

II

(Ikke-lovgivningsmæssige retsakter)

FORORDNINGER

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2021/403

af 24. marts 2021

om regler for anvendelsen af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 og (EU) 2017/625 for så vidt angår standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til Unionen og flytning mellem medlemsstater af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf samt officiel certificering vedrørende sådanne certifikater og om ophævelse af afgørelse 2010/470/EU

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 af 9. marts 2016 om overførbare dyresygdomme og om ændring og ophævelse af visse retsakter på området for dyresundhed (»dyresundhedsloven«) ⁽¹⁾, særlig artikel 146, stk. 2, artikel 156, stk. 2, første afsnit, litra a), artikel 162, stk. 5, artikel 238, stk. 3, og artikel 239, stk. 3,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/625 af 15. marts 2017 om offentlig kontrol og andre officielle aktiviteter med henblik på at sikre anvendelsen af fødevarer- og foderlovgivningen og reglerne for dyresundhed og dyrevelfærd, plantesundhed og plantebeskyttelsesmidler, om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, Rådets forordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt Rådets direktiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om ophævelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, Rådets direktiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og Rådets afgørelse 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontrol) ⁽²⁾, særlig artikel 90, stk. 1, litra a) og c), og artikel 126, stk. 3, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved forordning (EU) 2016/429 er der fastsat regler om dyresygdomme, der kan overføres til dyr eller mennesker, herunder krav vedrørende udstedelse af officielle dyresundhedscertifikater til brug ved diverse flytninger af landdyr og produkter deraf. Forordningen tillægger desuden Kommissionen beføjelse til at vedtage gennemførelsesretsakter om fastsættelse af regler vedrørende standardmodeller til dyresundhedscertifikater og erklæringer samt regler vedrørende de oplysninger, som visse dokumenter og erklæringer, der kræves ved indførsel til Unionen af sendinger af dyr og avlsmateriale, skal indeholde. Kommissionen tillægges ved nævnte forordning desuden beføjelse til at fastsætte særlige regler vedrørende standardmodeller til disse dyresundhedscertifikater, erklæringer og andre dokumenter for visse kategorier af dyr og avlsmateriale. Det følger også af forordning (EU) 2016/429, at dyresundhedscertifikater kan indeholde andre oplysninger, som kræves i henhold til anden EU-lovgivning.

⁽¹⁾ EUT L 84 af 31.3.2016, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 95 af 7.4.2017, s. 1.

- (2) Ved forordningens artikel 146, stk. 2, samt artikel 156, stk. 2, første afsnit, litra a), og artikel 162, stk. 5, i forordning (EU) 2016/429 tillægges Kommissionen desuden beføjelse til at vedtage gennemførelsesretsakter om fastsættelse af regler vedrørende standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning til en anden medlemsstat af visse landdyr og avlsmateriale af disse landdyr.
- (3) Med henblik på en ensartet implementering af reglerne i forordning (EU) 2016/429 bør der ved nærværende forordning fastlægges standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officialle standardcertifikater, som indeholder de dyresundhedsmæssige krav vedrørende flytning mellem medlemsstater og indførsel til Unionen af visse landdyr og avlsmateriale af disse landdyr.
- (4) Ved Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686 ⁽³⁾ er der fastsat supplerende regler vedrørende registrerede og godkendte avlsmaterialevirksomheder og krav til sporbarhed og dyresundhed i forbindelse med flytning inden for Unionen af avlsmateriale af visse opdrættede landdyr. I nævnte forordnings bilag IV er der fastsat supplerende regler vedrørende de oplysninger, der skal fremgå af dyresundhedscertifikatet for avlsmateriale af kvæg, svin, får, geder og dyr af hestefamilien og af andre dyr opført deri, der flyttes mellem medlemsstater. Det følger af samme forordning, at sådanne dyresundhedscertifikater bl.a. skal indeholde relevante oplysninger om dyresundhedssituationen. Der bør derfor i nærværende forordning og de standardcertifikater, der fastlægges herved, tages hensyn til de supplerende regler og krav i delegeret forordning (EU) 2020/686.
- (5) Ved Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 ⁽⁴⁾ fastsættes der supplerende regler om forebyggelse og bekæmpelse af dyresygdomme, der kan overføres til dyr eller mennesker, jf. artikel 5, stk. 1, i forordning (EU) 2016/429, for så vidt angår flytning inden for Unionen af landdyr og rugeæg. Der fastsættes ved nævnte forordning særlige krav vedrørende sådanne flytninger og supplerende regler om udstedelse af dyresundhedscertifikater, navnlig regler vedrørende de oplysninger, der skal fremgå af dyresundhedscertifikaterne for visse landdyr og rugeæg, der flyttes til en anden medlemsstat. Der bør med nærværende forordning og de standardcertifikater, der fastlægges herved, derfor tages hensyn til de supplerende regler, der er fastsat ved delegeret forordning (EU) 2020/688.
- (6) Ved Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 ⁽⁵⁾ er der fastsat supplerende dyresundhedsmæssige krav vedrørende indførsel til Unionen af bl.a. visse landdyr og avlsmateriale af de arter og kategorier af opdrættede landdyr, der er opført deri. Først og fremmest skal sådanne sendinger i henhold til nævnte forordning ledsages af et dyresundhedscertifikat og, i det omfang nævnte forordning foreskriver det, af erklæringer eller andre dokumenter. Følgelig bør der i de standardcertifikater, der fastlægges ved nærværende forordning, tages hensyn til de relevante garantier, der er fastsat ved delegeret forordning (EU) 2020/692.
- (7) I delegeret forordning (EU) 2020/686 defineres også specifikt bl.a. visse typer avlsmateriale samt avlsmaterialevirksomheder. Med henblik på anvendelsen af nævnte delegerede forordning er der desuden ved delegeret forordning (EU) 2020/692 fastlagt specifikke definitioner af bl.a. visse opdrættede landdyr samt af »specifikt patogenfrie æg« og af »uniket godkendelsesnummer«. Nærværende forordning bør derfor også tage hensyn til visse af definitionerne i delegeret forordning (EU) 2020/686 og (EU) 2020/692.

⁽³⁾ Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686 af 17. december 2019 om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for så vidt angår godkendelse af avlsmaterialevirksomheder og krav til sporbarhed og dyresundhed i forbindelse med flytning inden for Unionen af avlsmateriale af visse opdrættede landdyr (EUT L 174 af 3.6.2020, s. 1).

⁽⁴⁾ Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 af 17. december 2019 om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for så vidt angår dyresundhedsmæssige krav vedrørende flytning inden for Unionen af landdyr og rugeæg (EUT L 174 af 3.6.2020, s. 140).

⁽⁵⁾ Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 af 30. januar 2020 om supplerende regler til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 for så vidt angår regler vedrørende indførsel til Unionen og flytning og håndtering efter indførsel af sendinger af visse dyr, visse typer avlsmateriale og visse animalske produkter (EUT L 174 af 3.6.2020, s. 379).

- (8) De standardcertifikater, der kræves af hensyn til dyrs sundhed og velfærd samt af folkesundhedsmæssige hensyn, er i dag fastlagt i flere forskellige retsakter. Af hensyn til klarheden og retssikkerheden samt for at sikre let adgang for de kompetente myndigheder, de relevante operatører og offentligheden bør standardcertifikaterne til brug ved flytning mellem medlemsstater og ved indførsel til Unionen af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf konsolideres i én enkelt retsakt.
- (9) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 ⁽⁶⁾ er der fastlagt standarddyresundhedscertifikater, officielle standardcertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved flytning inden for Unionen eller mellem medlemsstater af sendinger af dyr og produkter, og forordningen indeholder regler, der skal sikre sådanne certifikaters forenelighed med Trade Control and Expert System (Traces) og lette certificeringsprocessen i Unionen. De standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf, der fastlægges ved nærværende forordning, bør derfor udfærdiges på grundlag af det standarddyresundhedscertifikat og det kombinerede standarddyresundhedscertifikat/officielle standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater, der er fastlagt i kapitel 1 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235.
- (10) Med henblik på at sikre konsekvens og for at gøre dyresundhedscertificeringsprocessen mere effektiv bør de standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf, der fastlægges ved nærværende forordning, desuden udfærdiges på grundlag af det standarddyresundhedscertifikat og det kombinerede standarddyresundhedscertifikat/officielle standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen, der er fastlagt i kapitel 3 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235.
- (11) I henhold til artikel 237, stk. 1, litra a), i forordning (EU) 2016/429 tillader medlemsstaterne indførsel af sendinger af dyr, avlsmateriale og animalske produkter til Unionen, hvis de ledsages af et dyresundhedscertifikat, medmindre der gælder en undtagelse i medfør af samme forordnings artikel 237, stk. 4, litra a). Artikel 126, stk. 2, litra c), i forordning (EU) 2017/625 foreskriver, at sendinger af visse dyr og varer, der indføres til Unionen, skal ledsages af et officielt certifikat, en officiel attestering eller enhver anden dokumentation for, at sendingerne overholder de relevante krav i de regler, der er omhandlet i samme forordnings artikel 1, stk. 2. For at undgå uoverensstemmelser og for at lette den offentlige kontrol ved indførsel til Unionen af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf bør der derfor ved nærværende forordning fastlægges standarddyresundhedscertifikater og et kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat for sådanne sendinger, der indføres til Unionen.
- (12) Ved forordning (EU) 2017/625 er der fastsat regler for gennemførelse af offentlig kontrol og andre officielle aktiviteter, som medlemsstaternes kompetente myndigheder gennemfører for at sikre overholdelse af de regler, der er omhandlet i samme forordnings artikel 1, stk. 2, og som bl.a. omfatter regler om fødevarerikkerhed i alle produktions-, forarbejdnings- og distributionsled og dyresundheds- og velfærdskrav. Nævnte forordning indeholder visse regler om officiel certificering, som finder anvendelse, når de regler, der er omhandlet i forordningens artikel 1, stk. 2, kræver udstedelse af officielle certifikater. Ved forordningen tillægges Kommissionen navnlig beføjelse til at vedtage gennemførelsesretsakter om fastsættelse af regler vedrørende officielle standardcertifikater og for udstedelse og erstatning af sådanne certifikater. I mangel af mere specifikke regler i forordning (EU) 2016/429 gælder de relevante regler om officiel certificering for de dyresundhedscertifikater og de kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, der fastlægges ved nærværende forordning.
- (13) De regler, der er omhandlet i artikel 1, stk. 2, i forordning (EU) 2017/625, omfatter dyresundhedsmæssige krav, men også regler om bl.a. fødevarerikkerhed og dyrevelfærd. Af hensyn til den juridiske klarhed og for at minimere den administrative byrde i forbindelse med udstedelse af certifikater bør nærværende forordning omfatte dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, som skal underskrives af

⁽⁶⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 af 16. december 2020 om regler for anvendelsen af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 og (EU) 2017/625 for så vidt angår standarddyresundhedscertifikater, officielle standardcertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til Unionen og flytning inden for Unionen af sendinger af visse kategorier af dyr og varer samt officiel certificering vedrørende sådanne certifikater og om ophævelse af forordning (EF) nr. 599/2004, gennemførelsesforordning (EU) nr. 636/2014 og (EU) 2019/628, direktiv 98/68/EF samt beslutning 2000/572/EF, 2003/779/EF og 2007/240/EF (EUT L 442 af 30.12.2020, s. 1).

embedsdyrlægen. Med henblik på at lette gennemførelsen af offentlig kontrol ved indførsel til Unionen, og inden for Unionen, af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf og for at mindske den administrative byrde bør de standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater, der fastlægges ved nærværende forordning, være i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og forordning (EU) 2017/625.

- (14) For at lette den offentlige kontrol på EU-indgangsgrænsekontrolstederne bør kravene til certifikater til brug ved indførsel til Unionen omfatte sprogkrav.
- (15) Forordning (EU) 2016/429 sigter mod at mindske den administrative byrde i forbindelse med certificering og anmeldelse via udnyttelse af informationsteknologi til flere forskellige formål i videst mulige omfang. Desuden fastsættes der ved nævnte forordning visse regler vedrørende muligheden for at lade bestemte sendinger ledsage af elektroniske dyresundhedscertifikater i stedet for dyresundhedscertifikater udstedt på papir. I henhold til forordning (EU) 2017/625 skal informationsstyringssystemet vedrørende offentlig kontrol (IMSOC) muliggøre udarbejdelse, håndtering og fremsendelse af officielle certifikater, herunder i elektronisk form. Af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2019/1715 ⁽⁷⁾ følger det, at Traces er den IMSOC-komponent, der gør det muligt at generere certifikater elektronisk, således at svigagtig eller vildledende praksis i relation til dyresundhedscertifikater eller kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater forhindres. Med henblik på at sikre et tilstrækkeligt sikkerhedsniveau for elektroniske certificeringsmidler og under hensyntagen til målet om at harmonisere certificeringsprocessen bør de standardcertifikater, der fastlægges ved nærværende forordning, derfor være forenelige med Traces.
- (16) Artikel 90, stk. 1, litra c), i forordning (EU) 2017/625 giver Kommissionen beføjelse til ved hjælp af gennemførelsesretsakter at fastsætte regler vedrørende de procedurer, der skal følges ved udstedelse af erstatningscertifikater. Der bør derfor fastsættes fælles krav vedrørende erstatning af certifikater, som bør gælde for dyresundhedscertifikater og for kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, som skal underskrives af embedsdyrlægen, og disse fælles krav bør fastsættes ved nærværende forordning.
- (17) For at undgå fejlagtig anvendelse og misbrug er det vigtigt at fastsætte regler for, i hvilke tilfælde der kan udstedes et erstatningscertifikat, og hvilke krav sådanne certifikater skal opfylde. Disse tilfælde bør begrænses til administrative fejl og situationer, hvor det oprindelige certifikat er beskadiget eller bortkommet.
- (18) Standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved flytning af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf bør indeholde nærmere oplysninger om sendingen og specifikke dyre- og folkesundhedsmæssige oplysninger samt om nødvendigt dyrevelfærdsoplysninger, attesteret af embedsdyrlægen. Ved flytning mellem medlemsstater bør både standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater indeholde en del specifikt til registrering af — i form af en fortegnelse over — offentlig kontrol gennemført under den pågældende flytning og på bestemmelsesstedet samt resultaterne af denne offentlige kontrol.
- (19) Ved Kommissionens afgørelse 2010/470/EU ⁽⁸⁾ er der, under henvisning til Rådets direktiv 92/65/EØF, fastlagt standarddyresundhedscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, får og geder samt med æg og embryoner fra svin ⁽⁹⁾. Forordning (EU) 2016/429 ophævede og

⁽⁷⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2019/1715 af 30. september 2019 om regler for driften af informationsstyringssystemet vedrørende offentlig kontrol og dets systemkomponenter («IMSOC-forordningen») (EUT L 261 af 14.10.2019, s. 37).

⁽⁸⁾ Kommissionens afgørelse 2010/470/EU af 26. august 2010 om standarddyresundhedscertifikater til brug ved handel inden for Den Europæiske Union med sæd, æg og embryoner fra dyr af heste-, fåre- og gedearter samt med æg og embryoner fra svin (EUT L 228 af 31.8.2010, s. 15).

⁽⁹⁾ 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 (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54).

erstattede imidlertid direktiv 92/65/EØF med virkning fra den 21. april 2021. Desuden ophævede forordning (EU) 2016/429 og anden EU-lovgivning visse andre retsakter, som er nævnt i de standardcertifikater, der er fastlagt ved nævnte afgørelse. Af harmoniserings- og klarhedshensyn bør de standardsundhedscertifikater, der er fastlagt ved afgørelse 2010/470/EU, for at undgå overlappning af regler, derfor erstattes af de standardcertifikater, der fastlægges ved nærværende forordning, og afgørelse 2010/470/EU bør ophæves.

- (20) Der bør indføres en overgangsperiode for at tage hensyn til den særlige situation for de kompetente myndigheder i tredjelande, som er nødt til at træffe de fornødne foranstaltninger til at sikre overholdelse af nærværende forordning, og den særlige situation med hensyn til forsendelse af sendinger af landdyr og avlsmateriale deraf, der ledsages af certifikater udstedt i overensstemmelse med Kommissionens forordning (EF) nr. 798/2008⁽¹⁰⁾ og (EU) nr. 206/2010⁽¹¹⁾, Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 139/2013⁽¹²⁾ og (EU) 2018/659⁽¹³⁾, Kommissionens beslutning 2006/168/EC⁽¹⁴⁾ samt Kommissionens afgørelse 2010/470/EU og 2010/472/EU⁽¹⁵⁾ eller certifikater udstedt i overensstemmelse med Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU⁽¹⁶⁾, 2012/137/EU⁽¹⁷⁾ og (EU) 2019/294⁽¹⁸⁾ før den dato, hvorfra nærværende forordning finder anvendelse.
- (21) Da forordning (EU) 2016/429 anvendes med virkning fra den 21. april 2021, bør nærværende forordning også anvendes fra denne dato.
- (22) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Genstand og anvendelsesområde

1. Ved denne forordning fastlægges der regler vedrørende dyresundhedscertifikater som omhandlet i forordning (EU) 2016/429 og kombinerede dyresundhedscertifikater/officialle certifikater baseret på forordning (EU) 2016/429 og (EU) 2017/625 og vedrørende udstedelse og erstatning af certifikaterne, som kræves ved indførsel til Unionen⁽¹⁹⁾ og flytning inden for Unionen/mellem medlemsstater af visse sendinger af landdyr og avlsmateriale deraf (i det følgende samlet benævnt »certifikaterne«).

⁽¹⁰⁾ Kommissionens forordning (EF) nr. 798/2008 af 8. august 2008 om fastlæggelse af en liste over tredjelande, områder, zoner og segmenter, hvorfra fjerkræ og fjerkræprodukter kan importeres til og sendes i transit gennem Fællesskabet, og krav vedrørende udstedelse af veterinærcertifikat (EUT L 226 af 23.8.2008, s. 1).

⁽¹¹⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 af 12. marts 2010 om fastlæggelse af lister over tredjelande, tredjelandsområder og dele heraf, som er godkendt med hensyn til indførsel af visse dyr og fersk kød til EU, og krav vedrørende udstedelse af veterinærcertifikater (EUT L 73 af 20.3.2010, s. 1).

⁽¹²⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 139/2013 af 7. januar 2013 om dyresundhedsmæssige betingelser for import af visse fugle til Unionen samt karantænebetingelser herfor (EUT L 47 af 20.2.2013, s. 1).

⁽¹³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659 af 12. april 2018 om betingelserne for indførsel til Unionen af levende dyr af hestefamilien og af sæd, æg og embryoner herfra (EUT L 110 af 30.4.2018, s. 1).

⁽¹⁴⁾ Kommissionens beslutning 2006/168/EF 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 (EUT L 57 af 28.2.2006, s. 19).

⁽¹⁵⁾ Kommissionens afgørelse 2010/472/EU af 26. august 2010 om import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra fåre- og gedearter (EUT L 228 af 31.8.2010, s. 74).

⁽¹⁶⁾ Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU af 20. september 2011 om import af tyresæd til Unionen (EUT L 247 af 24.9.2011, s. 32).

⁽¹⁷⁾ Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2012/137/EU af 1. marts 2012 om import af ornesæd til Unionen (EUT L 64 af 3.3.2012, s. 29).

⁽¹⁸⁾ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2019/294 af 18. februar 2019 om listen over områder og tredjelande, som er godkendt med hensyn til import til Unionen af hunde, katte og fritter, og om standarddyresundhedscertifikatet til brug ved sådan import (EUT L 48 af 20.2.2019, s. 41).

⁽¹⁹⁾ I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger i denne forordning Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

2. Ved denne forordning fastlægges der standardcertifikater i form af dyresundhedscertifikater eller kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater:

- a) til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf (bilag I) og
- b) til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af visse kategorier af landdyr og avlsmateriale deraf (bilag II).

3. Ved denne forordning fastlægges der standarderklæringer, som ledsager dyresundhedscertifikater eller kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater til brug ved flytning inden for Unionen og ved indførsel til Unionen af visse kategorier af landdyr (bilag III).

Artikel 2

Definitioner

I denne forordning forstås ved:

- 1) »registreret avlsmaterialevirksomhed«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 1), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 2) »godkendt avlsmaterialevirksomhed«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 2), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 3) »sæd«: sæd som defineret i artikel 2, nr. 14), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 4) »oocytter«: oocytter som defineret i artikel 2, nr. 15), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 5) »embryon«: et embryon som defineret i artikel 2, nr. 16), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 6) »sædopsamlingsstation«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 11), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 7) »embryoopsamlingshold«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 12), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 8) »embryoproduktionshold«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 13), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 9) »avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed«: en avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 18), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 10) »avlsmaterialeopbevaringsstation«: avlsmaterialevirksomhed som defineret i artikel 2, nr. 19), i delegeret forordning (EU) 2020/686
- 11) »kvæg«: kvæg som defineret i artikel 2, nr. 5), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 12) »får«: får som defineret i artikel 2, nr. 6), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 13) »geder«: geder som defineret i artikel 2, nr. 7), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 14) »dyr af hestefamilien«: dyr af hestefamilien som defineret i artikel 2, nr. 9), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 15) »dyr af kamelfamilien«: dyr af kamelfamilien som defineret i artikel 2, nr. 10), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 16) »hjordedyr«: hjordedyr som defineret i artikel 2, nr. 11), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 17) »registreret dyr af hestefamilien«: et registreret dyr af hestefamilien som defineret i artikel 2, nr. 12), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 18) »daggamle kyllinger«: daggamle kyllinger som defineret i artikel 2, nr. 19), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 19) »specifikt patogenfrie æg«: rugeæg som defineret i artikel 2, nr. 26), i delegeret forordning (EU) 2020/692

- 20) »honningbi«: et dyr som defineret i artikel 2, nr. 20), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 21) »humlebi«: et dyr som defineret i artikel 2, nr. 21), i delegeret forordning (EU) 2020/692
- 22) »unik godkendelsesnummer«: et nummer som defineret i artikel 2, nr. 25), i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Artikel 3

Udfyldelse af dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater for sendinger af landdyr og avlsmateriale deraf

1. Certifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af landdyr og avlsmateriale deraf fastlagt i denne forordnings bilag I udfyldes behørigt og underskrives af en embedsdyrlæge i overensstemmelse med de forklarende bemærkninger i kapitel 2 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235.
2. Certifikater til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af landdyr og avlsmateriale deraf fastlagt i denne forordnings bilag II udfyldes behørigt og underskrives af en embedsdyrlæge i overensstemmelse med de forklarende bemærkninger i kapitel 4 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235.
3. Operatører, der er ansvarlige for sendinger som omhandlet i stk. 1 og 2, skal give den kompetente myndighed oplysningerne til beskrivelse af de pågældende sendinger som angivet i del I i standardcertifikaterne i henholdsvis bilag I og bilag II.

Artikel 4

Krav til certifikater for landdyr og avlsmateriale

1. Embedsdyrlægen udfylder certifikater for sendinger af landdyr og avlsmateriale i overensstemmelse med følgende krav:
 - a) Certifikatet skal være forsynet med embedsdyrlægens underskrift og det officielle stempel; farven på underskrift og stempel, dog ikke prægestempler og vandmærker, skal afvige fra påtrykkets farve.
 - b) Hvis certifikatet indeholder flere forskellige eller alternative erklæringer, skal de erklæringer, der ikke er relevante, overstreges, paraferes og stemples af embedsdyrlægen eller helt slettes fra certifikatet.
 - c) Certifikatet skal bestå af et af følgende:
 - i) et enkelt ark papir
 - ii) flere ark papir, hvor alle ark er udelelige og udgør et samlet hele
 - iii) en sekvens af sider, der hver især er nummereret, så det fremgår, at der er tale om en bestemt side i en afgrænset sekvens.
 - d) Hvis certifikatet består af en sekvens af sider, jf. nærværende stykkes litra c), nr. iii), skal hver side være forsynet med den i artikel 89, stk. 1, litra a), i forordning (EU) 2017/625 omhandlede unikke kode, embedsdyrlægens underskrift og det officielle stempel.
 - e) For så vidt angår certifikater til brug ved flytning af sendinger mellem medlemsstater skal certifikatet ledsage sendingen, indtil den ankommer til bestemmelsesstedet i Unionen.
 - f) For så vidt angår certifikater til brug ved indførsel af sendinger til Unionen skal certifikatet forelægges for den kompetente myndighed på EU-indgangsgrænsekontrolstedet, hvor sendingen underkastes offentlig kontrol.
 - g) Certifikatet skal udstedes, før den sending, som det vedrører, forlader den certifikatudstedende kompetente myndigheds kontrol.
 - h) For så vidt angår certifikater til brug ved indførsel til Unionen skal certifikatet udfærdiges på det officielle sprog, eller et af de officielle sprog, i den medlemsstat, hvor EU-indgangsgrænsekontrolstedet befinder sig.

2. Uanset stk. 1, litra h), kan en medlemsstat indvillige i, at certifikater udfærdiges på et andet af Unionens officielle sprog, om nødvendigt vedlagt en bekræftet oversættelse.
3. Nærværende artikels stk. 1, litra a)-e), finder ikke anvendelse på elektroniske officielle certifikater, der er udstedt i overensstemmelse med kravene i artikel 39, stk. 1, i gennemførelsesforordning (EU) 2019/1715.
4. Stk. 1, litra b), c) og d), finder ikke anvendelse på certifikater, der er udstedt på papir og udfyldt i, samt udskrevet fra, Traces.

Artikel 5

Erstatning af certifikater for landdyr og avlsmateriale

1. Kompetente myndigheder må kun udstede erstatningscertifikater for sendinger af landdyr og avlsmateriale i tilfælde af administrative fejl i det oprindelige certifikat, eller hvis det oprindelige certifikat er beskadiget eller bortkommet.
2. Den kompetente myndighed må ikke i erstatningscertifikatet ændre oplysninger i det oprindelige certifikat om sendingens identifikation, dens sporbarhed eller de garantier, der er givet for sendingen i det oprindelige certifikat.
3. Den kompetente myndighed skal i erstatningscertifikatet:
 - a) indsætte en tydelig henvisning til den i artikel 89, stk. 1, litra a), i forordning (EU) 2017/625 omhandlede unikke kode og udstedelsesdatoen for det oprindelige certifikat, og det skal tydeligt fremgå, at det erstatter det oprindelige certifikat
 - b) angive et nyt certifikatnummer, der er forskelligt fra det oprindelige certifikats nummer
 - c) angive datoen for dets udstedelse, som skal være en anden end datoen for udstedelse af det oprindelige certifikat
 - d) tilvejebringe et originaldokument udstedt på papir, undtagen hvis der er tale om elektroniske erstatningscertifikater, der indgives i Traces.
4. I forbindelse med indførsel af sendinger til Unionen kan den kompetente myndighed på EU-indgangsgrænsekontrolstedet undlade at anmode den operatør, der er ansvarlig for sendingen, om at forevise et erstatningscertifikat, hvis oplysninger om modtageren, importøren, EU-indgangsgrænsekontrolstedet eller transportmidlet ændres, efter at certifikatet er udstedt, og den operatør, der er ansvarlig for sendingen, fremlægger de pågældende nye oplysninger.

Artikel 6

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af hovdyr

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af hovdyr, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter er tale om:

- a) BOV-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 1, for kvæg, der ikke er bestemt til slagtning
- b) BOV-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 2, for kvæg bestemt til slagtning
- c) POR-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 3, for svin, der ikke er bestemt til slagtning
- d) POR-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 4, for svin bestemt til slagtning
- e) OV/CAP-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 5, for får og geder, der ikke er bestemt til slagtning
- f) OV/CAP-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 6, for får og geder bestemt til slagtning

- g) EQUI-INTRA-IND, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 7, for et individuelt dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
- h) EQUI-INTRA-CON, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 8, for en sending af dyr af hestefamilien
- i) CAM-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 9, for dyr af kamelfamilien, der ikke er bestemt til slagtning
- j) CAM-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 10, for dyr af kamelfamilien bestemt til slagtning
- k) CER-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 11, for hjortedyr, der ikke er bestemt til slagtning
- l) CER-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 12, for hjortedyr bestemt til slagtning
- m) OTHER-UNGULATES-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 13, for opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, der ikke er bestemt til slagtning
- n) OTHER-UNGULATES-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 14, for opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, bestemt til slagtning.

Artikel 7

Standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af fugle og avlsmateriale deraf

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af fugle og avlsmateriale deraf, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke kategorier af fugle og avlsmateriale der er tale om:

- a) POU-INTRA-HEP, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 15, for rugeæg af fjerkræ
- b) POU-INTRA-DOC, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 16, for daggamle kyllinger
- c) POU-INTRA-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 17, for avlsfjerkræ eller brugsfjerkræ
- d) POU-INTRA-LT20, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 18, for under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle, eller under 20 rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- e) POU-INTRA-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 19, for fjerkræ bestemt til slagtning
- f) POU-INTRA-SPF, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 20, for specifikt patogenfrie æg
- g) CAPTIVE-BIRDS-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 21, for fugle i fangenskab
- h) HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 22, for rugeæg af fugle i fangenskab.

Artikel 8

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af kvæg

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af kvæg, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) BOV-SEM-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 23, for sendinger af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) BOV-SEM-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 24, for sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF ⁽²⁰⁾, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF ⁽²¹⁾, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) BOV-SEM-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 25, for sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 26, for sendinger af oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- e) BOV-EMB-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 27, for sendinger af lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF ⁽²²⁾, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret embryonerne
- f) BOV-GP-PROCESSING-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 28, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
 - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
- g) BOV-GP-STORAGE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 29, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:
- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021

⁽²⁰⁾ 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 (EFT L 194 af 22.7.1988, s. 10).

⁽²¹⁾ Rådets direktiv 2003/43/EF af 26. maj 2003 om ændring af direktiv 88/407/EØF om fastsættelse af de veterinærpolitimæssige krav i forbindelse med handelen inden for Fællesskabet med tyresæd og indførsel heraf (EUT L 143 af 11.6.2003, s. 23).

⁽²²⁾ 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 (EFT L 302 af 19.10.1989, s. 1).

- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
- oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021.

Artikel 9

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af får og geder

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af får og geder, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) OV/CAP-SEM-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 30, for sendinger af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) OV/CAP-SEM-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 31, for sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) OV/CAP-SEM-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 32, for sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 33, for sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- e) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 34, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- f) OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 35, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- g) OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 36, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
 - sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

- oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- h) OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 37, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:
- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010.

Artikel 10

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af svin

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af svin, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) POR-SEM-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 38, for sendinger af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) POR-SEM-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 39, for sendinger af lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 90/429/EØF ⁽²³⁾ inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 40, for sendinger af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

⁽²³⁾ Rådets direktiv 90/429/EØF af 26. juni 1990 om fastsættelse af de dyresundhedsmæssige krav i forbindelse med handelen inden for Fællesskabet med ornesæd og indførsel heraf (EFT L 224 af 18.8.1990, s. 62).

- d) POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 41, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- e) POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 42, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- f) POR-GP-PROCESSING-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 43, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- g) POR-GP-STORAGE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 44, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:
- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010.

Artikel 11

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af dyr af hestefamilien

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse typer avlsmateriale af dyr af hestefamilien, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) EQUI-SEM-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 45, for sendinger af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet

- b) EQUI-SEM-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 46, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) EQUI-SEM-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 47, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- d) EQUI-SEM-D-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 48, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 49, for sendinger af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 50, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 51, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- h) EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 52, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- i) EQUI-GP-PROCESSING-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 53, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

- j) EQUI-GP-STORAGE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 54, for sender af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010.

Artikel 12

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af bier

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af bier, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter er tale om:

- a) HBEE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 55, for honningbier
- b) QUE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 56, for honningbidronninger omfattet af undtagelsesbestemmelsen
- c) BBEE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 57, for humlebier.

Artikel 13

Standarddyresundhedscertifikater og standarderklæringer til brug ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af landdyr og visse typer avlsmateriale

De i artikel 1, stk. 2, litra a), omhandlede dyresundhedscertifikater og de i artikel 1, stk. 3, omhandlede erklæringer, som skal anvendes ved flytning mellem medlemsstater af visse kategorier af landdyr og visse typer avlsmateriale deraf, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter og kategorier af avlsmateriale der er tale om:

- a) CONFINED-LIVE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 58, for landdyr, der flyttes mellem afgrænsede virksomheder
- b) CONFINED-PRIMATE-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 59, for primater, der flyttes til en afgrænset virksomhed
- c) GP-CONFINED-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 60, for sender af sæd, oocytter og embryoner fra landdyr holdt på en afgrænset virksomhed, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686

- d) CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 61, for hunde, katte og fitter
- e) GP-CANIS-FELIS-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 62, for sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra hunde (*Canis lupus familiaris*) og katte (*Felis silvestris catus*), der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686
- f) OTHCARN-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 63, for andre rovdyr
- g) WILD-ANIMALS-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 64, for vildtlevende landdyr
- h) GP-CAM-CER-INTRA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag I, kapitel 65, for sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra dyr af familierne Camelidae og Cervidae, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686.

Artikel 14

Standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse kategorier af hovdyr

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse kategorier af hovdyr, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter der er tale om:

- a) BOV-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 1, for kvæg
- b) BOV-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 2, for kvæg bestemt til slagtning
- c) BOV-X-TRANSIT-RU, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 3, for kvæg bestemt til transit fra Kaliningrad til andre dele af Rusland via Litauen
- d) OV/CAP-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 4, for får og geder
- e) OV/CAP-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 5, for får og geder bestemt til slagtning
- f) SUI-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 6, for svin og dyr af Tayassuidae-familien
- g) SUI-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 7, for svin bestemt til slagtning
- h) RUM, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 8, for dyr af familierne Antilocapridae, Bovidae (bortset fra kvæg, får og geder), Giraffidae, Moschidae og Tragulidae
- i) RHINO, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 9, for dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae
- j) HIPPO, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 10, for dyr af Hippopotamidae-familien
- k) CAM-CER, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 11, for dyr af kamelfamilien og hjortedyr.

*Artikel 15***Standarddyresundhedscertifikater, kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater og standarderklæringer til brug ved indførsel til Unionen af visse kategorier af dyr af hestefamilien**

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater og de erklæringer, der ledsager de i artikel 1, stk. 3, omhandlede dyresundhedscertifikater eller kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen eller transit gennem Unionen af visse kategorier af dyr af hestefamilien, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke type flytninger der er tale om:

- a) EQUI-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 12, til brug ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
- b) EQUI-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 13, til brug ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning
- c) EQUI-TRANSIT-X, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 14, til brug ved transit gennem Unionen af dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
- d) EQUI-TRANSIT-Y, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 15, til brug ved transit gennem Unionen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning
- e) EQUI-RE-ENTRY-30, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 16, til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer efter midlertidig udførsel i højst 30 dage
- f) EQUI-RE-ENTRY-90-COMP, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 17, til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til konkurrencer efter midlertidig udførsel i højst 90 dage med henblik på deltagelse i hestearrangementer i Det Internationale Rideforbunds regi
- g) EQUI-RE-ENTRY-90-RACE, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 18, til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til væddeløb efter midlertidig udførsel i højst 90 dage med henblik på deltagelse i specifikke væddeløbsarrangementer i Australien, USA, Hongkong, Japan, Singapore, De Forenede Arabiske Emirater eller Qatar.

*Artikel 16***Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af hovdyr bestemt til en afgrænset virksomhed**

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af hovdyr bestemt til en afgrænset virksomhed, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter der er tale om:

- a) CONFINED-RUM, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 19, afsnit 2, for dyr opført i samme kapitels afsnit 1, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
- b) CONFINED-SUI, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 20, afsnit 2, for dyr opført i samme kapitels afsnit 1, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
- c) CONFINED-TRE, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 21, afsnit 2, for dyr opført i samme kapitels afsnit 1, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
- d) CONFINED-HIPPO, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 22, for dyr af Hippopotamidae-familien, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed.

*Artikel 17***Standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse kategorier af fugle og avlsmateriale deraf**

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater og kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse kategorier af fugle og avlsmateriale deraf, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke kategorier af fugle og avlsmateriale deraf der er tale om:

- a) BPP, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 23, for avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle
- b) BPR, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 24, for avlsstrudsefugle eller brugsstrudsefugle
- c) DOC, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 25, for daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle
- d) DOR, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 26, for daggamle kyllinger af strudsefugle
- e) HEP, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 27, for rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- f) HER, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 28, for rugeæg af strudsefugle
- g) SPF, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 29, for specifikt patogenfrie æg
- h) SP, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 30, for fjerkræ bestemt til slagting, bortset fra strudsefugle
- i) SR, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 31, for strudsefugle bestemt til slagting
- j) POU-LT20, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 32, for under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- k) HE-LT20, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 33, for under 20 rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- l) CAPTIVE-BIRDS, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 34, for fugle i fangenskab
- m) HE-CAPTIVE-BIRDS, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 35, for rugeæg af fugle i fangenskab.

*Artikel 18***Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse kategorier af bier**

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse kategorier af bier, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilke arter der er tale om:

- a) QUE, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 36, for honningbidronninger
- b) BBEE, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 37, for humlebier.

*Artikel 19***Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter**

Det i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikat, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter, skal følge model CANIS-FELIS-FERRETS, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 38.

Artikel 20

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af kvæg

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af kvæg, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) BOV-SEM-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 39, for sendinger af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) BOV-SEM-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 40, for sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret efter den 31. december 2004 og inden den 20. april 2021 i overensstemmelse med direktiv 88/407/EØF, som ændret ved direktiv 2003/43/EF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) BOV-SEM-C-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 41, for sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 42, for sendinger af oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- e) BOV-in vivo-EMB-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 43, for sendinger af lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlingshold, der har indsamlet embryonerne
- f) BOV-in vitro-EMB-C-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 44, for sendinger af lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoproduktionshold, der har produceret embryonerne
- g) BOV-in vitro-EMB-D-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 45, for sendinger af lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af eksportlandets kompetente myndighed, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoproduktionshold, der har produceret embryonerne
- h) BOV-GP-PROCESSING-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 46, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden efter den 20. april 2021:
 - tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved direktiv 93/60/EØF
 - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021

- lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF
 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet
- i) BOV-GP-STORAGE-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 47, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeopbevaringsstationen efter den 20. april 2021:
- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
 - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF
 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet.

Artikel 21

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af får og geder

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af får og geder, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) OV/CAP-SEM-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 48, for sendinger af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) OV/CAP-SEM-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 49, for sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 50, for sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 51, for sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- e) OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 52, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:
- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
- f) OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 53, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:
- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021.

Artikel 22

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af svin

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af svin, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) POR-SEM-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 54, for sendinger af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) POR-SEM-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 55, for sendinger af lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) POR-OOCYTES-EMB-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 56, for sendinger af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

- d) POR-GP-PROCESSING-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 57, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeforberedningsvirksomheden efter den 20. april 2021:
- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- e) POR-GP-STORAGE-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 58, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeopbevaringsstationen efter den 20. april 2021:
- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021.

Artikel 23

Standarddyresundhedscertifikater til brug ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af dyr af hestefamilien

De i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikater, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af visse typer avlsmateriale af dyr af hestefamilien, skal følge en af følgende modeller, afhængigt af hvilken type avlsmateriale der er tale om:

- a) EQUI-SEM-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 59, for sendinger af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- b) EQUI-SEM-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 60, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- c) EQUI-SEM-C-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 61, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- d) EQUI-SEM-D-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 62, for sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 63, for sendinger af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 64, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 65, for sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
- h) EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 66, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeforberedningsvirksomheden efter den 20. april 2021:
- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- i) EQUI-GP-STORAGE-ENTRY, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 67, for sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt fra avlsmaterialeopbevaringsstationen efter den 20. april 2021:
- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014.

Artikel 24

Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af avlsmateriale af visse kategorier af landdyr

Det i artikel 1, stk. 2, litra b), omhandlede dyresundhedscertifikat, som skal anvendes ved indførsel til Unionen af sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra landdyr, der holdes på en afgrænset virksomhed, og er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, skal følge model GP-CONFINED-INDSELNING, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag II, kapitel 68.

*Artikel 25***Officielle standarderklæringer til brug ved indførsel til Unionen af visse kategorier af landdyr**

1. Den i artikel 1, stk. 3, omhandlede erklæring, som skal anvendes ved transport af landdyr, der indføres til Unionen ad søvejen, skal følge standardtillæg AT-TERRE-SEA, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag III, kapitel 1, og udfyldes af fartøjsføreren.
2. Den i artikel 1, stk. 3, omhandlede erklæring, som skal anvendes ved omladning af dyr af hestefamilien med henblik på opfyldelse af kravene i artikel 9, stk. 2, og artikel 10, stk. 2, i gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, skal følge model EQUI-TRANS, udfærdiget i overensstemmelse med modellen i kapitel 2 i bilag III til nærværende forordning.
3. Erklæringer som omhandlet i stk. 1 og 2 vedlægges de relevante dyresundhedscertifikater eller kombinerede dyresundhedscertifikater/officielle certifikater.

*Artikel 26***Ophævelse**

1. Afgørelse 2010/470/EU ophæves med virkning fra den 21. april 2021.
2. Henvisninger til nævnte afgørelse gælder som henvisninger til nærværende forordning og læses efter sammenligningstabellen i bilag IV.

*Artikel 27***Overgangsbestemmelser**

Sender af landdyr og avlsmateriale deraf, der ledsages af det relevante certifikat, udstedt i overensstemmelse med Kommissionens forordning (EF) nr. 798/2008 og (EU) nr. 206/2010, Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 139/2013 og (EU) 2018/659, Kommissionens beslutning 2006/168/EC og Kommissionens afgørelse 2010/472/EU eller certifikater udstedt i overensstemmelse med Kommissionens gennemførelsesafgørelse 2011/630/EU, 2012/137/EU og (EU) 2019/294 inden den dato, hvorfra nærværende forordning finder anvendelse, godkendes til indførsel til Unionen indtil den 20. oktober 2021, forudsat at certifikatet er underskrevet af den person, der er bemyndiget til at underskrive certifikatet, jf. nævnte forordninger, beslutninger og afgørelser, inden den 21. august 2021.

*Artikel 28***Ikrafttræden og anvendelse**

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 21. april 2021.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 24. marts 2021.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

BILAG I

Bilag I indeholder følgende standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved flytning mellem medlemsstater

Model

Hovdyr	
BOV-INTRA-X	Kapitel 1: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af kvæg, der ikke er bestemt til slagtning
BOV-INTRA-Y	Kapitel 2: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af kvæg bestemt til slagtning
POR-INTRA-X	Kapitel 3: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af svin, der ikke er bestemt til slagtning
POR-INTRA-Y	Kapitel 4: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af svin bestemt til slagtning
OV/CAP-INTRA-X	Kapitel 5: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af får og geder, der ikke er bestemt til slagtning
OV/CAP-INTRA-Y	Kapitel 6: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af får og geder bestemt til slagtning
EQUI-INTRA-IND	Kapitel 7: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af et individuelt dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
EQUI-INTRA-CON	Kapitel 8: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af en sending af dyr af hestefamilien
CAM-INTRA-X	Kapitel 9: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af dyr af kamelfamilien, der ikke er bestemt til slagtning
CAM-INTRA-Y	Kapitel 10: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af dyr af kamelfamilien bestemt til slagtning
CER-INTRA-X	Kapitel 11: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af hjortedyr, der ikke er bestemt til slagtning
CER-INTRA-Y	Kapitel 12: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af hjortedyr bestemt til slagtning
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	Kapitel 13: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, der ikke er bestemt til slagtning
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	Kapitel 14: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, bestemt til slagtning

Fugle og avlsmateriale deraf	
POU-INTRA-HEP	Kapitel 15: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af rugeæg af fjerkræ
POU-INTRA-DOC	Kapitel 16: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af daggamle kyllinger
POU-INTRA-X	Kapitel 17: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af avlsfjerkræ og brugsfjerkræ
POU-INTRA-LT20	Kapitel 18: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle, eller under 20 rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
POU-INTRA-Y	Kapitel 19: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af fjerkræ bestemt til slagtning
POU-INTRA-SPF	Kapitel 20: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af specifikt patogenfrie æg
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitel 21: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af fugle i fangenskab
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitel 22: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af rugeæg af fugle i fangenskab
Avlsmateriale af kvæg	
BOV-SEM-A-INTRA	Kapitel 23: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-SEM-B-INTRA	Kapitel 24: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-SEM-C-INTRA	Kapitel 25: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 26: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

BOV-EMB-B-INTRA	Kapitel 27: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret embryonerne
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	Kapitel 28: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden: <ul style="list-style-type: none"> - tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
BOV-GP-STORAGE-INTRA	Kapitel 29: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen: <ul style="list-style-type: none"> - tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021

Avlsmateriale af får og geder	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	Kapitel 30: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
OV/CAP-SEM-B-INTRA	Kapitel 31: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
OV/CAP-SEM-C-INTRA	Kapitel 32: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 33: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 34: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 35: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitel 36: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 37: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

Avlsmateriale af svin	
POR-SEM-A-INTRA	Kapitel 38: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
POR-SEM-B-INTRA	Kapitel 39: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 40: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 41: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 42: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
POR-GP-PROCESSING-INTRA	Kapitel 43: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden: <ul style="list-style-type: none"> - ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 44: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
Avlsmateriale af dyr af hestefamilien	
EQUI-SEM-A-INTRA	Kapitel 45: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-SEM-B-INTRA	Kapitel 46: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-SEM-C-INTRA	Kapitel 47: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-SEM-D-INTRA	Kapitel 48: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 49: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 50: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 51: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	Kapitel 52: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitel 53: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 54: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
Bier	
HBEE-INTRA	Kapitel 55: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af honningbier
QUE-INTRA	Kapitel 56: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af honningbidronninger omfattet af undtagelsesbestemmelsen
BBEE-INTRA	Kapitel 57: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af humlebier
Visse kategorier af landdyr og visse typer avlsmateriale	
CONFINED-LIVE-INTRA	Kapitel 58: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af landdyr mellem afgrænsede virksomheder
CONFINED-PRIMATE-INTRA	Kapitel 59: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af primater til en afgrænset virksomhed
GP-CONFINED-INTRA	Kapitel 60: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra landdyr holdt på en afgrænset virksomhed, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	Kapitel 61: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved flytning mellem medlemsstater af hunde, katte og friter
GP-CANIS-FELIS-INTRA	Kapitel 62: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra hunde (<i>Canis lupus familiaris</i>) og katte (<i>Felis silvestris catus</i>), der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686
OTHCARN-INTRA	Kapitel 63: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af andre rovdyr
WILD-ANIMALS-INTRA	Kapitel 64: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af vildtlevende landdyr
GP-CAM-CER-INTRA	Kapitel 65: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved flytning mellem medlemsstater af sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra dyr af familierne Camelidae og Cervidae, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Kreaturerne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med opdrættet kvæg, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for kvæg, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for kvæg.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> uden vaccination for så vidt angår kvæg, og</p> <p>^{(2)enten} [oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår kvægbestanden]</p> <p>^{(2)og/eller} [de er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen]</p> <p>^{(2)og/eller} [de er under 12 måneder gamle]</p> <p>^{(2)og/eller} [de er kastreret.]</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), og</p> <p>^{(2)enten} [oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>)]</p> <p>^{(2)og/eller} [de er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 2 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, inden for de sidste 30 dage før afsendelsen]</p> <p>^{(2)og/eller} [de er under 6 uger gamle].</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.5. De kommer fra virksomheder beliggende i et område med en radius på mindst 150 km omkring de pågældende virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus hos opdrættede dyr af arter, der er listeopført for den pågældende sygdom, i de sidste 2 år før afsendelsen.</p> <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra inden for de sidste 2 år før afsendelsen, og de angrebne virksomheder har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne, og – de resterende dyr på virksomhederne med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>⁽²⁾enten II.2.8. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾og/eller II.2.8. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.	er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.2.1.	i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.2.	i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.3.	i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.	er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.3.1.	er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.2.	er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.4.	er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.4.1.	den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen.]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.4.2.	den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.	De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.1.	er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.1.1.	i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.1.2.	i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.1.3.	i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2. er i de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller[II.2.8. De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og oprindelsesmedlemsstatens kompetente myndighed har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2. med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt
	⁽²⁾ enten	[II.2.8.3.1. uden nogen betingelser, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ [⁽²⁾ enten	II.2.9. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for enzootisk kvægleukose, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for enzootisk kvægleukose.]
	⁽²⁾ eller	[II.2.9.1. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og der er ikke rapporteret om enzootisk kvægleukose på de pågældende virksomheder i de sidste 24 måneder før afsendelsen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1. de er over 24 måneder gamle, og de er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1.1. på prøver udtaget ved to lejligheder med mindst fire måneders mellemrum, samtidig med at dyrene er blevet holdt isoleret fra det øvrige kvæg på virksomheden]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.1.2. på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, og alt kvæg på over 24 måneder, der holdes på virksomheden, er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af sendingen]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.2. de er under 24 måneder gamle og er afkom af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af sendingen.]]]
	⁽²⁾ eller	II.2.9. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af enzootisk kvægleukose, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for enzootisk kvægleukose.]
	⁽²⁾ eller	[II.2.9.1. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og der er ikke rapporteret om enzootisk kvægleukose på de pågældende virksomheder i de sidste 24 måneder før afsendelsen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1. de er over 24 måneder gamle, og de er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

		⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1.1. på prøver udtaget ved to lejligheder med mindst fire måneders mellemrum, samtidig med at dyrene er blevet holdt isoleret fra det øvrige kvæg på virksomheden]]]
		⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.1.2. på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, og alt kvæg på over 24 måneder, der holdes på virksomheden, er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af sendingen]]]]]
		⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.2. de er under 24 måneder gamle og er afkom af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 4 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af sendingen.]]]]]
	⁽²⁾ [⁽²⁾ enten	[II.2.10. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de er ikke blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og	
	⁽²⁾ enten	[II.2.10.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og	
		⁽²⁾ enten	[II.2.10.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis]]]
		⁽²⁾ og/eller	[II.2.10.1.2. dyrene har været i karantæne i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin herpesvirus 1 (helvirus) (BoHV-1) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 5 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før afsendelsen af sendingen.]]]]]
	⁽²⁾ eller	[II.2.10.1. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod BoHV-1 (helvirus) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 5 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen.]]]	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [II.2.10. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.10.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.10.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.10.1.2. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.10.1.3. dyrene har været i karantæne i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin herpesvirus 1 (helvirus) (BoHV-1) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 5 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før afsendelsen af sendingen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.10.1.4. dyrene er bestemt til en virksomhed, der holder kvæg til kødproduktion, som ikke kommer i kontakt med kvæg fra andre virksomheder, og hvorfra de flyttes direkte til slagteriet.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.10.1. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og</p> <ul style="list-style-type: none"> – de er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen, og – de er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod BoHV-1 (helvirus) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 5 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen.]]]
	<p>⁽²⁾[⁽²⁾enten[II.2.11. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for bovin virusdiarré, og de er ikke blevet vaccineret mod bovin virusdiarré, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for bovin virusdiarré, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for bovin virusdiarré]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.2. oprindelsesvirksomhederne har med negative resultater været omfattet af en testordning som omhandlet i del VI, kapitel 1, afsnit 2, punkt 1, litra c), nr. ii) eller iii), i bilag IV til delegeret forordning (EU) 2020/689 i de sidste fire måneder før afsendelsen af sendingen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.3. dyrene er blevet testet enkeltvis for at udelukke forekomst af bovin virusdiarré-virus før afsendelsen af sendingen.]]]</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [II.2.11.1. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for bovin virusdiarré, og de er med negativt resultat blevet underkastet en test for bovin virusdiarré-virus-antigen eller -genom ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1.1. de er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen ⁽²⁾[og hvis der er tale om drægtige hundyr, er de med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.2. de er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1.2.1. udført på prøver udtaget inden afsendelsen af sendingen, hvis der er tale om ikke-drægtige dyr]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.2.1. udført på prøver udtaget inden insemineringen forud for den nuværende drægtighed, hvis der er tale om drægtige hundyr.]]]</p> <p>⁽²⁾eller[II.2.11. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af bovin virusdiarré, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1. de kommer fra virksomheder, der er frie for bovin virusdiarré, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for bovin virusdiarré]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.2. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af bovin virusdiarré]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.3. oprindelsesvirksomhederne har med negative resultater været omfattet af en testordning som omhandlet i del VI, kapitel 1, afsnit 2, punkt 1, litra c), nr. ii) eller iii), i bilag IV til delegeret forordning (EU) 2020/689 i de sidste 4 måneder før afsendelsen af sendingen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.4. dyrene er blevet testet enkeltvis for at udelukke forekomst af bovin virusdiarré-virus før afsendelsen af sendingen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.1.5. dyrene er bestemt til en virksomhed, der holder kvæg til kødproduktion adskilt fra andet kvæg fra andre virksomheder, og hvorfra de flyttes direkte til slagteriet]]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.2. de kommer fra virksomheder, der ikke er frie for bovin virusdiarré, og de er med negativt resultat blevet underkastet en test for bovin virusdiarré-virus-antigen eller -genom ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.2.1. de er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen</p> <p>⁽²⁾[og hvis der er tale om drægtige hundyr, er de med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.2.2. de er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.2.2.1. udført på prøver udtaget inden afsendelsen af sendingen, hvis der er tale om ikke-drægtige dyr]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.11.2.2.1. hvis der er tale om drægtige hundyr, udført på prøver, der er udtaget inden insemineringen forud for den nuværende drægtighed.]]]]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>⁽²⁾[II.4. Ifølge officielle oplysninger og operatørens egne oplysninger er der tale om sæddonordyr, og</p> <p>II.4.1. de kommer fra en sædopsamlingsstation og vil blive transporteret direkte til en anden sædopsamlingsstation i overensstemmelse med artikel 19 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.2. de har siden indsættelsesdatoen til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen og er med negativt resultat blevet underkastet alle obligatoriske rutinetest som omhandlet i del 1, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 inden for de sidste 12 måneder før datoen for flytningen, og]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.2. de er med negativt resultat blevet underkastet alle test omhandlet i del 1, kapitel I, punkt 1, litra b) og c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, der kræves før indsættelse på en sædopsamlingsstation, udført i perioden umiddelbart inden karantænen og i karantæneperioden, og]</p> <p>II.4.3. operatøren har fået forudgående samtykke fra bestemmelsessædopsamlingsstationens stationsdyrlæge, og</p> <p>II.4.4. de anvendte transportmidler er rengjort og desinficeret inden brug.]</p> <p>II.5. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

<p>II.6. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>²⁾/³⁾II.7. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato)⁽⁴⁾/⁽⁵⁾.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p> <p>(4) Hvis en sending er samlet på en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, og består af dyr, der er pålæst på forskellige datoer, anses den dato, hvor forsendelsen påbegyndtes for hele sendingen, for at være den tidligste dato, hvor en del af sendingen forlod oprindelsesvirksomheden.</p> <p>(5) Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.</p>								
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 2

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF KVÆG BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL
"BOV-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Kreaturerne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for kvæg, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for kvæg.</p> <p>⁽²⁾entenII.2.2. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> med eller uden vaccination for så vidt angår kvæg.]</p> <p>⁽²⁾og/ellerII.2.2. De er kastreret.]</p> <p>⁽²⁾og/ellerII.2.2. De er under 12 måneder gamle.]</p> <p>⁽²⁾og/ellerII.2.2. De er ikke-kastreret kvæg på over 12 måneder, som med negativt resultat er blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen.]</p> <p>⁽²⁾entenII.2.3. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p>⁽²⁾og/ellerII.2.3. De er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 2 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, inden for de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.5. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾II.2.7. Kravene vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i artikel 33 i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-Y

<p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>²⁾/³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato)⁽⁴⁾/⁽⁵⁾.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted"</i>: Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted"</i>: Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter"</i>: Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-INTRA-Y

	<p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p> <p>(4) Hvis en sending er samlet på en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, og består af dyr, der er pålæst på forskellige datoer, anses den dato, hvor forsendelsen påbegyndtes for hele sendingen, for at være den tidligste dato, hvor en del af sendingen forlod oprindelsesvirksomheden.</p> <p>(5) Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.</p>								
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 3

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SVIN, DER IKKE ER BESTEMT TIL
SLAGTNING (MODEL "POR-INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-referencenr.
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Svinene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med opdrættede svin, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for svin, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.4. De kommer fra en eller flere bedrifter, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375, og er ikke passeret gennem en virksomhed godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 99, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429, der ikke opfylder kravene i kapitel I, del A, litra j), i bilag IV til forordning (EU) 2015/1375.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for svin.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos svin i de sidste 42 dage før afsendelsen, og hvor der i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.4.1. er indført biosikringsforanstaltninger og risikobegrænsende foranstaltninger som omhandlet i artikel 19, stk. 1, litra f), nr. i), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.4.2. er foretaget overvågning for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> af de svin, der holdes på virksomhederne, i overensstemmelse med artikel 19, stk. 1, litra f), nr. ii), i delegeret forordning (EU) 2020/688.]</p> <p>II.2.5. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med Aujeszkys sygdom-virus i de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾[II.2.6. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri, der har status som fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, og de er ikke blevet vaccineret mod infektion med Aujeszzkys sygdom, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.6.1. kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.6.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone med status som fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.6.1.2. dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688^{(3)/(4)}, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før afsendelsen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.6.2. kommer fra virksomheder, der ikke er frie for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, og</p> <ul style="list-style-type: none"> – er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst 30 dage og – er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 30 dages mellemrum, idet den sidste prøve er udtaget inden for 15 dage før afsendelsen.]] <p>⁽²⁾[II.2.6. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.6.1. kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.6.1.1. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.6.1.2. oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med Aujeszzkys sygdom-virus]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.6.1.3. dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-gE-protein, hvis det er relevant, ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688⁽⁴⁾, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før afsendelsen]]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾ <i>og/eller</i> [II.2.6.2. kommer fra en virksomhed, der ikke er fri for infektion med Aujeszzkys sygdomsvirus, og</p> <ul style="list-style-type: none"> – er blevet holdt på en godkendt karantænestation i mindst 30 dage og – er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 30 dages mellemrum, idet den sidste prøve er udtaget inden for de sidste 15 dage før afsendelsen.]] <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>⁽²⁾[II.4. Ifølge officielle oplysninger og operatørens egne oplysninger er der tale om sæddonordyr, og</p> <p>II.4.1. de kommer fra en sædopsamlingsstation og vil blive transporteret direkte til en anden sædopsamlingsstation i overensstemmelse med artikel 19 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [II.4.2. de har siden indsættelsesdatoen til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen og er med negativt resultat blevet underkastet alle obligatoriske rutinetest som omhandlet i del 2, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 inden for de sidste 12 måneder før datoen for flytningen, og]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.4.2. de er med negativt resultat blevet underkastet alle test omhandlet i del 2, kapitel I, punkt 1, litra b) og c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, der kræves før indsættelse på en sædopsamlingsstation, udført i perioden umiddelbart inden karantænen og i karantæneperioden, og]</p> <p>II.4.3. operatøren har fået forudgående samtykke fra bestemmelsessædopsamlingsstationens stationsdyrlæge, og</p> <p>II.4.4. de anvendte transportmidler er rengjort og desinficeret inden brug.]</p> <p>II.5. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.6. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.7. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-X

Dyrevelfærdserklæring	
På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato) ^{(6)/(7)} .	
Bemærkninger:	
I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.	
Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.	
Del I:	
Rubrik I.11:	<i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.12:	<i>"Bestemmessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives. Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.
Rubrik I.30:	<i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.
Del II:	
(1)	Der kan være et eller flere dyr i sendingen.
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	For svin, der er under fire måneder gamle, og som er afkom af moderdyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, kan den diagnosticeringsmetode til påvisning af antistoffer mod Aujeszky's sygdomsvirus-gE-protein, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, anvendes.
(4)	Antallet af testede svin skal gøre det muligt at opnå påvisning af en serumprævalens på mindst 10 % i sendingen med et konfidensniveau på 95 %.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-X

	<p>(5) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p> <p>(6) Hvis en sending er samlet på en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, og består af dyr, der er pålæst på forskellige datoer, anses den dato, hvor forsendelsen påbegyndtes for hele sendingen, for at være den tidligste dato, hvor en del af sendingen forlod oprindelsesvirksomheden.</p> <p>(7) Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.</p>								
<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 4

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SVIN BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL
"POR-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	
	Navn			Navn	Registreringsnr.
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland		ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion		Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted		
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	
Adresse			Adresse		
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør		
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	Registrerings-/autorisationsnr.
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse	
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter		
				Type	Kode
				Land	ISO-landekode
				Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-Y

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:	
II.1. Svinene ⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:			
II.1.1.		De er identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.	
II.1.2.		De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for svin, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).	
⁽²⁾ [II.1.3.		De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]	
⁽²⁾ [II.1.4.		Det gælder for dyrene, at de	
^{(2)enten}		[II.1.4.1. ikke er fravænnede og er under 5 uger gamle.]	
^{(2)eller}		[II.1.4.1. kommer fra en eller flere bedrifter, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold i overensstemmelse med artikel 8, stk. 1, i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375	
^{(2)enten}		[II.1.4.1.1 hvor slagtekroppene af alle søer og orner undersøges for trikiner]]	
^{(2)og/eller}		[II.1.4.1.1. hvor 10 % af slagtekroppene af dyr, der sendes til slagtning, undersøges for trikiner.]]]	
^{(2)eller}		[II.1.4.1.1. som ligger i en medlemsstat, hvor der i de sidste 3 år ikke er påvist indenlandske trikininfektioner hos tamsvin holdt på bedrifter, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold, idet der i samme tidsrum løbende er foretaget testning i overensstemmelse med artikel 2 i gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375.]]]	
^{(2)eller}		[II.1.4.1.1. som ligger i en medlemsstat, hvor historiske data fra løbende testning udført på populationen af slagtede svin fra de bedrifter eller segmenter, de tilhører, giver mindst 95 % sikkerhed for, at trikinforekomsten ikke overstiger 1 pr. million i populationen.]]]	
^{(2)eller}	[II.1.4.1. kommer fra en eller flere bedrifter, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold i overensstemmelse med artikel 8, stk. 2, i gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375 og ligger i Belgien eller Danmark.]]		
II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:			
II.2.1.	De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for svin.		
II.2.2.	De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-Y

	<p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾[II.2.4. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus eller med et godkendt program for udryddelse af infektion med Aujeszzkys sygdom-virus og</p> <ul style="list-style-type: none"> – kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med Aujeszzkys sygdom-virus i de sidste 30 dage før afsendelsen – transporteres direkte til slagteriet i bestemmelsesmedlemsstaten uden at blive gjort til genstand for sammenbringning i den pågældende medlemsstat eller zone deri, eller hvilken som helst medlemsstat eller zone deri, som dyrene passerer igennem, som er fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus.] <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-INTRA-Y

Del I:	
Rubrik I.11:	<i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.12:	<i>"Bestemmessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives. Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.
Rubrik I.30:	<i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.
Del II:	
(1)	Der kan være et eller flere dyr i sendingen.
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.
(4)	Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.
(5)	Udfyldes, hvis sendingen er samlet på en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, i transitmedlemsstaten.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 5

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF FÅR OG GEDER, DER IKKE ER BESTEMT TIL
SLAGTNING (MODEL "OV/CAP-INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
		I.2a Lokal reference		
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.		Forseglingsnr.		

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus			Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slagteri	Type behandling			Varens art	Antal kolli		Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Fårene/gederne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2 eller 4, eller artikel 46, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med opdrættede får eller geder, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for får/geder, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for får/geder.</p> <p>⁽²⁾enten[II.2.2. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> uden vaccination for så vidt angår får og geder, og</p> <p>⁽²⁾enten [oprindelsesvirksomhederne ligger i en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår får- og gedebestanden]</p> <p>⁽²⁾og/eller [de er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen]</p> <p>⁽²⁾og/eller [de er under 6 måneder gamle]</p> <p>⁽²⁾og/eller [de er kastreret.]</p> <p>⁽²⁾eller[II.2.2. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> med vaccination for så vidt angår får og geder, og de flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår får og geder.]</p> <p>⁽²⁾enten[II.2.3. De er opdrættede får, som kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾og/eller[II.2.3. De er opdrættede geder, som kommer fra virksomheder, hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de geder, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen, jf. artikel 15, stk. 3, i delegeret forordning (EU) 2020/688.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.5. De kommer fra virksomheder beliggende i et område med en radius på mindst 150 km omkring de pågældende virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus hos opdrættede dyr af arter, der er listeopført for den pågældende sygdom, i de sidste 2 år før afsendelsen.</p> <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra inden for de sidste 2 år før afsendelsen, og de angrebne virksomheder har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne, og – de resterende dyr på virksomhederne med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>⁽²⁾[II.2.8. De er opdrættede ukastrerede væddere og</p> <ul style="list-style-type: none"> – kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) i de sidste 12 måneder før afsendelsen, og – er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen.] <p>⁽²⁾enten[II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾og/eller[II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årtidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årtidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.2.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.3. er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.3.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.4. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.4.2. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. er i de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen]]]].</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9. De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og oprindelsesmedlemsstatens kompetente myndighed har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2. med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt
	⁽²⁾ enten	[II.2.9.3.1. uden nogen betingelser, og
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.10. Dyrene er bestemt til en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie, eller til en medlemsstat, der er opført i punkt 3.2 i samme afsnit som et land med et godkendt nationalt program for bekæmpelse af scrapie, og</p> <p>⁽²⁾enten [kommer fra en bedrift beliggende i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra en bedrift med ubetydelig risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 og opført som sådan af medlemsstatens kompetente myndighed i overensstemmelse med punkt 1.1 i samme afsnit.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra en bedrift, der ikke er omfattet af foranstaltningerne fastsat i kapitel B, punkt 3 og 4, i bilag VII til forordning (EF) nr. 999/2001, og dyrene er dyr af svinearterne, der har prionproteingenotype ARR/ARR, eller dyr af fårearterne, der har mindst én af allelerne K222, D146 eller S146.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra og er bestemt til et organ, institut eller center, der er officielt godkendt, som defineret i artikel 2, stk. 1, litra c) i Rådets direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽²⁾eller [opfylder betingelserne fastsat i kapitel A, afsnit A, punkt 4.1, litra d), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.10. Dyrene er til avl og er bestemt til en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der ikke er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie, eller som ikke er opført i punkt 3.2 i samme afsnit som et land med et godkendt nationalt program for bekæmpelse af scrapie, og</p> <p>⁽²⁾enten [kommer fra en bedrift beliggende i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [kommer fra en bedrift med ubetydelig risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 og opført som sådan af medlemsstatens kompetente myndighed i overensstemmelse med punkt 1.1 i samme afsnit.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra en bedrift med kontrolleret risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 og opført som sådan af medlemsstatens kompetente myndighed i overensstemmelse med punkt 1.1 i samme afsnit.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra en bedrift, der ikke er omfattet af foranstaltningerne fastsat i kapitel B, punkt 3 og 4, i bilag VII til forordning (EF) nr. 999/2001, og dyrene er dyr af svinearterne, der har prionproteingentotype ARR/ARR, eller dyr af fårearterne, der har mindst én af allelerne K222, D146 eller S146.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [kommer fra og bestemt til et organ, institut eller center, der er officielt godkendt, som defineret i artikel 2, stk. 1, litra c) i direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽²⁾eller [opfylder betingelserne fastsat i kapitel A, afsnit A, punkt 4.1, litra d), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.10. Dyrene er ikke til avl og er bestemt til en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der ikke er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie, eller som ikke er opført i punkt 3.2 i samme afsnit som et land med et godkendt nationalt program for bekæmpelse af scrapie.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>⁽²⁾[II.4. Ifølge officielle oplysninger og operatørens egne oplysninger er der tale om sæddonordyr, og</p> <p>II.4.1. de kommer fra en sædopsamlingsstation og vil blive transporteret direkte til en anden sædopsamlingsstation i overensstemmelse med artikel 19 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.2. de har siden indsættelsesdatoen til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen og er med negativt resultat blevet underkastet alle obligatoriske rutinetest som omhandlet i del 3, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 inden for de sidste 12 måneder før datoen for flytningen, og]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.2. de er med negativt resultat blevet underkastet alle test som omhandlet i del 3, kapitel I, punkt 1, litra c) og d), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, der kræves før indsættelse på en sædopsamlingsstation, udført i perioden umiddelbart inden karantænen og i karantæneperioden, og]</p> <p>II.4.3. operatøren har fået forudgående samtykke fra bestemmelsessædopsamlingsstationens stationsdyrlæge, og</p> <p>II.4.4. de anvendte transportmidler er rengjort og desinficeret inden brug.]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

<p>II.5. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.6. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>²⁾/³⁾II.7. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den(indsæt dato) ⁴⁾/⁵⁾.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2 eller 4, eller artikel 46, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p> <p>(4) Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.</p> <p>(5) Udfyldes, hvis sendingen er samlet på en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, i transitmedlemsstaten.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 6

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF FÅR OG GEDER BESTEMT TIL SLAGTNING
(MODEL "OV/CAP-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA				
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode			I.2 IMSOC-reference	QR-kode			
				I.2a Lokal reference				
				I.3 Central kompetent myndighed				
				I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode			I.9 Bestemmelsesland			ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode			I.10 Bestemmelsesregion			Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
	I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument			I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode					
				I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset								
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.								
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Slagtning <input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed <input type="checkbox"/> Avlsmateriale <input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien <input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling <input type="checkbox"/> Udstilling <input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser <input type="checkbox"/> Udsætning i naturen <input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter <input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg <input type="checkbox"/> Pryddyrskvakturvirksomhed <input type="checkbox"/> Videreforarbejdning <input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler <input type="checkbox"/> Teknisk brug <input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed <input type="checkbox"/> Produkter til konsum <input type="checkbox"/> Bestøvning <input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum <input type="checkbox"/> Andet								

I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland			
Tredjeland		ISO-landekode	
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode	
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode	
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)		I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport	
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode
Medlemsstat	ISO-landekode		
I.24 Anslået forsendelsestid		I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26 Samlet antal kolli		I.27 Samlet mængde	
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)		I.29 Samlet areal afsat til sendingen	
I.30 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn
		Identifikationssystem	Identifikationsnr.
			Alder
			Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus	Identifikationsmærke	Kollitype
			Nettovægt
Slakteri	Type behandling	Varens art	Antal kolli
			Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion	Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.
			Test

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Fårene/gederne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1. Alle dyr i sendingen er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 45 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, og de har til stadighed opholdt sig på virksomheden i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen, eller siden fødslen, hvis de er under 21 dage gamle.]</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for får/geder, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for får/geder.</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2. De kommer fra virksomheder, der er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> med eller uden vaccination for så vidt angår får og geder.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2. De er over 6 måneder gamle og er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2. De er kastreret.]</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.5. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾[II.2.6. Kravene vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i artikel 33 i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-Y

<p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato)⁽⁴⁾.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 45 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-INTRA-Y

	Del II: (1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen. (2) Det ikke relevante overstreges/slettes. (3) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed. (4) Denne erklæring fritager ikke transportører fra deres forpligtelser i henhold til gældende EU-regler, navnlig hvad angår egnethed til transport.
	Embedsdyrlæge
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 7

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF ET INDIVIDUELT DYR AF HESTEFAMILIEN,
DER IKKE ER BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "EQUI-INTRA-IND")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehuse		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-IND

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. Dyret ledsages af et identifikationsdokument for hele dyrets levetid, jf. artikel 65, 67 eller 68 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, eller af et midlertidigt dokument udstedt i overensstemmelse med samme forordnings artikel 61, stk. 2.</p> <p>⁽¹⁾[Identifikationsdokumentet for hele dyrets levetid er udstedt i overensstemmelse med artikel 65, stk. 2, eller artikel 67, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller det midlertidige dokument er udstedt i overensstemmelse med nævnte delegerede forordnings artikel 61, stk. 2, for et registreret dyr af hestefamilien som defineret i samme forordnings artikel 2, stk. 30.]</p> <p>⁽¹⁾[Identifikationsdokumentet for hele dyrets levetid indeholder et gyldigt valideringsmærke i overensstemmelse med artikel 65, stk. 1, litra i), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[Identifikationsdokumentet for hele dyrets levetid indeholder et gyldigt valideringsmærke i overensstemmelse med artikel 65, stk. 1, litra i), nr. ii), i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. Dyret har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen af dyret eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen⁽²⁾ af det fra den registrerede virksomhed, nemlig den (<i>indsæt dato dd/mm/åååå</i>).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder det i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. Dyret kommer ikke fra en virksomhed, der er omfattet af flytningsrestriktioner eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien, herunder afrikansk hestepest og infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive).</p> <p>II.2.2. Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før dets afsendelse, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 2 år før afsendelsen.]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-IND

	<p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
II.2.3.	Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før dets afsendelse, og
	⁽¹⁾ enten [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 2 år før afsendelsen af dyret.]
	⁽¹⁾ eller [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner
	⁽¹⁾ enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller det inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]
	⁽¹⁾ eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]
II.2.4.	Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før dets afsendelse, og
	⁽¹⁾ enten [der er ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden i de sidste 12 måneder før afsendelsen af dyret.]
	⁽¹⁾ eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før afsendelsen af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner
	⁽¹⁾ enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]
	⁽¹⁾ eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]
II.2.5.	Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før dets afsendelse, og
	⁽¹⁾ enten [der er i de sidste 2 år før afsendelsen af dyret ikke rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i den medlemsstat eller zone deri, hvor virksomheden ligger.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-IND

	<p>⁽¹⁾eller [der er inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyret rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i den medlemsstat eller zone deri, hvor virksomheden ligger, og alle dyr af hestefamilien på virksomheden er i de sidste 21 dage før afsendelsen af det i punkt II.1 omhandlede dyr forblevet klinisk raske, og</p> <p>⁽¹⁾enten [det i punkt II.1 angivne dyr er blevet holdt beskyttet mod angreb fra insektvektorer på en karantænestation, hvor ethvert dyr af hestefamilien, der viste en stigning i den dagligt målte kropstemperatur, med negativt resultat er blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 10, punkt 1, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og det i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet</p> <p>⁽¹⁾enten [vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i overensstemmelse med fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [underkastet en serologisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 10, punkt 1, litra b), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget mindst 14 dage efter datoen for indsættelsen af dyret på karantænestationen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [kropstemperaturen hos det i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet taget dagligt, og enten er temperaturen ikke steget, eller dyret er med negativt resultat blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis i overensstemmelse med del 10, punkt 1, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og det i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet underkastet test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i:</p> <ul style="list-style-type: none"> – del 10, punkt 1, litra b), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, uden en stigning i antistoftiteren, udført på parrede prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før datoen for afsendelse af dyret, og – del 10, punkt 2, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget inden for 48 timer før afsendelsen af dyret, og dyret er blevet beskyttet mod angreb fra insektvektorer fra prøveudtagningen indtil afsendelsen.]] <p>II.2.6. Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før dets afsendelse.</p> <p>II.2.7. Dyret kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før dets afsendelse.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-IND

	<p>II.3. Efter min bedste overbevisning, efter grundig undersøgelse og ifølge operatørens oplysninger kommer dyret fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager, og dyret har i de sidste 30 dage før afsendelsesdatoen ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.1-II.2.6, og i de sidste 15 dage før datoen for dets afsendelse ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravet i punkt II.2.7.</p> <p>⁽¹⁾[II.4. Ifølge officielle oplysninger og operatørens egne oplysninger er der tale om et sæddonordyr, der er underkastet det i del 4, kapitel I, punkt 1, litra b), nr. i), i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686 omhandlede testprogram, og</p> <p>II.4.1. det kommer fra en sædopsamlingsstation og vil blive transporteret direkte til en anden sædopsamlingsstation i overensstemmelse med artikel 19 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>II.4.2. det har siden indsættelsesdatoen til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen og er med negativt resultat blevet underkastet alle obligatoriske rutinetest som omhandlet i del 4, kapitel I, punkt 1, litra a), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>II.4.3. operatøren har fået forudgående samtykke fra bestemmelsessædopsamlingsstationens stationsdyrlæge, og</p> <p>II.4.4. de anvendte transportmidler er rengjort og desinficeret inden brug.]</p> <p>II.5. Der er truffet foranstaltninger til at</p> <p>⁽¹⁾enten [transportere dyret i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.]</p> <p>⁽¹⁾eller [flytte dyret til fods.]</p> <p>II.6. Dette dyresundhedscertifikat er gyldigt i</p> <p>⁽¹⁾enten [10 dage fra udstedelsesdatoen, og]</p> <p>⁽¹⁾eller [30 dage fra udstedelsesdatoen, og et/en gyldig(t) valideringsmærke eller licens er attesteret i punkt II.1.1, og]</p> <p>ved transport af dyret ad indre vandveje/søvejen kan dyresundhedscertifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var det dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnet til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-IND

<p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv en registreret afsendelsesvirksomhed for dyret af hestefamilien eller, hvis dyret transporteres, en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en registreret bestemmelsesvirksomhed eller, hvis dyret transporteres, en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv den unikke kode for dyret af hestefamilien som omhandlet i artikel 65, stk. 1, litra b), i delegeret forordning (EU) 2019/2035 eller den kode, der fremgår af det i litra a), c) eller e) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035 definerede identifikationsmiddel, hvis dyret er et ikke fravænned dyr, som ledsager moderen eller ammehoppen.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Er kun en valgmulighed, hvis der er tale om dyr af hestefamilien, der flyttes i overensstemmelse med artikel 92, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 8

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF EN SENDING AF DYR AF HESTEFAMILIEN
(MODEL "EQUI-INTRA-CON")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land ISO-landekode	Registrerings- /godkendelsesnr.	I.12 Bestemmelsessted Navn Adresse Land ISO-landekode	Registrerings-/godkendelsesnr.		
I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang					
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Adresse Land ISO-landekode					
	I.17 Ledsagedokumenter Type Land Handelsdokumentreference:					
			Kode	ISO-landekode		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr.	Forseglingssnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-CON

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene af hestefamilien⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De ledsages af deres identifikationsdokumenter for hele dyrets levetid, jf.</p> <p>⁽²⁾enten [artikel 65, 67 eller 68 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035 og er ikke bestemt til slagtning til konsum.]</p> <p>⁽²⁾eller [artikel 65 eller artikel 67, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035 og er bestemt til slagtning til konsum.]</p> <p>⁽²⁾[Deres identifikationsdokumenter for hele dyrets levetid er udstedt i overensstemmelse med artikel 65, stk. 2, eller artikel 67, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035 for et registreret dyr af hestefamilien som defineret i samme delegerede forordnings artikel 2, nr. 30.)]</p> <p>⁽²⁾[Deres identifikationsdokumenter for hele dyrets levetid indeholder et gyldigt valideringsmærke i overensstemmelse med artikel 65, stk. 1, litra i), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen af sendingen eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen⁽³⁾ af denne fra den registrerede virksomhed, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien, herunder afrikansk hestepest og infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive).</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽²⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-CON

	<p>⁽²⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
II.2.3.	De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før afsendelsen af dyrene, og
	⁽²⁾ enten [der er ikke rapporteret om dourine på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]
	⁽²⁾ eller [der er rapporteret om dourine på virksomhederne inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner
	⁽²⁾ enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller det inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]
	⁽²⁾ eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]
II.2.4.	De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før afsendelsen af dyrene, og
	⁽²⁾ enten [der er ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomhederne i de sidste 12 måneder før afsendelsen af dyrene.]
	⁽²⁾ eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomhederne inden for de sidste 12 måneder før afsendelsen af dyrene, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner
	⁽²⁾ enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført med negativt resultat på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]
	⁽²⁾ eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]
II.2.5.	De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før afsendelsen af dyrene, og
	⁽²⁾ enten [der er i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene ikke rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i den medlemsstat eller zone i en medlemsstat, hvor virksomhederne ligger.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-CON

	<p>⁽²⁾eller [der er inden for de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i den medlemsstat eller zone i en medlemsstat, hvor virksomhederne ligger, og alle dyr af hestefamilien på virksomhederne er i de sidste 21 dage før afsendelsen af de i punkt II.1 omhandlede dyr forblevet klinisk raske, og</p> <p>⁽²⁾enten [de i punkt II.1 angivne dyr er blevet holdt beskyttet mod angreb fra insektvektorer på en karantænestation, hvor ethvert dyr af hestefamilien, der viste en stigning i den dagligt målte kropstemperatur, med negativt resultat er blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 10, punkt 1, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og de i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet</p> <p>⁽²⁾enten [vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i overensstemmelse med fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [underkastet en serologisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 10, punkt 1, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget mindst 14 dage efter datoen for indsættelsen af dyrene på karantænestationen.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [kropstemperaturen hos de i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet taget dagligt, og enten er temperaturen ikke steget, eller dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en diagnostisk test for venezuelansk hesteencephalomyelitis i overensstemmelse med del 10, punkt 1, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, og de i punkt II.1 omhandlede dyr er blevet underkastet test for venezuelansk hesteencephalomyelitis ved hjælp af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i:</p> <ul style="list-style-type: none"> – del 10, punkt 1, litra b), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, uden en stigning i antistofititeren, udført på parrede prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før datoen for afsendelse af dyrene, og – del 10, punkt 2, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget inden for 48 timer før afsendelsen af dyrene, og dyrene er blevet beskyttet mod angreb fra insektvektorer fra prøveudtagningen indtil afsendelsen.]]] <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen af dyrene.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-CON

<p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager, og de har i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.1-II.2.6, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravet i punkt II.2.7.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres registrerede afsendelsesvirksomheder, og indtil de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [de kommer fra registrerede afsendelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (<i>indsæt dato</i>).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv en registreret afsendelsesvirksomhed for dyrene af hestefamilien eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en registreret bestemmelsesvirksomhed eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-INTRA-CON

<p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Er kun en valgmulighed, hvis der er tale om dyr af hestefamilien, der flyttes i overensstemmelse med artikel 92, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p>	<p><i>"Ledsagedokumenter"</i>: Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv for hvert enkelt dyr i sendingen den unikke kode som omhandlet i artikel 65, stk. 1, litra b), i delegeret forordning (EU) 2019/2035 eller den kode, der fremgår af det i litra a), c) eller e) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035 definerede identifikationsmiddel, hvis dyret er et ikke fravænnet dyr, som ledsager moderen eller ammehoppen.</p>								
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 9

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF DYR AF KAMELFAMILIEN, DER IKKE ER
BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "CAM-INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn			I.2a Lokal reference		
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode				I.4 Lokal kompetent myndighed
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.	
	Navn			Navn		
	Adresse			Adresse		
	Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode			I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode			I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.		
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.			Navn		
Adresse			Adresse			
Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn		
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse		
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode	
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter	Kode		
				Type		
				Land	ISO-landekode	
				Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.						
Containernr.	Forseglingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene af kamelfamilien⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 73 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med opdrættede dyr af kamelfamilien, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af kamelfamilien, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for dyr af kamelfamilien.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos dyr af kamelfamilien i de sidste 42 dage før afsendelsen, og dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del I i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen.</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de dyr af kamelfamilien, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen, jf. artikel 23, stk. 1, litra e), i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis eller med et godkendt program for udryddelse af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis hos kvæg, og de kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis hos dyr af kamelfamilien i de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

	<p>II.2.6. De kommer fra virksomheder beliggende i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomhederne, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus på nogen virksomhed i de sidste 2 år før afsendelsen.</p> <p>II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.8. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra inden for de sidste 2 år før afsendelsen, og de angrebne virksomheder har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne, og – de resterende dyr på virksomhederne med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>⁽²⁾enten [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.1.3.	i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.2.	er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed
	⁽²⁾ enten [II.2.9.2.1.	i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.2.2.	i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.2.3.	i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.3.	er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	⁽²⁾ enten [II.2.9.3.1.	er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.3.2.	er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.4.	er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og
	⁽²⁾ enten [II.2.9.4.1.	den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.9.4.2.	den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. er i de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

		⁽²⁾ og/eller [II.2.9.2.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen]]].
⁽²⁾ og/eller[II.2.9.	De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og oprindelsesmedlemsstatens kompetente myndighed har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri	
⁽²⁾ enten	[II.2.9.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og	
⁽²⁾ enten	[II.2.9.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og	
⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og	
⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og	
⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]	
⁽²⁾ og/eller [II.2.9.2.	med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og	
⁽²⁾ enten	[II.2.9.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og	
⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og	
⁽²⁾ og/eller	[II.2.9.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. uden nogen betingelser, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-X

<p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 73 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 10

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF DYR AF KAMELFAMILIEN BESTEMT TIL
SLAGTNING (MODEL "CAM-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehuse		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAM-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene af kamelfamilien⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 73 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af kamelfamilien, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (<i>indsæt dato dd/mm/åååå</i>).</p> <p>⁽²⁾II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for dyr af kamelfamilien.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾II.2.5. Kravene vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i artikel 33 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>		

KAPITEL 11

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF HJORTEDYR, DER IKKE ER BESTEMT TIL
SLAGTNING (MODEL "CER-INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode				
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset						
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.						

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskvakuaturlivsvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Hjortedyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 73 eller 74 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med opdrættede hjortedyr, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for hjortedyr, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for hjortedyr.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos hjortedyr i de sidste 42 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de hjortedyr, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen, jf. artikel 26, stk. 1, litra e), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. De flyttes til en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis eller med et godkendt program for udryddelse af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis hos kvæg, og de kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis hos hjortedyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p> <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder beliggende i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomhederne, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus på nogen virksomhed i de sidste 2 år før afsendelsen.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

	<p>II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.8. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra inden for de sidste 2 år før afsendelsen, og de angrebne virksomheder har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne, og – de resterende dyr på virksomhederne med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>⁽²⁾enten [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]</p> <p>⁽²⁾ og/eller [II.2.9.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3. er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.4. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.4.2. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. er i de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9. De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og oprindelsesmedlemsstatens kompetente myndighed har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.3.1. uden nogen betingelser, og</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

<p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-X

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11:</p> <p>Rubrik I.12:</p> <p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>"Bestemmessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoden for dyrene i sendingen, identificeret i overensstemmelse med artikel 73 eller 74 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.</p>
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn</p> <p>Dato</p> <p>Stempel</p>	<p>Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 12

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF HJORTEDYR BESTEMT TIL SLAGTNING
(MODEL "CER-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operator, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus			Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri	Type behandling			Varens art	Antal kolli		Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CER-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Hjortedyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 73 eller 74 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for hjortedyr, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for hjortedyr.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i de sidste 30 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾II.2.5. Kravene vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i artikel 33 i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>		

KAPITEL 13

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF OPDRÆTTEDE HOVDYR, BORTSET FRA
KVÆG, FÅR, GEDER, SVIN, DYR AF HESTEFAMILIEN, DYR AF
KAMELFAMILIEN OG HJORTEDYR, DER IKKE ER BESTEMT TIL SLAGTNING
(MODEL "OTHER-UNGULATES-INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse		<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset	

I.19		Containernr./forseglingsnr.	
Containernr.		Forseglingsnr.	
I.20 Attesteret som/til			
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet
I.21			
<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland			
Tredjeland		ISO-landekode	
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode	
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode	
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)		I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport	
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode
Medlemsstat	ISO-landekode		
I.24 Anslået forsendelsestid		I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26 Samlet antal kolli		I.27 Samlet mængde	
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)		I.29 Samlet areal afsat til sendingen	
I.30 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn
		Identifikationssystem	Identifikationsnr.
			Alder
			Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus	Identifikationsmærke	Kollitype
			Nettovægt
Slakteri	Type behandling	Varens art	Antal kolli
			Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion	Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.
			Test

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I er opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, og opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 117 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2. De har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.2.1. til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden</p> <p>II.1.2.2. ikke været i kontakt med andre opdrættede hovdyr, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.2.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene.</p> <p>II.1.3. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for hovdyr af de pågældende arter, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for hovdyr af de pågældende arter.</p> <p>⁽²⁾[II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. De kommer fra virksomheder beliggende i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomhederne, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus på nogen virksomhed i de sidste 2 år før afsendelsen.]</p> <p>II.2.6. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾[II.2.7. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før afsendelsen af dyrene.]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra inden for de sidste 2 år før afsendelsen, og de angrebne virksomheder har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne, og – de resterende dyr på virksomhederne med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomhederne.]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾enten[II.2.8. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾og/eller[II.2.8. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årtidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årtidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årtidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

		⁽²⁾ enten [II.2.8.2.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
		⁽²⁾ og/eller [II.2.8.2.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
		⁽²⁾ og/eller [II.2.8.2.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.8.3.	er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
		⁽²⁾ enten [II.2.8.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
		⁽²⁾ og/eller [II.2.8.3.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]
	⁽²⁾ og/eller [II.2.8.4.	er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og
		⁽²⁾ enten [II.2.8.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]
		⁽²⁾ og/eller [II.2.8.4.2. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]
	⁽²⁾ og/eller[II.2.8.	De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de
	⁽²⁾ enten [II.2.8.1.	er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾enten [II.2.8.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2 er i de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km omkring virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.3.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.3.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.3.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen]]]]].</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.8. De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og oprindelsesmedlemsstatens kompetente myndighed har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme forordning, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2. med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.8.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>enten</i> [II.2.8.3.1. uden nogen betingelser, og</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [II.2.8.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [II.2.8.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [II.2.8.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [II.2.8.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]]]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-X

Del I:	
Rubrik I.11:	<i>"Afsendessted:"</i> Angiv en oprindelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.12:	<i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en endelig bestemmelsesvirksomhed for dyrene i sendingen eller en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning i overensstemmelse med artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter:"</i> Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives. Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) dyresundhedscertifikatet for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.
Rubrik I.30:	<i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert enkelt dyr.
Del II:	
(1)	Der kan være et eller flere dyr i sendingen.
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Relevant, hvis sendingen afsendes fra den til sammenbringning godkendte virksomhed.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 14

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF OPDRÆTTEDE HOVDYR, BORTSET FRA
KVÆG, FÅR, GEDER, SVIN, DYR AF HESTEFAMILIEN, DYR AF
KAMELFAMILIEN OG HJORTEDYR, BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL
"OTHER-UNGULATES-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode
	Navn		I.2a Lokal reference		
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
	Navn		Navn	Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
I.11 Afsendessted		I.12 Bestemmelsessted			
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		
Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør			
<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly		Navn	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse			
Identifikation <input type="checkbox"/> Andet		Land	ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskvakturvirkomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I er opdrættede hovdyr, bortset fra kvæg, får, geder, svin, dyr af hestefamilien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr, og opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret i overensstemmelse med artikel 117 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for hovdyr af de pågældende arter, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾II.1.3. De er bestemt til slagtning med henblik på sygdomsudryddelse som led i et udryddelsesprogram som omhandlet i artikel 31, stk. 1 eller 2, i forordning (EU) 2016/429, og bestemmelsesmedlemsstaten og i givet fald den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, har på forhånd tilladt flytningen.]</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder de i del I beskrevne dyr følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer ikke fra virksomheder, der er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de pågældende arter, eller er beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for hovdyr af de pågældende arter.</p> <p>II.2.2. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.</p> <p>⁽²⁾II.2.3. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾II.2.4. De kommer fra virksomheder, hvor der ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus i de sidste 30 dage før afsendelsen (serotype 1-24).]</p> <p>⁽²⁾II.2.5. Kravene vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i artikel 33 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene fra virksomheder, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>		

KAPITEL 15

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING MELLEM
MEDLEMSSTATER AF RUGEÆG AF FJERKRÆ (MODEL "POU-INTRA-HEP")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
			I.2a Lokal reference		
			I.3 Central kompetent myndighed		
			I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
			Registreringsnr. Adresse Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted		
			Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	
I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør			Registrerings-/autorisationsnr.	
	Navn Adresse Land			ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter				
Type			Kode		
Land			ISO-landekode		
Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-HEP

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. De rugeæg⁽¹⁾ af fjerkræ, der er beskrevet i del I i dette certifikat, kommer fra</p> <p>^{(2)enten} [en virksomhed, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og som ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.]</p> <p>^{(2)eller} [et rugeri, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, og som ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.]</p> <p>II.1.2. De i del I beskrevne rugeæg kommer fra flokke:</p> <p>a) hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> eller <i>Salmonella arizonae</i></p> <p>b) hvor der ikke er rapporteret om mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)</p> <p>c) som til stadighed har opholdt sig på en eller flere virksomheder, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, siden klækningen eller i mindst de sidste 42 dage før indsamlingen af rugeæggene, og:</p> <p>^{(2)enten} [i] hvor der i de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]</p> <p>^{(2)eller} [i] hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene, og de i artikel 34, stk. 1, litra b), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>^{(2)enten} [ii] hvor der i de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)]</p> <p>^{(2)eller} [ii] hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasmose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene, og de i artikel 34, stk. 1, litra c), i delegeret forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>d) som på grundlag af</p> <p>^{(2)enten} [en klinisk inspektion foretaget inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen og de fortegnelser over sundhed og produktion, der føres på virksomheden — kontrolleret inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen — ikke udviser kliniske tegn på eller giver anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-HEP

		⁽²⁾ eller	[månedlige sundhedsinspektionsbesøg, hvoraf det seneste er aflagt inden for de sidste 31 dage før afsendelsen af sendingen, og de fortegnelser over sundhed og produktion, der føres på virksomheden — kontrolleret inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen — ikke udviser kliniske tegn på eller giver anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten]
	⁽²⁾⁽³⁾ enten	[e]	som ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]
	⁽²⁾⁽³⁾ eller	[e]	som er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner] ⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688] ⁽²⁾
		 (navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen) den (dato) i en alder af uger].
II.1.3.			De i del I beskrevne rugeæg:
		a)	er individuelt mærket med godkendelsesnummeret på den virksomhed, hvor oprindelsesflokken holdes
		b)	er blevet desinficeret
	⁽²⁾⁽³⁾ enten	[c]	er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]
	⁽²⁾⁽³⁾ eller	[c]	er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner] ⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688] ⁽²⁾
		 (navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen) den (dato) i en alder af uger].
II.1.4.			Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.
⁽⁴⁾ [II.1.5.			De i del I beskrevne rugeæg er bestemt til en medlemsstat eller en zone, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og de:
		a)	ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
		b)	kommer fra flokke, som:
	⁽²⁾ enten		[ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.]
	⁽²⁾ eller		[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner] ⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688], og vaccination har fundet sted mindst 30 dage før indsamlingen af rugeæggen] ⁽²⁾
		 (navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen) den (dato) i en alder af uger].

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-HEP

II.2. Folkesundhedserklæring

⁽⁵⁾[II.2.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 5 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesforældreflokken, og den pågældende forældreflok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglens alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽⁶⁾	
			Positivt	Negativt

⁽⁵⁾[II.2.2. Der er ikke påvist hverken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.2.1.]

⁽⁷⁾[II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer rugetæggene fra flokke, der med negativt resultat er blevet testet for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]

Bemærkninger:

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07.

"Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

"Alder": Angiv indsamlingsdatoen.

Del II:

(1) "Rugeæg" som defineret i artikel 4 i forordning (EU) 2016/429.

(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.

(3) Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, idet sendingen i dette tilfælde skal være i overensstemmelse med punkt II.1.5.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-HEP

(4)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(5)	Denne garanti omfatter kun rugeæg af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.
(6)	Hvis der i forældreflokkens levetid har været positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis.
(7)	Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 16

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING MELLEM
MEDLEMSSTATER AF DAGGAMLE KYLLINGER (MODEL "POU-INTRA-DOC")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode				
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
	I.19 Containernr./forsegingsnr. Containernr. Forsegingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-DOC

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. De daggamle kyllinger⁽¹⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat, er klækket på og kommer fra et rugeri, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og som ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>II.1.2. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer de i del I beskrevne daggamle kyllinger fra et rugeri, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.3. De i del I beskrevne daggamle kyllinger er klækket af æg, der kommer fra flokke:</p> <p>a) hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> eller <i>Salmonella arizonae</i></p> <p>b) hvor der ikke er rapporteret om mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)</p> <p>c) som til stadighed har opholdt sig på en eller flere virksomheder, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, siden klækningen eller i mindst de sidste 42 dage før indsamlingen af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af, og:</p> <p>⁽²⁾enten [i) hvor der i de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]</p> <p>⁽²⁾eller [i) hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene, og de i artikel 34, stk. 1, litra b), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>⁽²⁾enten [ii) hvor der i de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)]</p> <p>⁽²⁾eller [ii) hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af rugeæggene, og de i artikel 34, stk. 1, litra c), i delegeret forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>d) som ifølge de fortegnelser over sundhed og produktion, der føres på virksomheden — kontrolleret inden for de sidste 24 timer før afsendelsen af sendingen — ikke udviser kliniske tegn på eller giver anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾enten [e) som ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-DOC

	<p>⁽²⁾⁽³⁾<i>eller</i> [e] som er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾<i>eller</i> [II.1.3. De i del I beskrevne daggamle kyllinger er klækket af æg, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium eller en zone deri i overensstemmelse med Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.1.4. De i del I beskrevne daggamle kyllinger:</p> <p>a) udviser ikke kliniske tegn på og giver ikke anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>enten</i> [b] er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>eller</i> [b] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>II.1.5. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁵⁾[II.1.6. De i del I beskrevne daggamle kyllinger er bestemt til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og de:</p> <p>a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) kommer fra rugeæg, som:</p> <p>i) ikke er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>ii) kommer fra flokke, som:</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688], og vaccination har fundet sted mindst 30 dage før indsamlingen af rugeæggene]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-DOC

- c) kommer fra et rugeri, hvor arbejdsmetoden sikrer, at rugeæggene udruges på helt andre tidspunkter og steder end rugeæg, der ikke opfylder betingelserne i litra b)].

II.2. Folkesundhedserklæring

- ⁽⁶⁾[II.2.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 5 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesforældreflokken, og den pågældende forældreflok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglens alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽⁷⁾	
			Positivt	Negativt

De særlige krav i forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for de daggamle kyllinger.

Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der:

⁽²⁾enten [ikke givet antimikrobielle stoffer til de daggamle kyllinger (herunder injektion i æg).]

⁽²⁾⁽⁸⁾eller [givet følgende antimikrobielle stoffer til de daggamle kyllinger (herunder injektion i æg):]

- ⁽⁶⁾[II.2.2. Er de daggamle kyllinger bestemt til avl, er der ikke påvist hverken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.2.1.]

- ⁽⁹⁾[II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer de daggamle kyllinger, der skal indsættes i flokke af avlsfjerkræ eller flokke af brugsfjerkræ, fra flokke, som med negativt resultat er blevet testet for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]

Bemærkninger:

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport af dyr ad indre vandveje/søvejen kan det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikats gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen:

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.

"Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

"Alder": angiv datoen for klækning af dyrene.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-DOC

Del II:	
(1)	"Daggamle kyllinger": alt fjerkræ på under 72 timer, som defineret i artikel 3 i delegeret forordning (EU) 2020/688.
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, idet sendingen i dette tilfælde skal være i overensstemmelse med punkt II.1.6.
(4)	Er de daggamle kyllinger klækket af æg, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium eller en zone deri, skal de særlige dyresundhedsmæssige krav i del III, afsnit 2, kapitel 5, i delegeret forordning (EU) 2020/692 vedrørende flytning og håndtering af de pågældende dyr på bestemmelsesvirksomheden overholdes.
(5)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(6)	Denne garanti omfatter kun daggamle kyllinger af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.
(7)	Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <ul style="list-style-type: none"> — flokke af avlsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis — flokke af brugsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Det ikke relevante overstreges/slettes: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.
(9)	Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 17

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING MELLEM
MEDLEMSSTATER AF AVLSFJERKRÆ OG BRUGSFJERKRÆ (MODEL "POU-
INTRA-X")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn			I.2a Lokal reference		
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode				I.4 Lokal kompetent myndighed
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
	Navn			Navn	Registreringsnr.	
	Adresse			Adresse		
	Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode			I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode			I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendessted			I.12 Bestemmelsessted			
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.			Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	
Adresse			Adresse			
Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør			
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse		
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode	
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter			
				Type	Kode	
				Land	ISO-landekode	
				Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.						
Containernr.			Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. Det [avlfsfjerkræ ⁽¹⁾]⁽²⁾ [brugsfjerkræ⁽³⁾]⁽²⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat, har til stadighed opholdt sig på en eller flere virksomheder, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾enten [siden klækningen eller i mindst de sidste 42 dage før afsendelsen af sendingen.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾eller [siden klækningen eller i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen, idet det ikke har været i kontakt med fugle med lavere sundhedsstatus.]</p> <p>II.1.2. Det i del I beskrevne fjerkræ kommer fra en virksomhed:</p> <p>a) der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter</p> <p>⁽²⁾enten [b) hvor der i de sidste 12 måneder før afsendelsen af sendingen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]</p> <p>⁽²⁾eller [b) hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før afsendelsen af sendingen, og de i artikel 34, stk. 1, litra b), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>⁽²⁾enten [c) hvor der ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) i de sidste 12 måneder før afsendelsen af sendingen.]</p> <p>⁽²⁾eller [c) hvor der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før afsendelsen af sendingen, og de i artikel 34, stk. 1, litra c), i delegeret forordning (EU) 2020/688 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt.]</p> <p>II.1.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer det i del I beskrevne fjerkræ fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.1.4. Det i del I beskrevne fjerkræ kommer fra en flok, hvor:</p> <p>a) der ikke er rapporteret om infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> eller <i>Salmonella arizonae</i></p> <p>b) der ikke er rapporteret om mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)</p> <p>c) der er i de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen ikke, i overensstemmelse med den overvågning, der er fastlagt i artikel 3, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, påvist nogen bekræftede tilfælde af lavpatogen aviær influenza.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-X

	<p>II.1.5. Det i del I beskrevne fjerkræ:</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾enten [a] er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾eller [a] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾eller [a] er bestemt til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og det:</p> <p>i) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>ii) er i mindst 14 dage før afsendelsen af sendingen blevet holdt isoleret på oprindelsesvirksomheden under en embedsdyrlæges tilsyn eller på en godkendt karantænestation, hvor:</p> <ul style="list-style-type: none"> — intet fjerkræ er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen — ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode — der ikke er foretaget vaccination på karantænestationen <p>iii) er testet negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før afsendelsen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]</p> <p>⁽⁸⁾ [b] er ænder eller gæs og er testet negative ved en virologisk undersøgelse for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med kravene i bilag IV til delegeret forordning (EU) 2020/688 i løbet af den sidste uge før pålæsningen med henblik på afsendelse]</p> <p>II.1.6. Oprindelsesflokkene og dyrene i sendingen er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 48 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke kliniske tegn på og gav heller ikke anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten.</p> <p>II.1.7. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁹⁾[II.1.8. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og</p> <p>⁽²⁾enten [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]</p> <p>⁽²⁾eller [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-X

II.2. Folkesundhedserklæring

⁽¹⁰⁾[II.2.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 5 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokkene, og den pågældende flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹¹⁾	
			Positivt	Negativt

Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der inden for de sidste tre uger før indførslen til Unionen:

⁽²⁾*enten* [ikke givet antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle]

⁽²⁾⁽¹²⁾*eller* [givet følgende antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle:]

⁽¹⁰⁾[II.2.2. Er der tale om avlsfjerkræ, er der ikke påvist hverken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.2.1.]

⁽¹³⁾[II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige:

⁽²⁾*enten* [er avlsfjerkræet testet negativt for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]

⁽²⁾*eller* [er æglæggerne (brugsfjerkræ opdrættet med henblik på produktion af konsumæg) testet negative for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2004/235/EF.]

Bemærkninger:

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport af dyr ad indre vandveje/søvejen kan det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikats gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.17: Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives. Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-X

<p>Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen</p> <p>"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.</p> <p>"Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) "Avlsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover bestemt til produktion af rugeæg, som defineret i artikel 3 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) "Brugsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover, der opdrættes med henblik på produktion af kød, konsumæg eller andre produkter eller til udsætning som fjervildt med henblik på fornyelse af fjervildtbestande, som defineret i artikel 3 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Relevant for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ til produktion af kød, konsumæg eller andre produkter.</p> <p>(5) Relevant for brugsfjerkræ til udsætning som fjervildt med henblik på fornyelse af fjervildtbestande.</p> <p>(6) Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination.</p> <p>(7) Denne garanti skal opfyldes for sendinger, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p> <p>(8) Relevant for ænder og gæs. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p> <p>(9) Relevant, hvis sendingen afsendes fra en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning. Det dyr i sendingen, der er gjort til genstand for det højeste antal sammenbringninger, er bestemmende for, hvor mange sammenbringninger sendingen yderligere kan gøres til genstand for. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p> <p>(10) Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.</p> <p>(11) Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt:</p> <p>— flokke af avlsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis</p> <p>— flokke af brugsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(12) Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.</p> <p>(13) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 18

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING MELLEM
MEDLEMSSTATER AF UNDER 20 STYK FJERKRÆ, BORTSET FRA
STRUDSEFUGLE, ELLER UNDER 20 RUGEÆG AF FJERKRÆ, BORTSET FRA
STRUDSEFUGLE (MODEL "POU-INTRA-LT20")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr.		Forseglingssnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. De(t) [fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat, kommer fra en [registreret]⁽¹⁾ [godkendt]⁽¹⁾ virksomhed, der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>II.1.2. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer de(t) i del I beskrevne [fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.1.3. De(t) i del I beskrevne [fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ kommer fra en flok, som til stadighed har opholdt sig på oprindelsesvirksomheden siden klækningen eller i mindst de sidste 21 dage før</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾enten [afsendelsen af sendingen]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾eller [indsamlingen af æggene]</p> <p>II.1.4. [Det i del I beskrevne fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾⁽³⁾</p> <p>eller [De i del I beskrevne [daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ kommer fra en flok, som]⁽⁴⁾⁽⁵⁾</p> <p>inden for 21 dage før pålæsningen med henblik på afsendelse er testet negativ(t) i serologiske og/eller bakteriologiske test⁽⁶⁾ for:</p> <p>⁽¹⁾enten [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Gallus gallus</i>).]</p> <p>⁽¹⁾eller [<i>Salmonella arizonae</i> (serogruppe O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Meleagris gallopavo</i>)]</p> <p>⁽¹⁾eller [<i>Salmonella Pullorum</i> og <i>Salmonella Gallinarum</i> (for så vidt angår <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i>, <i>Anas spp.</i>.)]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾II.1.5. Det gælder for det i del I beskrevne fjerkræ, bortset fra strudsefugle, at</p> <p>II.1.5.1. det ikke har været i kontakt med nytilført fjerkræ eller med fugle med lavere sundhedsstatus i de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen</p> <p>II.1.5.2. det kommer fra en flok, hvor der i de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen ikke, i overensstemmelse med den overvågning, der er fastlagt i artikel 3, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, er påvist nogen bekræftede tilfælde af lavpatogen aviær influenza</p> <p>II.1.5.3. det</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾enten [a] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [a] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽¹⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾eller [a] er bestemt til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og det:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾enten [i] er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>ii) er i mindst 14 dage før afsendelsen af sendingen blevet holdt isoleret på oprindelsesvirksomheden under en embedsdyrlæges tilsyn eller på en godkendt karantænestation, hvor:</p> <ul style="list-style-type: none"> — intet fjerkræ er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen — ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode — der ikke er foretaget vaccination på karantænestationen <p>iii) er testet negativt ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før afsendelsen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾eller [kommer fra en flok, som:</p> <p>⁽¹⁾enten [ikke er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og i de sidste 14 dage før afsendelsen af sendingen er testet negativ ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]</p> <p>⁽¹⁾eller [er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og inden for de sidste 14 dage før afsendelsen af sendingen er testet negativ ved en test til påvisning af forekomst af Newcastle disease-virus, udført i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁴⁾eller [i] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>ii) kommer fra rugeæg, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ikke er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus — kommer fra flokke, som: <p>⁽¹⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽¹⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽¹⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688], og vaccination har fundet sted mindst 30 dage før indsamlingen af rugeæggene]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]</p> <p>iii) kommer fra et rugeri, hvor arbejdsmetoden sikrer, at rugeæggenes udruges på helt andre tidspunkter og steder end rugeæg, der ikke opfylder betingelserne i nr. ii)]</p> <p>⁽⁹⁾ [b] er ænder eller gæs og er testet negative ved en virologisk undersøgelse for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med kravene i bilag IV til delegeret forordning (EU) 2020/688 i løbet af den sidste uge før pålæsningen med henblik på afsendelse]</p> <p>II.1.5.4. oprindelsesflokkene og dyrene i sendingen er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 48 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke kliniske tegn på og gav heller ikke anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten].</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.1.5. De i del I beskrevne rugeæg:</p> <p>II.1.5.1. kommer fra en flok, som på grundlag af</p> <p>⁽¹⁾enten [en klinisk inspektion foretaget inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen og de fortegnelser over sundhed og produktion, der føres på virksomheden — kontrolleret inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen, ikke udviser kliniske tegn på eller giver anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten]</p> <p>⁽¹⁾eller [månedlige sundhedsinspektionsbesøg, hvoraf det seneste er aflagt inden for de sidste 31 dage før afsendelsen af sendingen, og de fortegnelser over sundhed og produktion, der føres på virksomheden — kontrolleret inden for de sidste 72 timer før afsendelsen af sendingen — ikke udviser kliniske tegn på eller giver anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾enten [II.1.5.2. kommer fra en flok, som ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [II.1.5.2. kommer fra en flok, som er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽¹⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾eller [II.1.5.2. er bestemt til en medlemsstat, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og:</p> <p>a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) kommer fra en flok, som:</p> <p>⁽¹⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽¹⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽¹⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688], og vaccinationen har fundet sted mindst 30 dage før indsamlingen af rugeæggenes]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]]].</p> <p>II.1.6. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2. Folkesundhedserklæring</p> <p>II.2.1. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende vedrørende de(t) [avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [fjerkræ bestemt til slagtning, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾ [daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle]⁽¹⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

⁽¹⁰⁾[II.2.1.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 5 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokken, og den pågældende flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹¹⁾	
			Positivt	Negativt

Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der inden for de sidste tre uger før indførslen til Unionen:

⁽¹⁾*enten* [ikke givet antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle]

⁽¹⁾⁽¹²⁾*eller* [givet følgende antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle:]]

⁽¹⁰⁾[II.2.1.2. Er der tale om avlsfjerkræ, er der ikke påvist hverken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.2.1.1.]

⁽¹³⁾[II.2.1.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige:

⁽¹⁾*enten* [er avlsfjerkræet testet negativt for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]

⁽¹⁾*eller* [er æglæggerne (brugsfjerkræ opdrættet med henblik på produktion af konsumæg) testet negative i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2004/235/EF.]]

Bemærkninger:

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05, 01.06.39 eller 04.07.

"Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-LT20

Del II:	
(1)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(2)	Relevant for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(3)	Relevant for fjerkræ bestemt til slagtning. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(4)	Relevant for daggamle kyllinger. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(5)	Relevant for rugeæg. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(6)	Hvis dyrene er blevet vaccineret mod infektion med en salmonella- eller mycoplasma-serotype, skal der kun foretages bakteriologisk testning. Bekræftelsesmetoden skal være i stand til at skelne mellem levende vaccinstammer og feltstammer.
(7)	Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination.
(8)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(9)	Relevant for ænder og gæs, bortset fra ænder og gæs bestemt til slagtning. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(10)	Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.
(11)	Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <ul style="list-style-type: none"> — flokke af avlsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis — flokke af brugsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(12)	Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.
(13)	Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 19

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF FJERKRÆ BESTEMT TIL SLAGTNING
(MODEL "POU-INTRA-Y")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. Det fjerkræ bestemt til slagting⁽¹⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat, har til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden siden klækningen eller i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen.</p> <p>II.1.2. Det i del I beskrevne fjerkræ kommer fra en virksomhed, der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>II.1.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer det i del I beskrevne fjerkræ fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.1.4. Det i del I beskrevne fjerkræ:</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>enten</i> [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>eller</i> [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger].</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾<i>eller</i> [er bestemt til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og de kommer fra flokke, som:</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [er ikke vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og i de sidste 14 dage før afsendelsen af sendingen er testet negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og inden for de sidste 14 dage før afsendelsen af sendingen er testet negative ved en test til påvisning af forekomst af Newcastle disease-virus, udført i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]].</p> <p>II.1.5. Oprindelsesflokken og dyrene i sendingen er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for de sidste 5 dage før afsendelsen af sendingen og udviste ikke kliniske tegn på og gav heller ikke anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten.</p> <p>II.1.6. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-Y

⁽⁵⁾[II.1.7. Ingen af dyrene i sendingen er, fra de forlod deres oprindelsesvirksomheder, til de ankom til denne virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, gjort til genstand for sammenbringning mere end to gange, og

⁽²⁾*enten* [de kommer fra deres oprindelsesvirksomheder.]]

⁽²⁾*eller* [mindst ét af dyrene i sendingen er én gang gjort til genstand for sammenbringning på en godkendt virksomhed.]]

⁽²⁾*eller* [mindst ét af dyrene i sendingen er to gange gjort til genstand for sammenbringning på godkendte virksomheder.]]

II.2. Folkesundhedserklæring

⁽⁶⁾[II.2.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 5 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokkene, og denne flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglens alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽⁷⁾	
			Positivt	Negativt

Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der:

⁽²⁾*enten* [ikke givet antimikrobielle stoffer til slagtejerkraet]

⁽²⁾⁽⁸⁾*eller* [givet følgende antimikrobielle stoffer til slagtejerkraet:]]

⁽⁹⁾[II.2.2. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er fjerkraet blevet underkastet en mikrobiologisk test af stikprøver på oprindelsesbedriften og er testet negativt for salmonella i overensstemmelse med procedurene i beslutning 95/410/EF, jf. artikel 9, stk. 3, i forordning (EF) nr. 2160/2003.]

Bemærkninger:

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport af dyr ad indre vandveje/søvejen kan det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikats gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-Y

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.17: Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i oprindelsesmedlemsstaten, kan referencenummeret/-numrene på det eller de officielle dokumenter, på grundlag af hvilke(t) det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives. Hvis dyrene afsendes fra en virksomhed godkendt til sammenbringning i den medlemsstat, som dyrene passerer igennem, skal referencenummeret/-numrene på det eller de certifikater, på grundlag af hvilke(t) det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat for denne sending er udstedt på den pågældende virksomhed, som er godkendt til sammenbringning, angives.</p> <p>Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen "KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) "Fjerkræ bestemt til slagtning": fjerkræ, der enten direkte eller efter sammenbringning skal transporteres til et slagteri, som defineret i artikel 3 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination.</p> <p>(4) Denne garanti skal opfyldes for sendinger, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p> <p>(5) Relevant, hvis sendingen afsendes fra en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning. Det dyr i sendingen, der er gjort til genstand for det højeste antal sammenbringninger, er bestemmende for, hvor mange sammenbringninger sendingen yderligere kan gøres til genstand for. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p> <p>(6) Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.</p> <p>(7) Hvis der i flokkens levetid har været positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(8) Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.</p> <p>(9) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 20

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SPECIFIKT PATOGENFRIE ÆG (MODEL
"POU-INTRA-SPF")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference			
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed			
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed			
	Navn		Navn		Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted			
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør				
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	Navn		Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse				
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land		ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter				
		Type		Kode		
		Land		ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forsegingsnr.						
Containernr.		Forsegingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POU-INTRA-SPF

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De specifikt patogenfrie æg⁽¹⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat, er afsendt fra en virksomhed, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og som ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>II.2. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer de i del I beskrevne specifikt patogenfrie æg fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.3. De i del I beskrevne specifikt patogenfrie æg kommer fra flokke, der er frie for specifikke patogener som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og resultaterne af alle test og kliniske undersøgelser, der kræves med henblik på denne særlige status, har været gunstige.</p> <p>II.4. De i del I beskrevne specifikt patogenfrie æg er mærket individuelt med oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer.</p> <p>II.5. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen</p> <p>"Alder": Angiv indsamlingsdatoen.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ "Specifikt patogenfrie æg": rugeæg, der hidrører fra "specifikt patogenfrie kyllingeflokke" som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og som udelukkende er bestemt til brug ved diagnosticering, forskning eller lægemiddelfremstilling, som defineret i artikel 3 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p>		
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>			

KAPITEL 21

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF FUGLE I FANGENSKAB (MODEL "CAPTIVE-
BIRDS-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	
	Navn			Navn	Registreringsnr.
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode		I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode		I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted		
Navn	Registrerings- /godkendelsesnr.		Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	
Adresse			Adresse		
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør		
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	Registrerings-/autorisationsnr.
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse	
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter		
				Type	Kode
				Land	ISO-landekode
				Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglningsnr.					
Containernr.	Forseglningsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. De fugle i fangenskab, der er beskrevet i del I i dette certifikat, har til stadighed opholdt sig på oprindelsesvirksomheden siden klækningen eller i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af sendingen.</p> <p>II.1.2. De i del I beskrevne fugle i fangenskab kommer fra en [registreret]⁽¹⁾ [afgrænset]⁽¹⁾ virksomhed, der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>II.1.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer de i del I beskrevne fugle i fangenskab fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.1.4. De i del I beskrevne fugle i fangenskab:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾enten [a] er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾eller [a] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽¹⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾eller [a] er fugle i fangenskab af Galliformes-arter bestemt til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, og de:</p> <p>i) er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>ii) er i mindst 14 dage før afsendelsen af sendingen blevet holdt isoleret på oprindelsesvirksomheden under en embedsdyrlæges tilsyn eller på en godkendt karantænestation, hvor:</p> <p>— ingen fugle er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen</p> <p>— ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode</p> <p>— der ikke er foretaget vaccination på karantænestationen</p> <p>iii) er testet negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før afsendelsen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

<p>⁽⁵⁾[b) er fugle af papegøjefamilien, og de</p> <p>i) er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 76 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>ii) kommer fra en virksomhed, hvor</p> <p>⁽¹⁾enten [der ikke er bekræftet ornitose i mindst de sidste 6 måneder før afsendelsen af sendingen]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er bekræftet ornitose inden for de sidste 6 måneder før afsendelsen af sendingen, men ikke i de sidste 60 dage, og foranstaltningerne i artikel 59, stk. 2, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/688 er blevet anvendt]</p> <p>iii) har</p> <p>⁽¹⁾enten [ikke været i kontakt med fugle i fangenskab fra virksomheder, hvor der er diagnosticeret ornitose inden for de sidste 60 dage før afsendelsen]</p> <p>⁽¹⁾eller [været i kontakt med fugle i fangenskab fra virksomheder, hvor der er diagnosticeret ornitose inden for de sidste 60 dage før afsendelsen, og er fundet negative ved laboratorietest for ornitose udført mindst 14 dage efter kontakten].</p> <p>II.1.5. Oprindelsesflokket og dyrene i sendingen er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for de sidste 48 timer før afsendelsen af sendingen og udviste ikke kliniske tegn på og gav heller ikke anledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten.</p> <p>II.1.6. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁶⁾[II.1.7. De i del I beskrevne fugle i fangenskab er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium eller en zone deri og er blevet holdt i karantæne på den godkendte karantænestation på bestemmelsesstedet i Unionen i overensstemmelse med del II, afsnit 3, kapitel 2, afdeling 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692.]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport af dyrene ad indre vandveje/søvejen kan dyresundhedscertifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen</p> <p>"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.36.31, 01.06.32 eller 01.06.39.</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS-INTRA

Del II:	
(1)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(2)	Overstreges/slettes, hvis der er tale om sendinger af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, som afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination.
(3)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger af duer.
(4)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(5)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger af fugle af papegøjefamilien. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
(6)	Denne garanti skal opfyldes for sendinger af fugle i fangenskab, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium en zone deri. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 22

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF RUGEÆG AF FUGLE I FANGENSKAB
(MODEL "HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference		
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
	Navn		Navn	Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted			
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		
Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør			
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	Navn	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse			
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land	ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forsegingsnr.					
Containernr.	Forsegingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. De rugeæg⁽¹⁾ af fugle i fangenskab, der er beskrevet i del I i dette certifikat, kommer fra en [registreret]⁽²⁾ [afgrænset]⁽²⁾ virksomhed, der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af listeopførte sygdomme, der er relevante for fuglearter.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾enten [II.1.2. De i del I beskrevne rugeæg:</p> <p>⁽²⁾enten [a] er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾eller [a] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]</p> <p>⁽²⁾enten [b] kommer fra flokke, som ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾eller [b] kommer fra flokke, som er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]].</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾eller [II.1.2. De i del I beskrevne rugeæg er rugeæg af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, der er bestemt til en medlemsstat eller en zone, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, ligesom de:</p> <p>a) ikke er vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) kommer fra flokke, som:</p> <p>⁽²⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽²⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med [inaktiverede vacciner]⁽²⁾ [levende svækkede vacciner, der opfylder kriterierne i bilag VI til delegeret forordning (EU) 2020/688], og vaccination har fundet sted mindst 30 dage før indsamlingen af rugeæggenes]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(navnet på den stamme, der er anvendt i vaccinen)</p> <p>den (dato) i en alder af uger]].</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>II.1.3. De i del I beskrevne rugeæg af fugle i fangenskab kommer fra flokke, som er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for de sidste 48 timer før afsendelsen af sendingen og ikke udviste kliniske tegn på eller gav ledning til mistanke om listeopførte sygdomme, der er relevante for arten.</p> <p>II.1.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i containere, der opfylder kravene i artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2020/688, og i transportmidler, der opfylder kravene i artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>Bemærkninger: Dette dyresundhedscertifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I: Rubrik I.30: Beskrivelse af sendingen <i>"KN-kode"</i>: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07. <i>"Alder"</i>: Angiv indsamlingsdatoen.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) "Rugeæg": som defineret i artikel 4, nr. 44), i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Overstreges/slettes, hvis sendingen afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination.</p> <p>(4) Denne garanti skal opfyldes for sendinger af rugeæg af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, der afsendes fra en medlemsstat eller en zone deri, der ikke har status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination, til en medlemsstat eller en zone deri, der er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination. Overstreges/slettes, hvis det ikke er relevant for sendingen.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 23

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF TYRESÆD, DER ER
INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED
FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION,
HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-A-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

	II. Sundhedsoplysninger	II.a	II.b
		Certifikatets referencenr.	IMSOC-reference
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:		
	II.1. Den i del I beskrevne tyresæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen ⁽¹⁾ , som		
	II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed		
	II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del I i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.		
	II.2. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hydrører fra donordyr, som		
	II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen		
	II.2.2. før påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne kom fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri, eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri		
	II.2.2.1. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og		
	⁽²⁾ enten [de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]		
	⁽²⁾ eller [de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge]		
II.2.2.2. som er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -kompleks (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus			
II.2.2.3. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> , og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus			
⁽²⁾ enten [II.2.2.4. som er frie for enzootisk kvægleukose, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]			
⁽²⁾ eller [II.2.2.4. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og donordyrene er under 2 år gamle og er kommet af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose, efter at donordyret er fjernet fra sin moder]			

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾eller [II.2.2.4. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og donordyrene har nået en alder på 2 år og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose]</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.5. som er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2.5. som ikke er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og donordyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test (helvirus) på en blodprøve]</p> <p>II.2.2.6. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i 30 dage, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>II.2.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.2.4. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge, lumpy skin disease eller en ny sygdom, som er relevant for kvæg</p> <p>II.2.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk kvægleukose, infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, bovin virusdiarré, infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), bovin genital campylobacteriose eller trichomoniasis</p> <p>II.2.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2</p> <p>II.2.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

II.2.6.	har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:
II.2.6.1.	Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1.
II.2.6.2.	Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme.
II.2.6.3.	Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.
II.2.6.4.	Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen
II.2.7.	er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen
II.2.7.1.	som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1
II.2.7.2.	hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og ⁽²⁾⁽³⁾ [i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽²⁾⁽⁴⁾ [indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til en anden medlemsstat]
II.2.7.3.	som ligger i et område, hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen i mindst de sidste 30 dage, og
II.2.8.	opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):
⁽²⁾ enten	[II.2.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]
⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]
⁽²⁾ og/eller	[II.2.8.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i en medlemsstat eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af sæd har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af sæd.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver sædindsamling.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.8.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]</p> <p>II.2.9. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3. De har opholdt sig i medlemsstaten, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV: , og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.9.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 28 og 60 dage fra datoen for den sidste sædindsamling]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.9.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]]</p> <p>II.2.10. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test — idet kravet dog ikke omfatter den i punkt II.2.10.5.2 omhandlede antistoftest for bovin virusdiarré — udført på blodprøver, der er udtaget inden for 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), en intradermal tuberkulintest som omhandlet i del 2, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10.2. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>^{(2)/(5)}[II.2.10.3. for enzootisk kvægleukose, en serologisk test som omhandlet i del 4, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688]</p> <p>II.2.10.4. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve, hvis dyrene ikke kommer fra en virksomhed, der er fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis</p> <p>II.2.10.5. for bovin virusdiarré:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.5.1. en virusisolationstest, en virusgenomtest eller en virusantigentest og</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.5.2. en serologisk test for antistoffer</p> <p>II.2.11. er blevet underkastet følgende test med negativt resultat — idet dette dog ikke er et krav for den i punkt II.2.11.3.2 omhandlede antistoftest for bovin virusdiarré — udført på blodprøver, der er udtaget inden for et tidsrum af mindst 21 dage, eller 7 dage, hvis der er tale om de i punkt II.2.11.4 og II.2.11.5 omhandlede test, efter påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.2.11.2. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve</p> <p>II.2.11.3. for bovin virusdiarré:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.3.1. en virusisolationstest, en virusgenomtest eller en virusantigentest og</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.3.2. en serologisk test for antistoffer</p> <p>II.2.11.4. for bovin genital campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p style="padding-left: 20px;">^{(2)enten} [II.2.11.4.1. en enkelt test, udført på en prøve af en skylning af den kunstige skede eller på en forhudsprøve, hvis der er tale om dyr, der er under 6 måneder gamle, eller som siden denne alder er blevet holdt i en gruppe, hvor alle dyr er af samme køn, uden kontakt med hundyr inden den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne]</p> <p style="padding-left: 20px;">^{(2)eller} [II.2.11.4.2. test udført på prøver af en skylning af den kunstige skede eller på forhudsprøver, der er udtaget ved tre lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

<p>II.2.11.5. for trichomoniasis (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.11.5.1. en enkelt test, udført på en forhudsprøve, hvis der er tale om dyr, der er under 6 måneder gamle, eller som siden denne alder er blevet holdt i en gruppe, hvor alle dyr er af samme køn, uden kontakt med hundyr inden den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.11.5.2. test udført på forhudsprøver, der er udtaget ved tre lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p> <p>II.2.12. mindst én gang om året på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1. for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), en intradermal tuberkulintest som omhandlet i del 2, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.2.12.2. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.2.12.3. for enzootisk kvægleukose, en serologisk test som omhandlet i del 4, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.2.12.4. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve</p> <p>^{(2)/(6)}[II.2.12.5. for bovin virusdiarré, en serologisk test til påvisning af antistof]</p> <p>^{(2)/(7)}[II.2.12.6. for bovin genital campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), en test på en forhudsprøve]</p> <p>^{(2)/(7)}[II.2.12.7. for trichomoniasis (<i>Trichomonas foetus</i>), en test på en forhudsprøve].</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.3.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.3.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>^{(2)/(3)}[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

II.4. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:

II.4.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika, som virker effektivt mod især campylobactere, leptospirer og mycoplasmer, er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:

⁽²⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]

⁽²⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]

⁽²⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]

⁽²⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁸⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandinger:

— gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)

— lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)

— amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)].

II.4.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: "*Afsendelsessted*": Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra.

Rubrik I.12: "*Bestemmelsessted*": Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.

Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.

Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.30: "*Type*": sæd.

"*Art*": Angiv "*Bos taurus*", "*Bison*" eller "*Bubalus bubalis*", alt efter hvad der er relevant.

"*Identifikationsnummer*": Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.

"*Identifikationsmærke*": Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i.

"*Dato for indsamling eller produktion*": Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen.

"*Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer*": Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.

"*Mængde*": Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Relevant for frossen sæd.</p> <p>(4) Relevant for frisk og nedkølet sæd.</p> <p>(5) Ikke relevant for dyr, der kommer fra en virksomhed, som ikke er fri for enzootisk kvægleukose, og er under 2 år gamle, jf. artikel 20, stk. 2, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(6) Kun relevant for seronegative dyr.</p> <p>(7) Kun relevant for sædproducerende tyre eller tyre, der har kontakt med sædproducerende tyre. Tyre, der efter en pause på over 6 måneder igen skal benyttes til sædproduktion, skal testes i løbet af en periode på 30 dage, før indsamlingen genoptages.</p> <p>(8) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.</p>	
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 24

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF TYRESÆD, DER
ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET EFTER DEN 31. DECEMBER
2004 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED RÅDETS
DIREKTIV 88/407/EØF, SOM ÆNDRET VED RÅDETS DIREKTIV 2003/43/EF,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION,
HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.
	Navn			Adresse	
	Adresse			Land	ISO-landekode
	Land	ISO-landekode			
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	I.12 Bestemmelsessted	Navn
Adresse			Adresse		
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Adresse	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Land	ISO-landekode
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			I.17 Ledsagedokumenter	
Dokument			Type	Kode	
			Land	ISO-landekode	
			Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at den i del I beskrevne sæd:</p> <p>II.1.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽¹⁾, der er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I, afsnit 1, og kapitel II, afsnit 1, i bilag A til direktiv 88/407/EØF</p> <p>II.1.2. er indsamlet fra tyre, som:</p> <p>II.1.2.1. opfylder kravene i kapitel I og II i bilag B til direktiv 88/407/EØF</p> <p>^{(2)enten} II.1.2.2. [ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen]</p> <p>^{(2)eller} II.1.2.2. [er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge mindre end 12 måneder og mere end 30 dage før indsamlingen, og 5 % af sædportionerne (med mindst fem strå) af hver indsamlet sædmængde er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge, udført på laboratoriet (.....)⁽³⁾, som ligger i eller er udpeget af bestemmelsesmedlemsstaten]</p> <p>II.1.3. er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med de i bilag C til direktiv 88/407/EØF fastsatte normer</p> <p>II.1.4. er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter indsamlingen⁽⁴⁾.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation (jf. definitionen af tyrestation i artikel 2, litra b), første led, i direktiv 88/407/EØF), hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til sædopsamlingsstationen eller sædbanken (jf. definitionerne af tyrestation og sædbank i artikel 2, litra b), i direktiv 88/407/EØF) eller den bedrift, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.12 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA

	Del II: (1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 5, stk. 2, i Rådets direktiv 88/407/EØF. (2) Det ikke relevante overstreges/slettes. (3) Laboratoriets navn. (4) Kan udelades for frisk sæd.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 25

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF TYRESÆD, DER
ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET INDEN DEN 1. JANUAR 2005
I OVERENSSTEMMELSE MED RÅDETS DIREKTIV 88/407/EØF, SOM ÆNDRET
VED RÅDETS DIREKTIV 93/60/EØF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL
"BOV-SEM-C-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender	Navn		I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
		Adresse		I.2a Lokal reference		
		Land	ISO-landekode	I.3 Central kompetent myndighed		
				I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager	Navn		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.	
		Adresse			Adresse	
		Land	ISO-landekode		Land	
					ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland		ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion		Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode
	I.11 Afsendelsessted	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	I.12 Bestemmelsessted	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.
	Adresse			Adresse		
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler	<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	I.16 Transportør	Navn	Registrerings-/autorisationsnr.	
	<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse		
	Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet		Land	ISO-landekode	
	Dokument		I.17 Ledsagedokumenter	Type	Kode	
				Land	ISO-landekode	
				Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.		Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt	
Slakteri	Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.	
Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1.1. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet før den 31. december 2004 på en sædopsamlingsstation⁽¹⁾, som:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) er godkendt i overensstemmelse med kapitel I i bilag A til Rådets direktiv 88/407/EØF b) blev drevet og var under tilsyn i overensstemmelse med kapitel II i bilag A til direktiv 88/407/EØF. <p>II.1.2. På det tidspunkt, hvor den i del I beskrevne sæd blev indsamlet, gjaldt det for alt kvæg på sædopsamlingsstationen, at det:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) kom fra besætninger og/eller var født af moderdyr, der opfylder betingelserne i kapitel I, punkt 1, litra b) og c), i bilag B til direktiv 88/407/EØF b) inden for de sidste 30 dage før isolations-/karantæneperioden med negativt resultat var blevet underkastet: <ul style="list-style-type: none"> — de test, der er angivet i kapitel I, punkt 1, litra d), nr. i), ii) og iii), i bilag B til direktiv 88/407/EØF, og — en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis og — en virusisolationstest (fluorescerende antistoftest eller immunoperoxidasetest) for bovin virusdiarré; var der tale om dyr, der endnu ikke var seks måneder gamle, blev testen udsat, indtil dyrene nåede denne alder c) har gennemgået isolations-/karantæneperioden på 30 dage og er blevet underkastet følgende sundhedstest med det krævede negative resultat: <ul style="list-style-type: none"> — en serologisk test for kvægbrucellose udført efter metoden i bilag C til direktiv 64/432/EØF — en immunfluorescent antistoftest eller en dyrkningstest for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede eller for hundyrns vedkommende en agglutinationstest af vaginal slim — en mikroskopisk undersøgelse og en dyrkningstest for <i>Trichomonas foetus</i> på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede eller for hundyrns vedkommende en agglutinationstest af vaginal slim d) mindst én gang om året med negativt resultat er blevet underkastet de rutinetest, der er angivet i kapitel II, punkt 1, litra a), b) og c), i bilag B til direktiv 88/407/EØF. 		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA

	<p>II.1.3. På det tidspunkt, hvor den i del I beskrevne sæd blev indsamlet, gjaldt det, at:</p> <p>a) alle køer på sædopsamlingsstationen mindst én gang om året med negativt resultat var blevet underkastet en agglutinationstest af vaginal slim for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion, og</p> <p>b) alle sædproducerende tyre inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen med negativt resultat var blevet underkastet en immunfluorescent antistoftest eller en dyrkningstest for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede.</p> <p>II.1.4. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra tyre placeret på en sædopsamlingsstation, hvor:</p> <p>⁽²⁾enten [intet kvæg er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis, og alt kvæg mindst én gang om året med negativt resultat er blevet underkastet en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis]</p> <p>⁽²⁾eller [kvæg, der ikke er vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis, mindst én gang om året med negativt resultat er blevet underkastet en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og hvor der ikke gennemføres testning for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis af tyre, der har fået den første vaccination mod infektiøs bovin rhinotracheitis på insemineringsstationen, efter at de med negativt resultat er blevet underkastet en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og som siden den første vaccination regelmæssigt er blevet genvaccineret med intervaller på højst seks måneder].</p> <p>II.1.5. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra tyre, som:</p> <p>II.1.5.1.</p> <p>⁽²⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen]</p> <p>⁽²⁾eller [er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge mindre end 12 måneder og mere end 30 dage før indsamlingen, og 5 % af sædportionerne (med mindst fem strå) af hver indsamlet sædmængde er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge, udført på laboratoriet (.....)⁽³⁾, som ligger i eller er udpeget af bestemmelsesmedlemsstaten]</p> <p>II.1.5.2.</p> <p>⁽²⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis]</p> <p>⁽²⁾eller [er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis i overensstemmelse med punkt II.1.4].</p> <p>II.1.6. Den i del I beskrevne sæd er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter indsamlingen⁽⁴⁾.</p> <p>II.1.7. Den i del I beskrevne sæd er transporteret til indladningsstedet i en forseglede container og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation (jf. definitionen af tyrestation i artikel 2, litra b), første led, i direktiv 88/407/EØF), hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til sædopsamlingsstationen eller sædbanken (jf. definitionerne af tyrestation og sædbank i artikel 2, litra b), i direktiv 88/407/EØF) eller den bedrift, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå og skal ligge før den 31.december 2004. Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 5, stk. 2, i Rådets direktiv 88/407/EØF.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Laboratoriets navn.</p> <p>(4) Kan udelades for frisk sæd.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 26

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA KVÆG, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING
(EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20.
APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -
PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "BOV-OOCYTES-EMB-A-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser		<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.		Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II. Sundhedsoplysninger	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner fra kvæg er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ fra kvæg er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.2.2. kommer fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.2.2.1. som er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.2.2. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.2.3. som er frie for enzootisk kvægleukose, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.2.3. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og den embedsdyrlæge, der er ansvarlig for oprindelsesvirksomheden, har attesteret, at der ikke har været nogen kliniske tilfælde af enzootisk kvægleukose i mindst de foregående 3 år]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.2.4. som er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p>			

Del II: Attest

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [II.2.2.4. som ikke er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og den embedsdyrlæge, der er ansvarlig for oprindelsesvirksomheden, har certificeret, at der ikke har været nogen kliniske tilfælde af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i mindst de foregående 12 måneder]</p> <p>II.2.2.5. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>II.2.3. er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.2.4. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge, lumpy skin disease eller en ny sygdom, som er relevant for får/geder</p> <p>II.2.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk kvægleukose, infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, bovin virusdiarré, infektion med epizootisk hæmoragi-virus eller infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2</p> <p>II.2.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.2.6. opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:</p> <p>II.2.6.1. De kommer fra virksomheder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge. <p>⁽¹⁾enten [II.2.6.2. De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾eller [II.2.6.2. De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for 12 måneder før datoen for indsamling eller produktion af embryonerne, og</p> <p>II.2.6.2.1. er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne</p> <p>II.2.6.2.2. sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i punkt 1, litra b), eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.6.2.3. embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen⁽⁴⁾</p> <p>II.2.6.2.4. embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.7.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytter blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾ har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af oocytter⁽¹⁾/in vitro producerede embryoner⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver indsamling af oocytter.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragi-virus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.3. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV: , og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.8.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget mellem 28 og 60 dage fra datoen for indsamlingen af oocytterne eller embryonerne]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.9. som opfylder de dyresundhedsmæssige krav i del 1, kapitel III, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.3.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.3.3.1. forud for afsendelsen er forsejlet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forsejlingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.3.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet</p> <p>II.3.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i en medlemsstat eller af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹⁰⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.26:</p> <p>Rubrik I.30:</p>	<p>Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>"Art": Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant.</p> <p>"Type": Angiv, om der er tale om oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>"Art": Angiv "<i>Ovis aries</i>" eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant.</p> <p>"Identifikationsnummer": Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p>"Identifikationsmærke": Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocysterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p>"Dato for indsamling eller produktion": Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocysterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer": Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocysterne eller embryonerne.</p> <p>"Mængde": Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(4) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(5) Relevant for en sending af oocytter og in vitro-producerede embryoner.</p> <p>(6) Relevant for frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(7) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(8) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(9) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(10) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 27

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF EMBRYONER
FRA KVÆG, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG
OPBEVARET INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED
RÅDETS DIREKTIV 89/556/EØF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET
EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET
ELLER PRODUCERET EMBRYONERNE (MODEL "BOV-EMB-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender	Navn		I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		Adresse		I.2a Lokal reference	
		Land	ISO-landekode	I.3 Central kompetent myndighed	
				I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager	Navn		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	
		Adresse		Registreringsnr.	
		Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler	<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.	
	<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse		
	Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land	ISO-landekode	
	Dokument		I.17 Ledsagedokumenter	Kode	
			Type	ISO-landekode	
			Land	ISO-landekode	
			Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingensnr.	Containernr.		Forseglingensnr.		

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-EMB-B-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de embryoner, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med bilag A til Rådets direktiv 89/556/EØF</p> <p>II.2. er blevet sendt til indladningsstedet i forseglede containere i overensstemmelse med bilag A til direktiv 89/556/EØF</p> <p>II.3. kommer fra donortyre, der opfylder betingelserne i bilag B til direktiv 89/556/EØF</p> <p>II.4. er befrugtet ved kunstig insemination eller ved in vitro-befrugtning⁽¹⁾ med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt i henhold til Rådets direktiv 88/407/EØF og beliggende i en EU-medlemsstat eller i et tredjeland, der er opført i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/639/EF⁽¹⁾⁽²⁾.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.17: Hvis der er tale om importerede embryoner, angives importlicensens nummer.</p> <p>Rubrik I.30: "Identifikationsmærke": jf. oplysningerne til identifikation af donorkørne og datoen for indsamling i strået.</p> <p>"Type": Det angives, om zona pellucida a) er blevet gennembrudt eller b) ikke er blevet gennembrudt.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>⁽²⁾ EUT L 292 af 15.9.2004, s. 21.</p>				
	Embedsdyrlæge				
	Navn (med blokbogstaver)			Stilling og titel	
	Den lokale kontrolenheds navn			Den lokale kontrolenheds kode	
	Dato				
	Stempel			Underskrift	

KAPITEL 28

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
- oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021

(MODEL "BOV-GP-PROCESSING-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed		
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode				
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland		
	Medlemsstat	ISO-landekode			ISO-landekode		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted		
					Grænsekontrolstedets kode		
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog		
					<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej		
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>^{(2)enten} [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>^{(2)og/eller} [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet

II.2.6. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: "*Afsendelsessted*:" Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.

Rubrik I.12: "*Bestemmelsessted*:" Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.

Rubrik I.17: "*Ledsagedokumenter*:" Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.

Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.

Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.30: "*Type*:" Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.

"*Art*:" Angiv "*Bos taurus*", "*Bison bison*" eller "*Bubalus bubalis*", alt efter hvad der er relevant.

"*Identifikationsnummer*:" Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.

"*Identifikationsmærke*:" Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.

"*Dato for indsamling eller produktion*:" Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.

"*Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer*:" Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.

"*Mængde*:" Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Del II:	
<p>(1) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 29

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
- oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021

(MODEL "BOV-GP-STORAGE-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Adresse Land Registreringsnr. ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Adresse Land Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Adresse Land Registrerings-/autorisationsnr. ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Land Handelsdokumentreference: Kode ISO-landekode						

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.		
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode		
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode		
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode		
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland
	Medlemsstat	ISO-landekode			ISO-landekode
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted
					Grænsekontrolstedets kode
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog
					<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen
I.30	Beskrivelse af sendingen				
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.
					Alder
					Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype
					Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli
					Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.
					Test

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>^{(2)enten} [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat i bilag D1 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat i bilag D2 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat i bilag D3 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>^{(2)og/eller}[II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat i bilag D1 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat i bilag D2 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat i bilag D3 til direktiv 88/407/EØF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 1, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 1, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 1, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA

II.2.4. transporteres i en container, som:

- II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer
- II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer
- ⁽²⁾⁽⁵⁾II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]
- ⁽²⁾⁽⁶⁾II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet
- II.2.6. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

- Rubrik I.11: *"Afsendelsessted:"* Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.
- Rubrik I.12: *"Bestemmelsessted:"* Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.
- Rubrik I.17: *"Ledsagedokumenter:"* Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.
- Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.
- Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
- Rubrik I.30: *"Type:"* Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.
"Art:" Angiv "*Bos taurus*", "*Bison bison*" eller "*Bubalus bubalis*", alt efter hvad der er relevant.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>"Identifikationsnummer": Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p>"Identifikationsmærke": Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p>"Dato for indsamling eller produktion": Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer": Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p>"Mængde": Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 30

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF SÆD FRA FÅR OG GEDER,
DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET
FORORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN
SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL
"OV/CAP-SEM-A-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
I.19 Containernr./forsegingsnr. Containernr. Forsegingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Den i del I beskrevne sæd fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del I i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Den i del I beskrevne sæd fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra den virksomhed, hvor donordyrene holdes, jf. artikel 13 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>II.1.1. operatøren har indhentet forudgående samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til at acceptere sendingen</p> <p>II.1.2. donordyrene er blevet klinisk undersøgt af en dyrlæge forud for sædindsamlingen</p> <p>II.1.3. operatøren fører fortegnelser på virksomheden, der som minimum indeholder de oplysninger, der er omhandlet i artikel 8, stk. 1, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/686]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.4. er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter med ubetydelig risiko eller kontrolleret risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog den periode, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i den pågældende periode opfyldte kravene i samme afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv), alle fire led]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4. er indsamlet fra dyr, der i de sidste tre år før indsamlingen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste tre år før indsamlingen har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog den periode, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i den pågældende periode opfyldte kravene i samme afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv), alle fire led]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4. er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4. er indsamlet fra får, der har prionproteingentypen ARR/ARR].</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>II.2.2.</p> <p>II.2.2.1.</p> <p>⁽¹⁾enten</p> <p>⁽¹⁾eller</p> <p>II.2.2.2.</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.3.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3.</p> <p>II.2.2.4.</p> <p>⁽¹⁾enten</p> <p>⁽¹⁾eller</p> <p>–</p> <p>–</p>	<p>før påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne kom fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri, eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og</p> <p>[de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]</p> <p>[de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge]</p> <p>som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage]</p> <p>hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de geder, der holdes på virksomhederne, i mindst 12 måneder, jf. artikel 15, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og hvis der i samme tidsrum er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til nævnte delegerede forordning]</p> <p>hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i 30 dage, og</p> <p>[der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år]</p> <p>[der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <p>– de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og</p> <p>– de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]</p>
---	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.5. hvor der ikke er rapporteret om epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) i 12 måneder]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.2.6. hvor de inden for de sidste 60 dage før deres anbringelse i den i punkt II.2.6 omhandlede karantænefacilitet med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) eller en anden test for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra b, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686]</p> <p>II.2.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.2.4. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2 eller 4, eller artikel 46, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder eller en ny sygdom, som er relevant for får/geder</p> <p>II.2.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller, hvis der er tale om får eller om geder, der holdes sammen med får, epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>)</p> <p>II.2.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2</p> <p>II.2.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.2.6. har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:</p> <p>II.2.6.1. Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1.</p> <p>II.2.6.2. Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme.</p> <p>II.2.6.3. Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6.4. Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.2.7. er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.2.7.1. som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1</p> <p>II.2.7.2. hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til en anden medlemsstat]</p> <p>II.2.7.3. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen, og som har været</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og 30 dage efter indsamlingsdatoen]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til en anden medlemsstat, og donordyrene er blevet holdt på den pågældende sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden]</p> <p>II.2.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>^{(1)enten} [II.2.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>^{(1)og/eller} [II.2.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p> <p>^{(1)og/eller} [II.2.8.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i en medlemsstat eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af sæd har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af sæd.]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver sædindsamling.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.8.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]</p> <p>II.2.9. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.9.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.9.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.9.3. De har opholdt sig i medlemsstaten, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾enten [II.2.9.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 28 og 60 dage fra datoen for den sidste sædindsamling]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾og/eller [II.2.9.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.10. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på blodprøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.10.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.10.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>II.2.11. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på blodprøver, der er udtaget inden for mindst 21 dage efter påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra d), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.11.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p> <p>II.2.12. mindst én gang om året på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.12.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.2.13. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på blodprøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden:</p> <p>II.2.13.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.13.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet].</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686]</p> <p>II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.3.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.3.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p>	
---	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>^{(1)/(10)}[II.4. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:</p> <p>II.4.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:</p> <p>⁽¹⁾enten [gentamicin (250 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af penicillin (500 µg) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽¹¹⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:</p> <ul style="list-style-type: none"> — gentamicin (250 µg) — penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg) — gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg) — lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg) — amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]. <p>II.4.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer og navn og adresse på sædopsamlingsstationen eller, hvis der er tale om en virksomhed som omhandlet i artikel 13 i delegeret forordning (EU) 2020/686, det unikke registreringsnummer og adressen på den virksomhed, som sendingen af sæd afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>Rubrik I.30:</p> <p><i>"Type"</i>: sæd. <i>"Art"</i>: Angiv "<i>Ovis aries</i>" eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>Identifikationsmærke</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer på sædopsamlingsstationen eller, hvis der er tale om en virksomhed som omhandlet i artikel 13 i delegeret forordning (EU) 2020/686, det unikke registreringsnummer og adressen på den virksomhed, hvor sæden er indsamlet. <i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Relevant for får.</p> <p>(4) Relevant for geder.</p> <p>(5) Relevant for sæd indsamlet på en sædopsamlingsstation.</p> <p>(6) Relevant for frossen sæd.</p> <p>(7) Relevant for frisk og nedkølet sæd.</p> <p>(8) Relevant for får samt for geder, der holdes sammen med får.</p> <p>(9) Relevant for sæd indsamlet på en virksomhed, hvor donordyrene også holdes, jf. artikel 13 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(10) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(11) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortyderen, der indeholder antibiotika.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 31

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF SÆD FRA FÅR OG
GEDER, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST
2010 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL
"OV/CAP-SEM-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn			I.2a Lokal reference		
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode				I.4 Lokal kompetent myndighed
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
	Navn			Navn	Registreringsnr.	
	Adresse			Adresse		
	Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode			I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode			I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted			
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.			Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	
Adresse			Adresse			
Land	ISO-landekode			Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør			
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse		
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode	
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter			
				Type	Kode	
				Land	ISO-landekode	
				Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forsegingsnr.						
Containernr.	Forsegingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA

II. Sundhedsoplysninger		II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference	
Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:				
Del II: Attest	II.1.	Den i del I beskrevne sæd:		
	II.1.1.	er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation ⁽¹⁾ , der er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
	II.1.2.	hidrører fra donordyr, der opfylder kravene i kapitel II, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
	II.1.3.	er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
	⁽²⁾ enten	[II.1.4.	er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter med ubetydelig risiko eller kontrolleret risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.4.	er indsamlet fra dyr, der i de sidste tre år før indsamlingen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste tre år før indsamlingen har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.4.	er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat med status som ubetydelig risiko for klassisk scrapie godkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 2.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.4.	er indsamlet fra får, der har prionproteingenotypen ARR/ARR]	
	II.1.5.	er sendt til inddladningsstedet i en forseglede container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.23.		
	⁽²⁾ enten	[II.2.	Sæden er ikke tilsat antibiotika eller antibiotikablandinger.]	
⁽²⁾ eller	[II.2.	Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽³⁾ :]		
Bemærkninger				
Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.				
Del I:				
Rubrik I.11: <i>Afsendelsesstedet</i> skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.				
Rubrik I.12: <i>Bestemmelsesstedet</i> skal svare til den sædopsamlingsstation, avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som sæden er bestemt til.				
Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.				
Rubrik I.30: <i>Identifikationsnummeret</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå. Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.				
Del II:				
⁽¹⁾ Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF.				
⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.				
⁽³⁾ Indsæt navne og koncentrationer.				

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Stilling og titel

Den lokale kontrolenheds
navnDen lokale
kontrolenheds kode

Dato

Stempel

Underskrift

KAPITEL 32

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF SÆD FRA FÅR OG
GEDER, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER
2010, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN
SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL
"OV/CAP-SEM-C-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.
	Navn			Navn	
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode		I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode		I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted	
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.
	Adresse			Adresse	
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse	
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter		
				Type	Kode
				Land	ISO-landekode
				Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt	
Slakteri	Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.	
Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at den i del I beskrevne sæd:</p> <p>II.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽¹⁾, der er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, og kapitel I, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.2. hidrører fra donordyr, der opfylder kravene i kapitel II, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3. er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, og kapitel III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>^{(2)enten} II.4. opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010]</p> <p>^{(2)eller} II.4. opfylder kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010, 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, som gældende pr. 31. august 2010, og donordyrene opfylder de garantier med hensyn til scrapie, der er fastsat i de i nævnte litraer omhandlede programmer, og de garantier⁽³⁾, som bestemmelsesmedlemsstaten kræver].</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA

	Del II: (1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF. (2) Det ikke relevante overstreges/slettes. (3) Supplerende garantier som fastlagt i artikel 2 i forordning (EF) nr. 546/2006 (EUT L 94 af 1.4.2006, s. 28).
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 33:

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER
-PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser		<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.		Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus			Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri	Type behandling			Varens art	Antal kolli		Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sendingen består af embryoner fra får eller geder, der opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>⁽¹⁾enten [De er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter med ubetydelig risiko eller kontrolleret risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog den periode, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i den pågældende periode opfyldte kravene i samme afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv), alle fire led.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De er indsamlet fra dyr, der i de sidste tre år før indsamlingen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste tre år før indsamlingen har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog den periode, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i den pågældende periode opfyldte kravene i samme afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv), alle fire led.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 2.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som havende ubetydelig risiko for klassisk scrapie.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De er indsamlet fra får og</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾enten [har prionproteingenotypen ARR/ARR]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾eller [har mindst én ARR-allel.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.3.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.3.2. kommer fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.3.2.1. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾II.3.2.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.3.2.2. hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de geder, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, jf. artikel 15, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og hvis der i samme tidsrum er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til nævnte delegerede forordning]</p> <p>II.3.2.3. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>II.3.3. er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3.4.</p> <p>II.3.5.</p> <p>II.3.5.1.</p> <p>II.3.5.2.</p> <p>II.3.5.3.</p> <p>II.3.5.4.</p> <p>II.3.6.</p> <p>II.3.6.1.</p> <p>(¹)enten [II.3.6.2.</p> <p>(¹)(⁵)eller [II.3.6.2.</p> <p>II.3.6.2.1.</p>	<p>er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2 eller 4, eller artikel 46, stk. 1 eller 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder eller en ny sygdom, som er relevant for får/geder</p> <p>er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller, hvis der er tale om får eller om geder, der holdes sammen med får, epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>)</p> <p>ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.3.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.3.5.2</p> <p>ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:</p> <p>De kommer fra virksomheder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge. <p>De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]</p> <p>De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for 12 måneder før datoen for indsamling eller produktion af embryonerne, og</p> <p>er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3.6.2.2. sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i punkt 1, litra b), eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.3.6.2.3. embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen⁽⁶⁾</p> <p>II.3.6.2.4. embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]</p> <p>II.3.7. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.7.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.7.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.7.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i en medlemsstat eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.7.4. De er blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.7.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus, serotype 1-24, mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver indsamling af oocytter⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.3.7.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>II.3.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragi-virus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.8.2. De er blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.8.3. De har opholdt sig i en medlemsstat eller en zone deri, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.8.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget mellem 28 og 60 dage fra datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.8.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾].</p> <p>II.4. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.4.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.4.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.4.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.4.3.1. forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingsbæren bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.4.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet</p> <p>II.4.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i en medlemsstat eller af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.6. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹¹⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art:"</i> Angiv "<i>Ovis aries</i>" eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II:	
<p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Relevant for får.</p> <p>(4) Relevant for geder.</p> <p>(5) Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(6) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(7) Relevant for frosne oocytter eller embryoner⁽⁸⁾. Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(9) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(10) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(11) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 34

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST 2010 OG INDEN DEN 21.
APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET
EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET
ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL
"OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus			Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri	Type behandling			Varens art	Antal kolli		Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II. Sundhedsoplysninger	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:			
Del II: Attest	⁽¹⁾ enten	[II.1.	De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner ⁽¹⁾ /in vivo-producerede æg ⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret af et embryoopsamlingshold ⁽²⁾ , som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
	⁽¹⁾ eller	[II.1.	De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner ⁽¹⁾ /mikromanipulerede embryoner ⁽¹⁾ er produceret, forarbejdet og opbevaret af et embryoproduktionshold ⁽²⁾ , som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1 og 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
	⁽¹⁾ enten	[II.2.	De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
	⁽¹⁾ eller	[II.2.	De i del I beskrevne in vivo-producerede æg opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
	⁽¹⁾ eller	[II.2.	De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 3, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
	⁽¹⁾ eller	[II.2.	De i del I beskrevne mikromanipulerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]	
		[II.3.	Sendingen består af embryoner fra får eller geder, der opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:	
	⁽¹⁾ enten	[De er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter med ubetydelig risiko eller kontrolleret risiko for klassisk scrapie anerkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 1, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]		
	⁽¹⁾ eller	[De er indsamlet fra dyr, der i de sidste tre år før indsamlingen til stadighed er blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste tre år før indsamlingen har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]		
	⁽¹⁾ eller	[De er indsamlet fra dyr, der siden fødslen til stadighed er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone i en medlemsstat med ubetydelig risiko for klassisk scrapie godkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 2.2, første afsnit, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]		
⁽¹⁾ eller	[De er indsamlet fra får og			
	⁽¹⁾ enten	[har prionproteingenotypen ARR/ARR]		
	⁽¹⁾ eller	[har mindst én ARR-allel og er indsamlet efter den 1. januar 2015.]]		
	II.4.	De i del I beskrevne æg eller embryoner hidrører fra donorfår ⁽¹⁾ /donorgeder ⁽¹⁾ , der opfylder kravene i kapitel IV, punkt 3, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p>⁽¹⁾enten [II.5. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination af hundonordyrene med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.5. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved in vitro-befrugtning af æg, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.5. Æggene har ikke været i kontakt med sæd fra dyr af fåre- og gedearter.]</p> <p>II.6. De i del I beskrevne æg eller embryoner er transporteret til indladningsstedet i en forsegleet container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, det embryoproduktionshold, den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, den avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation. Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå. Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 35

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER 2010, AFSENDT EFTER
DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -
PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
			I.2a Lokal reference			
			I.3 Central kompetent myndighed			
			I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Adresse Land			Registreringsnr. ISO-landekode
			I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Adresse Land			Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode
			I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
			I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Adresse Land		
I.17 Ledsagedokumenter Type Land Handelsdokumentreference:				Kode ISO-landekode		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr.	Forseglingssnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskvakturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne æg/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.2. hidrører fra donorfår/donorgeder⁽¹⁾, der opfylder kravene i kapitel IV i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3. er embryoner fra får eller geder, der opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.1. De opfylder kravene i kapitel III i bilag D til direktiv 92/65/EØF og i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.3.1. De opfylder kravene i kapitel III i bilag D til direktiv 92/65/EØF og i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010, 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, som gældende pr. 31. august 2010, og donordyrene opfylder de garantier med hensyn til scrapie, der er fastsat i de i nævnte litraer omhandlede programmer, og de garantier⁽²⁾, som bestemmelsesmedlemsstaten kræver.]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.2. Sæden, der er anvendt til befrugtning, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF og kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.3.2. Sæden, der er anvendt til befrugtning, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF og kravene i kapitel A, del I, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, som gældende pr. 31. august 2010, 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, som gældende pr. 31. august 2010, og donordyrene opfylder de garantier med hensyn til scrapie, der er fastsat i de i nævnte litraer omhandlede programmer, og de garantier⁽²⁾, som bestemmelsesmedlemsstaten kræver.]</p>		
	<p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, det embryoproduktionshold, den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, den avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Rubrik I.30: "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne, jf. rubrik I.11.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Supplerende garantier som fastlagt i artikel 2 i forordning (EF) nr. 546/2006 [EUT L 94 af 1.4.2006, s. 28].</p>								
<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 36

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode				
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:				

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvakulturvirksomhed		
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode				
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland	ISO-landekode	
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode	
	Medlemsstat	ISO-landekode					
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:
- ⁽²⁾enten [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]
- ⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]
- II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686
- II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30
- II.2.4. transporteres i en container, som:
- II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer
- II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer
- ⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]
- ⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet
- II.2.6. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art:"</i> Angiv "<i>Ovis aries</i>" og/eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frosne sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får og/eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p>									
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel									
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode									
Dato										
Stempel	Underskrift									

KAPITEL 37

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:			

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed		
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode				
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland		
	Medlemsstat	ISO-landekode			ISO-landekode		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted		
					Grænsekontrolstedets kode		
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog		
					<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej		
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del A i bilag III til Kommissionens afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del B i bilag III til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del C i bilag III til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i Kommissionens beslutning 95/388/EF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del A i bilag III til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del B i bilag III til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i del C i bilag III til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i beslutning 95/388/EF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til Kommissionens afgørelse 2010/472/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/472/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i bilag II til beslutning 2008/635/EF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forsegleet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingsmærket bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet II.2.6. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art:"</i> Angiv "<i>Ovis aries</i>" og/eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får og/eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p>									
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel									
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode									
Dato										
Stempel	Underskrift									

KAPITEL 38

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF ORNESÆD, DER ER
INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED
FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION,
HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "POR-SEM-A-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode
	Navn		I.2a Lokal reference		
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		
	Navn		Navn	Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
I.11 Afsendessted		I.12 Bestemmelsessted			
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		
Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør			
<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly		Navn	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse			
Identifikation <input type="checkbox"/> Andet		Land	ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne ornesæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret og afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽¹⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.2.2. før påbegyndelsen af den i punkt II.2.8 omhandlede karantæne kom fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri, eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.2.2.1. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og</p> <p>⁽²⁾enten [de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationsstest for mund- og klovesyge]</p> <p>II.2.2.2. som var fri(t) for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> i overensstemmelse med kravene i del 5, kapitel IV, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.2.3. hvor der i mindst 12 måneder ikke var påvist klinisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszkys sygdom-virus</p> <p>II.2.2.4. hvor der i mindst 3 måneder ikke var blevet vaccineret nogen dyr mod infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus og ikke er påvist infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus</p> <p>II.2.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.2.4. er identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest-virus, klassisk svinepest, afrikansk svinepest eller en ny sygdom, som er relevant for svin</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.5.2. blev holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med Aujeszzkys sygdom eller infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus</p> <p>II.2.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2</p> <p>II.2.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.2.6. har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:</p> <p>II.2.6.1. Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1.</p> <p>II.2.6.2. Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme.</p> <p>II.2.6.3. Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.</p> <p>II.2.6.4. Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.2.6.5. Den havde været fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i> i mindst de foregående 3 måneder</p> <p>II.2.7. er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.2.7.1. som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.2.5.1</p> <p>II.2.7.2. hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.2.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og ⁽²⁾⁽³⁾[i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽²⁾⁽⁴⁾[indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til en anden medlemsstat]</p> <p>II.2.7.3. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen, og som har været ⁽²⁾⁽³⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽²⁾⁽⁴⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til en anden medlemsstat, og donordyrene er blevet holdt på den pågældende sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden]</p> <p>II.2.7.4. hvor der ikke er rapporteret om klinisk, serologisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus i mindst de sidste 30 dage før indsættelsesdatoen og i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.8. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført inden for de sidste 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.8.1. for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>II.2.8.2. for så vidt angår infektion med Aujeszzkys sygdom-virus: ⁽²⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest] ⁽²⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽²⁾[II.2.8.3. for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest for dyr fra en medlemsstat eller en zone deri, hvor der er rapporteret om klassisk svinepest, eller hvor der er vaccineret mod denne sygdom inden for de foregående 12 måneder]</p> <p>II.2.8.4. for så vidt angår infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdomsvirus, en serologisk test (immunoperoxidase monolayer assay (IPMA), immunofluorescence assay (IFA) eller ELISA)</p> <p>II.2.9. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på prøver, der er udtaget inden for mindst 21 dage efter påbegyndelsen af den i punkt II.2.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.9.1. for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>II.2.9.2. for så vidt angår infektion med Aujeszzkys sygdom-virus: ⁽²⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest] ⁽²⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽²⁾[II.2.9.3. for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest for dyr fra en medlemsstat eller en zone deri, hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest, eller hvor der ikke er vaccineret mod denne sygdom i de foregående 12 måneder]</p> <p>II.2.9.4. for så vidt angår infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdomsvirus, en serologisk test (IPMA, IFA eller ELISA) og en virusgenomtest (revers transkriptase-polymerasekædereaktion (RT-PCR), nested RT-PCR, realtids-RT-PCR)</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

<p>II.2.10.</p> <p>II.2.10.1.</p> <p>II.2.10.2.</p> <p>II.2.10.3.</p> <p>II.2.10.4.</p> <p>II.2.11.</p> <p>⁽²⁾enten</p> <p>⁽²⁾eller</p> <p>⁽²⁾eller</p> <p>II.3.</p> <p>II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.3.3.</p> <p>II.3.3.1.</p>	<p>på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 2, litra a), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>for så vidt angår infektion med Aujeszzkys sygdom-virus:</p> <p>⁽²⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest]</p> <p>⁽²⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest</p> <p>for så vidt angår infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdomsvirus, en serologisk test (IPMA, IFA eller ELISA)</p> <p>er blevet underkastet de i punkt II.2.10 omhandlede test, udført i overensstemmelse med punkt 2, litra b), i del 2, kapitel I, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 på prøver, der er udtaget fra:</p> <p>[alle dyr, umiddelbart inden de forlader sædopsamlingsstationen, eller ved ankomsten til slagteriet og under ingen omstændigheder senere end 12 måneder efter datoen for indsættelse på sædopsamlingsstationen]</p> <p>[mindst 25 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver tredje måned for at teste for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszzkys sygdom-virus og klassisk svinepest og fra mindst 10 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver måned for at teste for infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdomsvirus.]</p> <p>[mindst 10 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver måned for at teste for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszzkys sygdomsvirus, klassisk svinepest og infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdomsvirus.]</p> <p>Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>transporteres i en container, som:</p> <p>forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p>
---	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>II.4. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:</p> <p>II.4.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika, som virker effektivt mod især leptospirer, er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:</p> <p>⁽²⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]</p> <p>⁽²⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>⁽²⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]</p> <p>⁽²⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁵⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:</p> <ul style="list-style-type: none"> — gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg) — lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg) — amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]. <p>II.4.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C eller 15 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> sæd. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>⁽³⁾ Relevant for frossen sæd.</p> <p>⁽⁴⁾ Relevant for frisk og nedkølet sæd.</p> <p>⁽⁵⁾ Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA

Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 39

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF ORNESÆD, DER
ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 90/429/EØF INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN
20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER
INDSAMLET (MODEL "POR-SEM-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
		I.2a Lokal reference		
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-SEM-B-INTRA

	II. Sundhedsoplysninger	
	II.a	II.b
Del II: Attest	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at den i del I beskrevne sæd er:</p> <p>II.1. indsamlet, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽¹⁾, der er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I og kapitel II i bilag A til direktiv 90/429/EØF</p> <p>⁽²⁾enten [II.2. indsamlet på en sædopsamlingsstation, der kun rummer dyr, som ikke er blevet vaccineret mod Aujeszzkys sygdom, og som opfylder kravene i bilag B til direktiv 90/429/EØF]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾og/eller [II.2. indsamlet på en sædopsamlingsstation, hvor alle eller nogle af dyrene er vaccineret mod Aujeszzkys sygdom med en gE-deleteret vaccine og opfylder kravene i bilag B til direktiv 90/429/EØF]</p> <p>II.3. indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med de i bilag C til direktiv 90/429/EØF fastsatte normer.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>Afsendelsesstedet</i> skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>Bestemmelsesstedet</i> skal svare til den sædopsamlingsstation, avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: <i>Identifikationsnummeret</i> angives ved dyrets officielle identifikationsmærke i overensstemmelse med Rådets direktiv 2008/71/EF af 15. juli 2008 om identifikation og registrering af svin (EUT L 213 af 8.8.2008, s. 31).</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 5, stk. 2, i Rådets direktiv 90/429/EØF.</p> <p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>⁽³⁾ Denne valgmulighed overstreges/slettes, hvis bestemmelsesmedlemsstaten eller bestemmelsesregionen i en medlemsstat er fri for Aujeszzkys sygdom i overensstemmelse med artikel 10 i direktiv 64/432/EØF, har underrettet Kommissionen i overensstemmelse med punkt 4 i bilag C til direktiv 90/429/EØF og er opført på listen på følgende websted: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p>	
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 40

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA SVIN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING
(EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20.
APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -
PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-A-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
		I.2a Lokal reference		
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus			Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri	Type behandling			Varens art	Antal kolli		Batchnr.
	Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner fra svin er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ fra svin er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryooproduktionsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2. kommer fra en medlemsstat eller en zone deri, som er fri for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, eller hvor der gennemføres et godkendt program for udryddelse af infektion med Aujeszzkys sygdom-virus]</p> <p>II.2.3. kommer fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.2.3.1. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> eller <i>B. suis</i> hos svin i de sidste 42 dage før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>^{(1)enten} [II.2.3.2.1. er indført biosikringsforanstaltninger og risikobegrænsende foranstaltninger som omhandlet i artikel 19, stk. 1, litra f), nr. i), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688</p> <p>^{(1)og/eller}[II.2.3.2.2. er foretaget overvågning for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> af de svin, der holdes på virksomhederne, i overensstemmelse med artikel 19, stk. 1, litra f), nr. ii), i delegeret forordning (EU) 2020/688]</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.3.2. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke var påvist klinisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszkys sygdom-virus</p> <p>II.2.4. er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.2.5. er identificeret i overensstemmelse med artikel 52 eller artikel 54, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.6. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.6.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægstpe-virus, klassisk svinepest, afrikansk svinepest eller en ny sygdom, som er relevant for svin</p> <p>II.2.6.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med Aujeszkys sygdom eller infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus</p> <p>II.2.6.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.6.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.6.2</p> <p>II.2.6.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.2.7. opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:</p> <p>II.2.7.1. De kommer fra virksomheder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge. <p>⁽¹⁾enten [II.2.7.2. De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾eller [II.2.7.2. De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for 12 måneder før datoen for indsamling eller produktion af embryonerne, og</p> <p>II.2.7.2.1. er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.7.2.2. sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i punkt 1, litra b), eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.7.2.3. embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen⁽⁵⁾</p> <p>II.2.7.2.4. embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.2.8. med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden test er udført inden for de sidste 15 dage før embryonindsamlingen.]</p> <p>II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.3.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.3.3.1. forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.3.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.3.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i en medlemsstat eller af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹¹⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted":</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted":</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type":</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer":</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke":</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion":</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer":</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde":</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Ikke relevant for in vivo-producerede embryoner, der er blevet underkastet en trypsinbehandling.</p> <p>(4) Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Relevant for in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(7) Relevant for frosne oocytter eller embryoner⁽⁸⁾. Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(9) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(10) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(11) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Stilling og titel

Den lokale kontrolenheds
navnDen lokale
kontrolenheds kode

Dato

Stempel

Underskrift

KAPITEL 41

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA SVIN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV
92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST 2010 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -
PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-B-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
			I.2a Lokal reference			
			I.3 Central kompetent myndighed			
			I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		Registreringsnr.	
			Adresse		Land	
			ISO-landekode		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr.	ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted		Registrerings-/godkendelsesnr.
Adresse				Land		
ISO-landekode				ISO-landekode		
I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang					
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	<input type="checkbox"/> Fly		I.16 Transportør		Registrerings-/autorisationsnr.	
	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse		Land	
	<input type="checkbox"/> Andet		I.17 Ledsagedokumenter		Kode	
Dokument		Type		ISO-landekode		
Land		Handelsdokumentreference:		ISO-landekode		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr. Forseglingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne æg/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.1. er produceret/indsamlet⁽¹⁾, forarbejdet og opbevaret af et embryoopsamlingshold/embryoproduktionshold⁽¹⁾⁽²⁾, der er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.2. opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3. hidrører fra donorsøer, der opfylder kravene i kapitel IV, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>^{(1)enten} [II.4. er in vivo-producerede embryoner, som:</p> <p>II.4.1. er befrugtet ved kunstig insemination med sæd, der opfylder kravene i direktiv 90/429/EØF</p> <p>II.4.2. har oprindelse i en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, som:</p> <p>^{(1)enten} [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>^{(1)eller} [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>^{(1)eller} [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF, og er vasket med trypsin]</p> <p>^{(1)eller} [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF, og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>^{(1)eller} [ikke er opført i bilag I og II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF, og er vasket med trypsin]</p> <p>^{(1)eller} [ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]]</p> <p>^{(1)eller} [II.4. er in vitro-producerede/mikromanipulerede⁽¹⁾ embryoner, som:</p> <p>II.4.1. er befrugtet ved in vitro-befrugtning med sæd, der opfylder kravene i direktiv 90/429/EØF</p> <p>II.4.2. har oprindelse i en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, som:</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p>⁽¹⁾enten [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF, og hundonorddyrene, som æggene, der er brugt til produktionen, er taget fra, opfylder betingelserne i artikel 1 i beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF, og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF, og hundonorddyrene, som æggene, der er brugt til produktionen, er taget fra, opfylder betingelserne i artikel 1 i beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4. er in vivo-producerede æg, der har oprindelse i en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, som:</p> <p>⁽¹⁾enten [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I til beslutning 2008/185/EF, og hidrører fra hundonordyr, der opfylder betingelserne i artikel 1 i beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF, og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF, og hidrører fra hundonordyr, der opfylder betingelserne i artikel 1 i beslutning 2008/185/EF]</p> <p>⁽¹⁾eller [ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF og er bestemt til en medlemsstat eller en region i en medlemsstat, der ikke er opført i bilag I eller II til beslutning 2008/185/EF]]</p> <p>II.5. er sendt til inladringsstedet i en forseglet container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.23.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, det embryoproduktionshold, den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, den avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "<i>Type</i>": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation. Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå. Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne, jf. rubrik I.11.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 42

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA SVIN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV
92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER 2010, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL
2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR
INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE
(MODEL "POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.
	Navn			Navn	
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode		I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode		I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.	
Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		Navn		
Adresse			Adresse		
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly			Navn	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj			Adresse	
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet			Land	ISO-landekode
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter	Kode	
				Land	ISO-landekode
				Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De i del I beskrevne æg⁽¹⁾/embryoner:</p> <p>II.1.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.1.2. hidrører fra donorsøer, der opfylder kravene i kapitel IV i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.1.3. opfylder kravene i kapitel III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p> <p>^{(1)enten} [II.2. Hvis der er tale om embryoner,</p> <p>II.2.1. opfylder sæden, der er anvendt til befrugtning, kravene i direktiv 90/429/EØF</p> <p>II.2.2. er embryonerne vasket med trypsin⁽²⁾.]</p> <p>^{(1)eller} [II.2. Hvis der er tale om æg, stammer disse fra en donorso, der opfylder betingelserne i artikel 1 i beslutning 2008/185/EF⁽²⁾.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, det embryoproduktionshold, den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, den avlsmaterialeopbevaringsstation eller den virksomhed, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne, jf. rubrik I.11.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	Del II: (1) Det ikke relevante overstreges/slettes. (2) Denne betingelse gælder kun for æg og embryoner, der har oprindelse i medlemsstater eller regioner i medlemsstater, som ikke er opført i bilag I og II til beslutning 2008/185/EF (EUT L 59 af 4.3.2008, s. 19), og er bestemt til medlemsstater eller regioner i medlemsstater, der er opført i samme bilag. Den gælder også for flytning fra medlemsstater eller regioner i medlemsstater, der er opført i bilag II til beslutning 2008/185/EF, til medlemsstater eller regioner i medlemsstater, der er opført i bilag I til samme beslutning.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 43

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "POR-GP-PROCESSING-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1	Afsender		I.2	IMSOC-reference
		Navn		I.2a	Lokal reference
		Adresse		I.3	Central kompetent myndighed
		Land	ISO-landekode	I.4	Lokal kompetent myndighed
	I.5	Modtager		I.6	Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed
		Navn			Registreringsnr.
		Adresse			Adresse
		Land	ISO-landekode		Land
					ISO-landekode
	I.7	Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9	Bestemmelsesland
					ISO-landekode
	I.8	Oprindelsesregion	Kode	I.10	Bestemmelsesregion
					Kode
I.11	Afsendelsessted		I.12	Bestemmelsessted	
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		Navn	
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	
				ISO-landekode	
I.13	Indladningssted		I.14	Dato og klokkeslæt for afgang	
I.15	Transportmidler		I.16	Transportør	
	<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly		Navn	
				Adresse	
	<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Land	
				ISO-landekode	
	Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	I.17	Ledsagedokumenter	
	Dokument			Type	
				Land	
				ISO-landekode	
				Handelsdokumentreference:	

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkolet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvakulturvirksomhed		
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode				
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland	ISO-landekode	
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode	
	Medlemsstat	ISO-landekode					
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA

<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.6. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA

Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 44

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "POR-GP-STORAGE-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode			
			I.2a Lokal reference				
			I.3 Central kompetent myndighed				
			I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
			I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
			I.13 Indladningssted				
			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode					
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkolet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
		<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
		<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed		
		<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
		<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland	Tredjeland	ISO-landekode				
		Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
		Indgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode			Tredjeland	ISO-landekode	
	Medlemsstat	ISO-landekode			Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode	
	Medlemsstat	ISO-landekode					
I.24	Anslået forsendelsestid			I.25	Logbog	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26	Samlet antal kolli			I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA

<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.6. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11:</p> <p>Rubrik I.12:</p> <p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.26:</p> <p>Rubrik I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p>	<p><i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p><i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p><i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p><i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-INTRA

Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 45

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF HINGSTESÆD, DER ER
INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED
FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION,
HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "EQUI-SEM-A-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender	Navn	Adresse	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		Land	ISO-landekode	I.2a Lokal reference	
				I.3 Central kompetent myndighed	
				I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager	Navn	Adresse	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.
		Land	ISO-landekode		ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode		I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode		I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.
		Adresse			
	Land	ISO-landekode		ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler	<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.	
	<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj		ISO-landekode	
	Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	I.17 Ledsagedokumenter	Kode	
	Dokument		Type	ISO-landekode	
			Land		
			Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/renseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne hingstesæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽¹⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.2.2. inden indsættelsen på sædopsamlingsstationen, kommer fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.2.2.1. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽²⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]]</p> <p>⁽²⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet]]</p> <p>II.2.2.2. hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽²⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede handyr af hestefamilien er blevet kastreret]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p> <p>II.2.2.3. hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽²⁾enten [der er ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden i de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽²⁾eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽²⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 3 måneders mellemrum, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, og virksomheden er rengjort og desinficeret]]</p> <p>⁽²⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p> <p>II.2.2.4. hvor ingen dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden har udvist tegn på infektion med equin arteritis-virus eller på kontagiøs equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>)</p> <p>II.2.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.2.4. er identificeret i overensstemmelse med artikel 58, stk. 1, artikel 59, stk. 1, eller artikel 62, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.2.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.2.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af afrikansk hestepest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) eller en ny sygdom, som er relevant for dyr af hestefamilien</p> <p>II.2.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med equin arteritis-virus, kontagiøs equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infektion med rabiesvirus eller miltbrand</p> <p>II.2.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2</p> <p>II.2.6. i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.2.7.1, II.2.7.2 og/eller II.2.7.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.2.7. er blevet underkastet følgende test som omhandlet i del 4, kapitel I, punkt 1, litra a), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.7.1. for infektion med equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat</p> <p>II.2.7.2. for infektion med equin arteritis-virus (EVA):</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾enten [II.2.7.2.1.en serumneutralisationstest med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.7.2.2.en virusisolationstest, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p> <p>II.2.7.3. for kontagøs equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), en agensidentifikationstest, udført ved to lejligheder på tre svaberprøver udtaget fra donorhingsten med mindst 7 dages mellemrum fra forhuden, urinrøret og fossa glandis.</p> <p>Prøverne blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for:</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.7.3.1.isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.7.3.2.påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret]</p> <p>II.2.8. er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer, som nærmere beskrevet i del 4, kapitel I, punkt 1, litra b), nr. i), ii) og iii), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, med de resultater, der er angivet i punkt II.2.7, i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens. De i punkt II.2.7 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁴⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første indsamling af sæd med henblik på flytning til en anden medlemsstat som frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.2. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt sædopsamlingsstationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage i indsamlingsperioden, eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus. De i punkt II.2.7 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁴⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden datoen for første indsamling af sæd med henblik på flytning til en anden medlemsstat som frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før den første sædindsamling, og i perioden med indsamling af sæden, der er bestemt til indførsel til Unionen som frisk, kølet eller frossen sæd, er donorhingsten blevet underkastet de i punkt II.2.7 beskrevne test som følger:</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>a) For equin infektiøs anæmi blev en af de i punkt II.2.7.1 beskrevne test, sidst udført på en blodprøve, der er udtaget⁽⁴⁾ højst 90 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd.</p> <p>b) For infektion med equin arteritis-virus blev en af de test, der er beskrevet i ^{(2)enten} [i punkt II.2.7.2 sidst udført på en prøve udtaget⁽⁴⁾ højst 30 dage før datoen for opsamlingen af den i del I beskrevne sæd] ^{(2)eller} [i punkt II.2.7.2.2, hvis det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for infektion med equin arteritis-virus, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationstest udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget⁽⁴⁾ højst 6 måneder før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget⁽⁴⁾ fra donorhingsten inden for perioden på 6 måneder gav en positiv reaktion på en serumneutralisationstest for infektion med equin arteritis-virus ved en serumfortynding på over 1:4].</p> <p>c) For kontagiøs equin metritis er den i punkt II.2.7.3 beskrevne test sidst udført på tre svaberprøver udtaget⁽⁴⁾ højst 60 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd ^{(2)enten} [ved to lejligheder.] ^{(2)eller} [ved én enkelt lejlighed og underkastet PCR eller realtids-PCR.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.3. Donorhingsten opfylder ikke de betingelser, der er fastsat i del 4, kapitel I, punkt 1, litra b), nr. i) og ii), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, og sæden er indsamlet med henblik på flytning som frossen sæd til en anden medlemsstat. De i punkt II.2.7.1, II.2.7.2 og II.2.7.3 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁴⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse, og de i punkt II.2.7.1 og II.2.7.3 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁴⁾ fra donorhingsten i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for indsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstationen, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd, og ^{(2)enten} [de i punkt II.2.7.2 beskrevne test for infektion med equin arteritis-virus blev udført på prøver udtaget⁽⁴⁾ i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for opsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstation eller anvendt, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter datoen for indsamlingen af den i del I beskrevne sæd] ^{(2)eller} [det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for infektion med equin arteritis-virus, ikke er virusudskiller ved en virusisolationstest, PCR-test eller realtids-PCR-test, udført med negativt resultat på prøver af en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget⁽⁴⁾ to gange om året med mindst fire måneders mellemrum, og donorhingsten reagerede på en serumneutralisationstest for infektion med equin arteritis-virus med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

II.2.9. er blevet underkastet de i punkt II.2.8 foreskrevne test på prøver udtaget på følgende datoer:

Identifikatio n af sæden	Testprogra m	Startdato ⁽⁴⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁴⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.2.7.1.	EVA II. 2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

II.3. Den i del I beskrevne sæd:

II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686

II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30

II.3.3. transporteres i en container, som:

II.3.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forsegleet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer

II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer

⁽²⁾⁽⁵⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]

⁽²⁾⁽⁶⁾[II.4. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:

II.4.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:

⁽²⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]

⁽²⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]

⁽²⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]

⁽²⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁷⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:

— gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)

— lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)

— amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)].

II.4.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

- Rubrik I.11: *"Afsendelsessted:"* Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra.
- Rubrik I.12: *"Bestemmelsessted:"* Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.
- Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.
- Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
- Rubrik I.30: *"Type:"* sæd.
"Identifikationsnummer:" Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.
"Identifikationsmærke:" Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i.
"Dato for indsamling eller produktion:" Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen.
"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:" Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.
"Mængde:" Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.2.9

Forkortelser:

EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for equin arteritis-virus (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.30, angives testprogrammet (punkt II.2.8.1, II.2.8.2 og/eller II.2.8.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.2.8.1, II.2.8.2 og II.2.8.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.2.8.2 eller II.2.8.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA

Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.2.7.1.	EVA II.2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.

(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.

(3) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.

(4) Indsæt dato i tabellen i punkt II.2.9. (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).

(5) Relevant for frossen sæd.

(6) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.

(7) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel

Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode

Dato

Stempel Underskrift

KAPITEL 46

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD,
DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 30. SEPTEMBER
2014 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL
"EQU-SEM-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender	Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
			I.2a Lokal reference			
			I.3 Central kompetent myndighed			
			I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager	Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Navn Adresse Land ISO-landekode	Registreringsnr.	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode	
	I.11 Afsendelsessted	Navn Adresse Land Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted	Navn Adresse Land Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
	I.15 Transportmidler	<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør	Navn Adresse Land Registrerings-/autorisationsnr. ISO-landekode		
			I.17 Ledsagedokumenter	Type Land Handelsdokumentreference:	Kode ISO-landekode	
	I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
	I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Sædopsamlingsstationen⁽¹⁾, hvor den i del I beskrevne sæd til handel er indsamlet, forarbejdet og opbevaret, var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF⁽²⁾.</p> <p>II.1.1. Fra 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og indtil datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller indtil udløbet af minimumsopbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:</p> <p>II.1.1.1. ligget i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område⁽³⁾, som i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF⁽⁴⁾ ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest</p> <p>II.1.1.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF</p> <p>II.1.1.3. kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis</p> <p>II.2. Der er på sædopsamlingsstationen kun indsat dyr af hestefamilien, der opfylder kravene i artikel 4 og 5 eller artikel 12-16 i direktiv 2009/156/EF.</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:</p> <p>II.3.1. ikke udviste kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på sædopsamlingsstationen eller den dag, hvor sæden blev indsamlet</p> <p>II.3.2. i de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode</p> <p>II.3.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.3.4. er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder kravene i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er udført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte test inkluderet i sin akkreditering i overensstemmelse med artikel 12 i forordning (EF) nr. 882/2004⁽⁵⁾:</p> <p>II.3.4.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi med negativt resultat</p> <p>II.3.4.2. for equin viral arteritis (EVA)</p> <p>⁽³⁾enten [II.3.4.2.1.en serumneutralisationstest med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

	<p>⁽³⁾og/eller [II.3.4.2.2.en virusisolationstest, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p> <p>II.3.4.3. for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest, udført ved to lejligheder på tre svaberprøver udtaget fra donorhingsten med mindst 7 dages mellemrum fra forhuden, urinrøret og fossa glandis.</p> <p>Prøverne blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for:</p> <p>⁽³⁾enten [II.3.4.3.1.isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽³⁾og/eller [II.3.4.3.2.påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret]</p> <p>II.3.5. er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer, som nærmere beskrevet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3, med de resultater, der er angivet i punkt II.3.4, i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den overfor beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>De i punkt II.3.4 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁷⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første indsamling af sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling.]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.2. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt stationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, og/eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.</p> <p>De i punkt II.3.4 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁷⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første indsamling af sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling,]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

	<p>og i perioden med indsamling af sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.3.4 beskrevne test som følger:</p> <p>a) For equin infektiøs anæmi er en af de i punkt II.3.4.1 beskrevne test sidst udført på en blodprøve udtaget⁽⁷⁾ højst 90 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd.</p> <p>b) For equin viral arteritis:</p> <p>^{(3)enten} [en af de i punkt II.3.4.2 beskrevne test er sidst udført på en prøve udtaget⁽⁷⁾ højst 30 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd]</p> <p>^{(3)eller} [en af de i punkt II.3.4.2.2 beskrevne test er udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget⁽⁷⁾ højst seks måneder før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget⁽⁷⁾ fra donorhingsten inden for perioden på seks måneder reagerede med positivt resultat på en serumneutralisationstest for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]</p> <p>c) For kontagios equin metritis er en af de i punkt II.3.4.3 beskrevne test sidst udført på tre svaberprøver udtaget⁽⁷⁾ højst 60 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd</p> <p>^{(3)enten} [ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p> <p>^{(3)eller} [ved én enkelt lejlighed og underkastet PCR eller realtids-PCR.]]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.3. Donorhingsten opfylder ikke de betingelser, der er fastsat i kapitel II, punkt 1.6, litra a) og b), i bilag D til direktiv 92/65/EØF, og sæden indsamles med henblik på handel med frossen sæd.</p> <p>De i punkt II.3.4.1, II.3.4.2 og II.3.4.3 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁷⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse,</p> <p>og de i punkt II.3.4.1 og II.3.4.3. beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁷⁾ fra donorhingsten i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for indsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstation, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd,</p> <p>og ^{(3)enten} [de i punkt II.3.4.2 beskrevne test for equin viral arteritis blev udført på prøver udtaget⁽⁷⁾ i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for indsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstation eller anvendt, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

^{(3)eller} [det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller ved en virusisolationstest, PCR-test eller realtids-PCR-test, udført med negativt resultat på prøver af en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget⁽⁷⁾ to gange om året med mindst fire måneders mellemrum, og donorhingsten reagerede på en serumneutralisationstest for equin viral arteritis med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4.]

II.3.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.5 foreskrevne test på prøver udtaget på følgende datoer:

Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato ⁽⁷⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁷⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

^{(3)enten} [II.4. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

^{(3)eller} [II.4. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽⁸⁾:]

II.5. Den i del I beskrevne sæd er:

II.5.1. indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.5.2. hvis der er tale om frossen sæd, opbevaret i mindst 30 dage fra datoen for indsamling af sæden

II.5.3. transporteret til indladningsstedet i en forseglet container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

Del I:

Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.

Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til sædopsamlingsstationen eller sædbanken eller den bedrift, som sæden er bestemt til.

Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.30: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.3.6:

Forkortelser:

EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver sædidentifikation i kolonne A i nedenstående eksempel beskrives testprogrammet (punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og/eller II.3.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.3.5.2 eller II.3.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikatio n af sæden	Testprogra m	Startdato ⁽⁷⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁷⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

⁽¹⁾ Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF.

⁽²⁾ EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.

⁽³⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA

(4)	EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.
(5)	EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1.
(6)	Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.
(7)	Indsæt datoen i tabellen i punkt II.3.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).
(8)	Indsæt navne og koncentrationer.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 47

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD,
DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST
2010 OG INDEN DEN 1. OKTOBER 2014, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021
FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET
(MODEL "EQU-SEM-C-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference		
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.	
	Navn		Navn		
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		
	Adresse		Adresse		
Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly		Navn			
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse	ISO-landekode		
Identifikation <input type="checkbox"/> Andet		Land			
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.		Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Sædopsamlingsstationen⁽¹⁾, hvor den i del I beskrevne sæd til handel er indsamlet, forarbejdet og opbevaret, var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p> <p>II.1.1. Fra 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og indtil datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller indtil udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:</p> <p>II.1.1.1. ligget i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område⁽²⁾, som i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾ ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest</p> <p>II.1.1.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾</p> <p>II.1.1.3. kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis</p> <p>II.2. Der er på sædopsamlingsstationen kun indsat dyr af hestefamilien, der opfylder kravene i artikel 4 og 5 eller artikel 12-16 i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾.</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:</p> <p>II.3.1. ikke udviste kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på stationen eller den dag, hvor sæden blev indsamlet</p> <p>II.3.2. i de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har udvist kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode</p> <p>II.3.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.3.4. er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder kravene i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er udført på prøver udtaget i henhold til et af de i punkt II.3.5 angivne programmer på et laboratorium, som er anerkendt af den kompetente myndighed:</p> <p>⁽²⁾enten [II.3.4.1. en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.4.1. en ELISA for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]</p> <p>og ⁽²⁾enten [II.3.4.2. en serumneutralisationstest for equin viral arteritis (EVA) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.4.2. en virusisolationstest for equin viral arteritis (EVA) udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA

og	<p>II.3.4.3. en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis (CEM) udført ved to lejligheder på prøver, der er udtaget med syv dages mellemrum, ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som et minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde</p>
II.3.5.	<p>er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer⁽⁴⁾, som nærmere beskrevet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3, med de resultater, der er angivet i punkt II.3.4, i hvert enkelt tilfælde:</p>
II.3.5.1.	<p>Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamlingsperiode af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>De i punkt II.3.4 beskrevne test er udført på prøver, der er udtaget⁽⁵⁾ inden den første sædindsamling og mindst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af opholdsperioden på mindst 30 dage.</p>
II.3.5.2.	<p>Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamlingsperiode af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt stationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, og/eller andre dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.</p> <p>De i punkt II.3.4 beskrevne test er udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ før den første sædindsamling i avlssæsonen eller indsamlingsperioden i det år, hvor den i del I beskrevne sæd er indsamlet, idet denne dato ligger mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage</p>
og	<p>den i punkt II.3.4.1 beskrevne test for equin infektiøs anæmi er sidst udført på en blodprøve udtaget⁽⁵⁾ højst 90 dage før indsamlingsperioden af den i del I beskrevne sæd</p>
og	<p>^{(2)enten} [en af de i punkt II.3.4.2 beskrevne test for equin viral arteritis er sidst udført på en prøve udtaget⁽⁵⁾ højst 30 dage før indsamlingsperioden af den i del I beskrevne sæd]</p> <p>^{(2)eller} [der er med negativt resultat udført en virusisoleringstest for equin viral arteritis på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget⁽⁵⁾ højst 6 måneder før indsamlingsperioden af den i del I beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget samme dato⁽⁵⁾ gav en positiv reaktion i en serumneutralisationstest for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]</p>
og	<p>den i punkt II.3.4.3 beskrevne test for kontagiøs equin metritis er sidst udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ højst 60 dage før indsamlingsperioden af den i del I beskrevne sæd.</p>
II.3.5.3.	<p>De i punkt II.3.4 beskrevne test er udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ før den første sædindsamling i avlssæsonen eller indsamlingsperioden i det år, hvor den i del I beskrevne sæd er indsamlet,</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA

og de i punkt II.3.4 beskrevne test er sidst udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ mindst 14 dage og højst 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd

II.3.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.5 foreskrevne test på prøver udtaget på følgende datoer:

Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato ⁽⁵⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁵⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

⁽²⁾enten [II.4. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]
⁽²⁾eller [II.4. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽⁶⁾:]

II.5. Den i del I beskrevne sæd er:

II.5.1. indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.5.2. transporteret til indladningsstedet i en forseglede container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.

Bemærkninger

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.

Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til sædopsamlingsstationen eller sædbanken eller den bedrift, som sæden er bestemt til.

Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.30: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.
 Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.
 Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.3.6:

Forkortelser:

EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver sædidentifikation i kolonne A i nedenstående eksempel beskrives testprogrammet (II.3.5.1, II.3.5.2 og/eller II.3.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer skal angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.3.5.2 eller II.3.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikatio n af sæden	Testprogra m	Startdato ⁽⁵⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁵⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF.

(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.

(3) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.

(4) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.

(5) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.3.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).

(6) Indsæt navne og koncentrationer.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Stilling og titel

Den lokale kontrolenheds navn

Den lokale kontrolenheds
kode

Dato

Stempel

Underskrift

KAPITEL 48

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD,
DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER
2010, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN
SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "EQUI-
SEM-D-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference			
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed			
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed			
	Navn		Navn		Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted			
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør				
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	Navn		Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse				
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land		ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter				
		Type		Kode		
		Land		ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.						
Containernr.		Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Sædopsamlingsstationen⁽¹⁾, hvor den i del I beskrevne sæd til handel er indsamlet, forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.1.2. var beliggende i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område⁽²⁾, som på datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet⁽²⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd⁽²⁾, ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾</p> <p>II.1.3. har fra 30 før datoen for indsamling af sæden frem til datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet⁽²⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd⁽²⁾, opfyldt kravene i artikel 4 i direktiv 2009/156/EF</p> <p>II.1.4. har fra 30 dage før datoen for indsamling af sæden frem til datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet⁽²⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd⁽²⁾, kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis</p> <p>II.2. Alle dyr af hestefamilien er blevet indsat på stationen i henhold til artikel 4 og 5 i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾.</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:</p> <p>II.3.1. på dagen for indsamling af sæden ikke har udvist kliniske tegn på infektiøse eller kontagiøse sygdomme</p> <p>II.3.2. i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.3.3. i de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på equin viral arteritis</p> <p>II.3.4. i de sidste 60 dage før indsamlingen af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på kontagiøs equin metritis</p> <p>II.3.5. efter min bedste overbevisning, og så vidt jeg har kunnet konstatere, i de sidste 15 dage før indsamlingen af sæden ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom</p> <p>II.3.6. er blevet underkastet følgende dyresundhedstest, som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, i overensstemmelse med et prøveprogram som beskrevet i punkt II.3.7:</p> <p>II.3.6.1. en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi med negativt resultat</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA

<p>og ⁽²⁾enten</p> <p>⁽²⁾eller</p> <p>og</p> <p>II.3.7.</p> <p>II.3.7.1.</p> <p>De i punkt II.3.6</p> <p>.....⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse</p> <p>II.3.7.2.</p> <p>De i punkt II.3.6</p> <p>.....⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er inden for 14 dage før den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse</p> <p>og</p> <p>og ⁽²⁾enten</p> <p>⁽²⁾eller</p>	<p>[II.3.6.2. en serumneutralisationstest for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4 og]</p> <p>[II.3.6.2. en virusisolationstest for equin viral arteritis, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p> <p>II.3.6.3. en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis, udført ved to lejligheder med syv dages mellemrum på prøver indsamlet fra donorhingsten ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde</p> <p>er blevet underkastet et af følgende testprogrammer⁽⁴⁾:</p> <p>Donorhingsten har i mindst 30 dage før sædindsamlingen og i indsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har på noget tidspunkt været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>Den i punkt II.3.6 beskrevne test er udført på prøver udtaget den⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse</p> <p>Donorhingsten har ikke til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, eller andre dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har været i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>Den i punkt II.3.6 beskrevne test er udført på prøver udtaget den⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er inden for 14 dage før den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse</p> <p>den i punkt II.3.6.1 beskrevne test for equin infektiøs anæmi er sidst udført på en blodprøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er højst 120 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd</p> <p>[en af de i punkt II.3.6.2 beskrevne test for equin viral arteritis er sidst udført på en blodprøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er højst 30 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd]</p> <p>[det er bekræftet, at hingsten, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationstest udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er indsamlet den⁽⁵⁾, hvilket er højst et år inden indsamlingen af den i del I beskrevne sæd].</p>
---	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA

	<p>II.3.7.3. De i punkt II.3.6 beskrevne test er udført i den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd, og tidligst 14 dage efter sædindsamlingen på prøver udtaget den⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagjøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den⁽⁵⁾.</p> <p>II.4. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II og III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p> <p>Bemærkninger Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til sædopsamlingsstationen eller sædbanken eller den bedrift, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå. Stationens godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.</p> <p>(5) Indsæt dato.</p>								
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 49

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER
-PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-A-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
			I.2a Lokal reference		
			I.3 Central kompetent myndighed		
			I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		Registreringsnr.
			Adresse		
			Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr.	ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted	
				Registrerings-/godkendelsesnr.	
				Land	ISO-landekode
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument			I.16 Transportør		
			Registrerings-/autorisationsnr.		
			Adresse		
		Land	ISO-landekode		
		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner fra dyr af hestefamilien er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ fra dyr af hestefamilien er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.2.2. kommer fra virksomheder i en medlemsstat eller en zone deri eller fra virksomheder under offentlig kontrol af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.2.2.1. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet]]</p> <p>II.2.2.2. hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrede handyr af hestefamilien er blevet kastreret]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p> <p>II.2.2.3. hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>^{(1)enten} [der er i de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 3 måneders mellemrum, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, og virksomheden er rengjort og desinficeret]]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p>
II.2.3.	er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾
II.2.4.	er identificeret i overensstemmelse med artikel 58, stk. 1, artikel 59, stk. 1, eller artikel 62, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035
II.2.5.	i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden
II.2.5.1.	er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af afrikansk hestepest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) eller en ny sygdom, som er relevant for dyr af hestefamilien
II.2.5.2.	er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), equin infektiøs anæmi, kontagios equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infektion med rabiesvirus eller miltbrand
II.2.5.3.	ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.2.5.2
II.2.6.	i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og fra datoen for udtagning af de første prøver som omhandlet i punkt II.2.7.1 og II.2.7.2 til datoen for indsamling af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ ikke er blevet naturligt bedækket
II.2.7.	er blevet underkastet følgende test som omhandlet i del 4, kapitel II, punkt 2, litra b) og c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:
II.2.7.1.	for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat, udført på en blodprøve udtaget den ⁽³⁾ , hvilket er mindst 14 dage efter påbegyndelsen af det i punkt II.2.6 nævnte tidsrum, idet den sidste test er udført på en blodprøve udtaget den ⁽³⁾ , hvilket er højst 90 dage før datoen for indsamling af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ med henblik på flytning til en anden medlemsstat]
II.2.7.2.	for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det i punkt II.2.6 nævnte tidsrum fra som minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾enten [II.2.7.2.1. ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum den⁽³⁾ og den⁽³⁾ i tilfælde af isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.2.7.2.2. ved én lejlighed den⁽³⁾ i tilfælde af påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret.]</p> <p>Prøverne, der er nævnt i punkt II.2.7.2.1 og II.2.7.2.2, blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhoppen og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.</p> <p>II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.3.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.3.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.3.3.1. forud for afsendelsen er forsejlet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forsejlingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.3.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet</p> <p>II.3.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i en medlemsstat eller af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽⁷⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Indsæt dato i følgende format: dd.mm.åååå.</p> <p>(4) Relevant for frosne oocytter eller embryoner⁽⁵⁾. Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(6) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(7) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(8) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>									
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel									
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode									
Dato										
Stempel	Underskrift									

KAPITEL 50

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 30. SEPTEMBER 2014 OG INDEN DEN 21.
APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET
EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET
ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL
"EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskvakturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner/in vivo-producerede æg⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret af et embryoopsamlingshold⁽²⁾, som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF⁽³⁾.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1. De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er produceret, forarbejdet og opbevaret af et embryoproduktionshold⁽²⁾, som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1 og 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede æg opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 3, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne mikromanipulerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>II.3. De i del I beskrevne æg eller embryoner hidrører fra donorhopper, som:</p> <p>II.3.1. kommer fra bedrifter, der opfylder betingelserne i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF⁽⁴⁾, og hvorpå der kun var indsat dyr af hestefamilien, der opfylder betingelserne i artikel 4 og 5 eller artikel 12-16 i direktiv 2009/156/EF</p> <p>II.3.2. opfylder kravene i kapitel IV, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.3.4.1 og II.3.4.2 til datoen for indsamling af æggene/embryonerne ikke er blevet naturligt bedækket</p> <p>II.3.4. er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder kravene i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er udført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte test inkluderet i sin akkreditering i overensstemmelse med artikel 12 i forordning (EF) nr. 882/2004⁽⁵⁾:</p> <p>II.3.4.1. for equin infektøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat, udført på en blodprøve udtaget den⁽⁶⁾, hvilket er mindst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af det i punkt II.3.3 nævnte tidsrum, idet den sidste test er udført på en blodprøve udtaget den⁽⁶⁾, hvilket er højst 90 dage før datoen for indsamling af æggene/embryonerne med henblik på handel</p> <p>II.3.4.2. for contagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det i punkt II.3.3 nævnte tidsrum fra som minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p>⁽¹⁾enten [II.3.4.2.1. ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum den⁽⁶⁾ og den⁽⁶⁾ i tilfælde af isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.4.2.2. ved én lejlighed den⁽⁶⁾ i tilfælde af påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret.]</p> <p>Prøverne, der er nævnt i punkt II.3.4.2.1 og II.3.4.2.2, blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhopperen og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination af donorhopperne med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved in vitro-befrugtning af æg, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4. Æggene har ikke været i kontakt med hingstesæd.]</p> <p>II.5. De i del I beskrevne æg eller embryoner er transporteret til indladningsstedet i en forseglede container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til embryoopsamlings- eller embryoproduktionsholdet eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Del II:	
(1)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(2)	Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF.
(3)	EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.
(4)	EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.
(5)	EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1.
(6)	Indsæt dato.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 51

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST 2010 OG INDEN DEN 1.
OKTOBER 2014, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET
EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET
ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL
"EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode		
			I.2a Lokal reference			
			I.3 Central kompetent myndighed			
			I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed		Registreringsnr.	
			Adresse		ISO-landekode	
			Land		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted		Registrerings-/godkendelsesnr.	
			Adresse		ISO-landekode	
			Land		ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument		I.16 Transportør		Registrerings-/autorisationsnr.		
		Adresse		ISO-landekode		
		Land		ISO-landekode		
		I.17 Ledsagedokumenter		Kode		
		Type		ISO-landekode		
		Land		ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner/in vivo-producerede æg⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet og opbevaret af et embryoopsamlingshold⁽²⁾, som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1. De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er produceret, forarbejdet og opbevaret af et embryoproduktionshold⁽²⁾, som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, punkt 1 og 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede æg opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne in vitro-producerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 3, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2. De i del I beskrevne mikromanipulerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>II.3. De i del I beskrevne æg eller embryoner hidrører fra donorhopper, som:</p> <p>II.3.1. kommer fra bedrifter, der opfylder betingelserne i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF⁽⁴⁾, og hvorpå der kun er indsat dyr af hestefamilien, der opfylder betingelserne i artikel 4 og 5 eller artikel 12-16 i direktiv 2009/156/EF</p> <p>II.3.2. opfylder de supplerende krav i kapitel IV, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.3.4 og punkt II.3.5 til datoen for indsamling af æggene/embryonerne ikke er blevet naturligt bedækket</p> <p>II.3.4. med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (Cogginstest) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på blodprøver, der er udtaget den⁽³⁾, hvilket er inden for 30 dage før datoen for første indsamling af æggene/embryonerne, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve udtaget den⁽³⁾, hvilket er højst 90 dage før indsamlingen af æggene/embryonerne</p> <p>II.3.5. er blevet underkastet en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på prøver, der er udtaget inden for 30 dage før datoen for første indsamling af æggene/embryonerne fra slimhinden af fossa clitoridis og sinus clitoridis i to på hinanden følgende brunstperioder den⁽³⁾ og den⁽³⁾ samt en supplerende dyrkningsprøve udtaget fra cervix uteri i en af brunstperioderne den⁽³⁾.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p>⁽¹⁾ <i>enten</i> [II.4. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination af donorhopperne med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.4. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved in vitro-befrugtning af æg, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, med sæd, der er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, kapitel II, afsnit I, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.4. Æggene har ikke været i kontakt med hingstesæd.]</p> <p>II.5. De i del I beskrevne æg eller embryoner er transporteret til indladningsstedet i en forseglede container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til embryoopsamlings- eller embryoproduktionsholdet eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "<i>Type</i>": Angiv, om der er tale om: in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for indsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF.</p> <p>(3) Indsæt dato.</p> <p>(4) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 52

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER
PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE
MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER 2010, AFSENDT EFTER
DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -
PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET
OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-D-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender			I.2 IMSOC-reference	QR-kode
	Navn			I.2a Lokal reference	
	Adresse			I.3 Central kompetent myndighed	
	Land	ISO-landekode		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager			I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	
	Navn			Navn	Registreringsnr.
	Adresse			Adresse	
	Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode		I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion	Kode		I.10 Bestemmelsesregion	Kode
I.11 Afsendelsessted			I.12 Bestemmelsessted		
Navn	Registrerings- /godkendelsesnr.		Navn	Registrerings- /godkendelsesnr.	
Adresse			Adresse		
Land	ISO-landekode		Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted			I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
I.15 Transportmidler			I.16 Transportør		
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly		Navn	Registrerings-/autorisationsnr.	
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse		
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet		Land	ISO-landekode	
Dokument			I.17 Ledsagedokumenter		
			Type	Kode	
			Land	ISO-landekode	
			Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingsnr.					
Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De i del I beskrevne æg/embryoner⁽¹⁾ er indsamlet af et opsamlingshold⁽²⁾, der er godkendt af den kompetente myndighed, og forarbejdet på et egnet laboratorium.</p> <p>II.2. Æggene/embryonerne⁽¹⁾ er indsamlet fra donorhopper, som:</p> <p>II.2.1. på indsamlingsdagen har befundet sig på ejendomme på en medlemsstats område eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område, som ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾</p> <p>II.2.2. har befundet sig på bedrifter under veterinærtilsyn, som på indsamlingsdagen opfyldte betingelserne i artikel 4 i direktiv 2009/156/EF</p> <p>II.2.3. før indsamlingen er blevet holdt sig på bedrifter, der havde været frie for kliniske tegn på kontagiøs equin metritis i 60 dage</p> <p>II.2.4. ikke er blevet naturligt bedækket i de sidste 30 dage før indsamlingen af æggene/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.2.5. efter min bedste overbevisning, og så vidt jeg har kunnet konstatere, i de sidste 15 dage før indsamlingen af æggene/embryonerne⁽¹⁾ ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom</p> <p>II.2.6. på dagen for indsamlingen ikke har udvist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme.</p> <p>II.3. Æggene/embryonerne⁽¹⁾ er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p> <p>II.4. Sæden, der er brugt til kunstig insemination af donorhopperne, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF⁽⁴⁾⁽¹⁾.</p> <p>II.5. Æggene, der er brugt til in vitro-produktionen af embryonerne, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF⁽¹⁾.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne.</p> <p>Rubrik I.12: Bestemmelsesstedet skal svare til embryoopsamlings- eller embryoproduktionsholdet eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.30: "Type": Angiv, om der er tale om: in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p>Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for indsamlingen af æggene/embryonerne.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

	Del II: (1) Det ikke relevante overstreges/slettes. (2) Kun embryoopsamlingshold, der er godkendt af den kompetente myndighed og opført på en liste i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF. (3) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1. (4) Ikke relevant for æg.								
	Embedsdyrlæge <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 53

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "EQUI-GP-PROCESSING-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
			I.2a Lokal reference		
			I.3 Central kompetent myndighed		
			I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land	ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Registreringsnr.		
			Adresse		
			Land		
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn		
			Adresse		
			Land		
	I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		

I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode						
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset							
I.19 Containernr./forsegingsnr. Containernr. Forsegingsnr.							
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Slagtning <input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed <input type="checkbox"/> Avlsmateriale <input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien <input type="checkbox"/> Omrejsende <input type="checkbox"/> Udstilling <input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser <input type="checkbox"/> Udsætning i naturen <input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter <input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg <input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed <input type="checkbox"/> Videreforarbejdning <input type="checkbox"/> Organiske <input type="checkbox"/> Teknisk brug <input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed gødningsstoffer og jordforbedringsmidler <input type="checkbox"/> Produkter til konsum <input type="checkbox"/> Bestøvning <input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum <input type="checkbox"/> Andet							
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland Tredjeland ISO-landekode Udgangssted Grænsekontrolstedets kode Indgangssted Grænsekontrolstedets kode							
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)		I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport					
Medlemsstat ISO-landekode		Tredjeland ISO-landekode					
Medlemsstat ISO-landekode		Udgangssted Grænsekontrolstedets kode					
Medlemsstat ISO-landekode							
I.24 Anslået forsendelsestid	I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej						
I.26 Samlet antal kolli	I.27 Samlet mængde						
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	I.29 Samlet areal afsat til sendingen						
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	II. Sundhedsplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>^{(2)enten} [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]]</p> <p>^{(2)og/eller} [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾</p> <p>^{(2)og/eller} [standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA⁽⁴⁾</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forsejlet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forsejlingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet</p> <p>II.2.6. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

Del II:	
<p>(1) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frosset sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 54

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM
NÆVNT NEDENFOR, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/686 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010

(MODEL "EQUI-GP-STORAGE-INTRA")

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr.				
		Adresse				
		Land ISO-landekode				
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr.				
		Adresse				
		Land ISO-landekode				
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				

I.15	Transportmidler		I.16	Transportør		Registrerings-/autorisationsnr.
	<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly		Navn		
	<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse			
	Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land		ISO-landekode	
	Dokument		I.17		Ledsagedokumenter	
			Type		Kode	
			Land		ISO-landekode	
			Handelsdokumentreference:			
I.18	Transportbetingelser		<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forsegingsnr.					
	Containernr.		Forsegingsnr.			
I.20	Attesteret som/til					
	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
	<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser		
	<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed		
	<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed		
	<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland					
	Tredjeland		ISO-landekode			
	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
	Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
I.22	<input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)		I.23	<input type="checkbox"/> Til eksport		
	Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode	
	Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode	
	Medlemsstat	ISO-landekode				
I.24	Anslået forsendelsestid		I.25	Logbog		<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej
I.26	Samlet antal kolli		I.27	Samlet mængde		
I.28	Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)		I.29	Samlet areal afsat til sendingen		
I.30	Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype	Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli	Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. er godkendt af og opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, under overholdelse af krav vedrørende udstedelse af dyresundhedscertifikater, der er mindst lige så strenge som kravene i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IA i del Part A i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IB i del Part B i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IC i del Part C i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat ID i del Part D i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i Kommissionens beslutning 95/307/EF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i den medlemsstat, hvor de(n) er indsamlet eller produceret, og som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som ligger i en anden medlemsstat, ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IA i del Part A i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IB i del Part B i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat IC i del Part C i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat ID i del Part D i bilag I til afgørelse 2010/470/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i bilaget til Kommissionens beslutning 95/307/EF⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og blev indført til Unionen ledsaget af de(t) relevante certifikat(er) i overensstemmelse med:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 1, afsnit A, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 1, afsnit B, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 1, afsnit C, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 4 i del 1, afsnit D, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 2, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i bilaget til Kommissionens beslutning 96/539/EF⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.2. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/686 og/eller artikel 83, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.30</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

<p>II.2.4. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.4.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingsbæren bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.4.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.6. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.17: <i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.26: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-INTRA

<p>Rubrik I.30:</p>	<p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke"</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun avlsmaterialevirksomheder, der er godkendt af den kompetente myndighed og optaget i det register, der er omhandlet i artikel 101, stk. 1, litra b), i forordning (EU) 2016/429 og artikel 7 i delegeret forordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
<p>Embedsdyrlæge</p>	
<p>Navn (med blokbogstaver)</p>	<p>Stilling og titel</p>
<p>Den lokale kontrolenheds navn</p>	<p>Den lokale kontrolenheds kode</p>
<p>Dato</p>	
<p>Stempel</p>	<p>Underskrift</p>

KAPITEL 55

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF HONNINGBIER (MODEL "HBEE-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat HBEE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene i sendingen som beskrevet i del I, uanset fase i deres livscyklus, herunder honningbiyngel, opfylder følgende betingelser:</p> <p>II.1.1. Dyrene har ikke udvist tegn på forekomst af ondartet bipest, <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp. under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen.</p> <p>II.1.2. Deres emballage og eventuelt ledsagende foder eller andet materiale har ikke udvist tegn på forekomst af ondartet bipest, <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp. under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen.</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder dyrene følgende dyresundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. Dyrene kommer fra en bigård, der ligger i centrum af en cirkel med en radius på mindst 3 km, hvor der ikke er rapporteret om ondartet bipest i de sidste 30 dage før afsendelsen, og som ikke er omfattet af restriktioner på grund af et udbrud af ondartet bipest.</p> <p>II.2.2. Dyrene kommer fra en bigård, der ligger i centrum af en cirkel med en radius på mindst 100 km, hvor der ikke er rapporteret om infestering med <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp., og som ikke er omfattet af restriktioner på grund af mistanke om et tilfælde eller bekræftet forekomst af infestering med <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. [Dyrene kommer fra en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infestering med <i>Varroa</i> spp., og der er truffet foranstaltninger til at sikre, at de er beskyttet mod infestering med <i>Varroa</i> spp. under transporten.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene i sendingen fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager, og de har ikke været i kontakt med honningbier, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.</p> <p>II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode på 10 dage forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat HBEE-INTRA

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv en registreret virksomhed.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en registreret virksomhed.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Kategori:"</i> Angiv honningbidronninger med højst 20 ledsagebier, kolonier med yngel eller andet.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>								
<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver)</td><td>Stilling og titel</td></tr><tr><td>Den lokale kontrolenheds navn</td><td>Den lokale kontrolenheds kode</td></tr><tr><td>Dato</td><td></td></tr><tr><td>Stempel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel							
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode							
Dato								
Stempel	Underskrift							

KAPITEL 56

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF HONNINGBIDRONNINGER OMFATTET AF
UNDTAGELSESBESTEMMELSEN (MODEL "QUE-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
		I.2a Lokal reference		
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat QUE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. Dyrene har ikke udvist tegn på forekomst af ondartet bipest, <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp. under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen.</p> <p>II.1.2. Deres emballage og eventuelt ledsagende foder eller andet materiale har ikke udvist tegn på forekomst af ondartet bipest, <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i> spp. under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen.</p> <p>II.1.3. Det er ved dokumentkontrollen godtgjort, at oprindelsesvirksomheden er blevet inspiceret hver måned i produktionsperioden af den kompetente myndighed med negative resultater med et konfidensniveau på mindst 95 % for påvisning af infestering med lille stadebille, hvis mindst 2 % af bigårdene er angrebet.</p> <p>II.1.4. Dyrene er anbragt enkeltvis i bur med højst 20 ledsagebier.</p> <p>II.1.5. Der er truffet foranstaltninger til at sikre, at bure, containere eller hele sendingen er dækket med et finmasket net med en maskestørrelse på højst 2 mm umiddelbart efter den visuelle undersøgelse med henblik på sundheds certificeringen.</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder dyrene følgende dyresundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. Dyrene kommer fra en bigård, der ligger i centrum af en cirkel med en radius på mindst 3 km, hvor der ikke er rapporteret om ondartet bipest i de sidste 30 dage før afsendelsen, og som ikke er omfattet af restriktioner på grund af et udbrud af ondartet bipest.</p> <p>II.2.2. Dyrene kommer fra en bigård, der ligger i centrum af en cirkel med en radius på mindst 100 km, hvor der ikke er rapporteret om infestering med <i>Tropilaelaps</i> spp., og som ikke er omfattet af restriktioner på grund af mistanke om et tilfælde eller bekræftet forekomst af infestering med <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.2.3. Der er ikke rapporteret om infestering med lille stadebille på oprindelsesbigården, og bigården ligger mindst 30 km fra grænserne for en beskyttelseszone med en radius på mindst 20 km, der er oprettet af den kompetente myndighed omkring en bekræftet forekomst af infestering med lille stadebille.</p> <p>II.2.4. Bigården ligger ikke i en restriktionszone omfattet af hasteforanstaltninger indført af Unionen på grund af bekræftet forekomst af infestering med lille stadebille.</p> <p>II.2.5. Oprindelsesbigården ligger i et område, hvor den kompetente myndighed er i gang med en årlig overvågning med henblik på at påvise infestering med lille stadebille med et konfidensniveau på mindst 95 % for påvisning af infestering med lille stadebille, hvis mindst 2 % af bigårdene er angrebet.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat QUE-INTRA

	<p>⁽²⁾II.2.6. [Dyrene kommer fra en medlemsstat eller en zone deri med status som fri for infestering med <i>Varroa</i> spp., og der er truffet foranstaltninger til at sikre, at de er beskyttet mod infestering med <i>Varroa</i> spp. under transporten.]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene i sendingen fra en virksomhed, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager, og de har ikke været i kontakt med honningbier, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.</p> <p>II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode på 10 dage forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendessted</i>:" Angiv en registreret virksomhed.</p> <p>Rubrik I.12: "<i>Bestemmelsessted</i>": Angiv en registreret virksomhed.</p> <p>Rubrik I.30: "<i>Varens art</i>": Angiv honningbidronninger med højst 20 ledsagebier.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Dyrene kan kun være honningbidronninger med højst 20 ledsagebier.</p> <p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>								
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

KAPITEL 57

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF HUMLEBIER (MODEL "BBEE-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION		INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference	QR-kode
		I.2a Lokal reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat BBEE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. Dyrene har ikke udvist tegn på forekomst af <i>Aethina tumida</i> (lille stadbille) under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen.</p> <p>II.1.2. Deres emballage og eventuelt ledsagende foder eller andet materiale har ikke udvist tegn på forekomst af lille stadbille under den visuelle undersøgelse, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen.</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger kommer dyrene fra en virksomhed, der ligger i centrum af en cirkel med en radius på mindst 100 km, hvor der ikke er rapporteret om infestering med lille stadbille, og som ikke er omfattet af restriktioner på grund af mistanke om et tilfælde eller bekræftet forekomst af infestering med lille stadbille.</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer dyrene i sendingen fra en virksomhed, hvor der ikke er abnorm dødelighed af ukendte årsager, og de har ikke været i kontakt med humlebier, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.</p> <p>II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode på 10 dage forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: "Afsendelsessted": Angiv en registreret virksomhed.</p> <p>Rubrik I.12: "Bestemmelsessted": Angiv en registreret eller godkendt virksomhed.</p> <p>Rubrik I.30: "Kategori": Angiv et af følgende: dronninger med højst 20 ledsagebier,, kolonier med yngel eller andet.</p>		
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>		

KAPITEL 58

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF LANDDYR MELLEM AFGRÆNSEDE
VIRKSOMHEDER (MODEL "CONFINED-LIVE-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference	QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference		
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed		
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed	Registreringsnr.	
	Navn		Navn		
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted	Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		
	Adresse		Adresse		
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør	Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly		Navn			
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse	ISO-landekode		
Identifikation <input type="checkbox"/> Andet		Land			
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter			
		Type	Kode		
		Land	ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forsegingsnr.	Containernr.	Forsegingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. Den afgrænsede virksomhed, som dyrene afsendes fra, er godkendt i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, navnlig ikke relevante sygdomme listeopført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse eller, hvis en sådan ikke har været mulig, en klinisk inspektion, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger opfylder dyrene i sendingen som beskrevet i del I følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>II.2.1. De kommer fra en afgrænset virksomhed, der ikke er omfattet af flytningsrestriktioner, som berører de dyr, der skal flyttes.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾enten [II.2.2. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾og/eller [II.2.2. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.1. er blevet holdt i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.2.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.3. er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.3.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.4. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.4.2. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]]
	⁽²⁾⁽³⁾ og/eller	[II.2.2. De har oprindelse i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.1. er blevet beskyttet mod vektorangreb under transporten til bestemmelsesstedet og er holdt beskyttet mod vektorangreb på en vektorbeskyttet virksomhed, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter startdatoen for perioden med beskyttelse mod vektorangreb]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2. er i mindst de sidste 60 dage før afsendelsen blevet holdt på en virksomhed beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km, med centrum på virksomheden, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.2.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.2.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]]]
	⁽²⁾ og/eller	[II.2.2.2.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det sted, hvor dyrene blev holdt, og
	⁽²⁾ enten	[II.2.2.2.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]]
	⁽²⁾ eller	[II.2.2.2.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen]]]]].
	⁽²⁾⁽³⁾ og/eller	[II.2.2. De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til forordning (EU) 2020/689, og den kompetente myndighed i oprindelsesmedlemsstaten har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾enten [II.2.2.1. med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.1.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.1.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.1.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.1.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.2. med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.2.1. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.2.2. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.2.3. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme delegerede forordning, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.2.4. del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme delegerede forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt</p> <p>⁽²⁾enten [II.2.2.3.1. uden nogen betingelser, og</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

<p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.2.2.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]</p> <p>II.3. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger:</p> <p>II.3.1. var der på den afgrænsede virksomhed, som dyrene afsendes fra, ikke abnorm dødelighed af ukendte årsager, som berører de dyr, der skal flyttes</p> <p>II.3.2. har dyrene ikke været i kontakt med dyr, der er omfattet af flytningsrestriktioner som omhandlet i punkt II.2.1, eller med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.3.3. frembyder dyrene, på grundlag af resultaterne af den afgrænsede virksomheds overvågningsplan, ikke en væsentlig risiko på den afgrænsede virksomhed, der er bestemmelsesvirksomheden, for spredning af sygdomme, som de er listeopført for.</p> <p>II.4. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode på 10 dage forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (<i>indsæt dato</i>).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv en afgrænset virksomhed, som er godkendt i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv en afgrænset virksomhed, som er godkendt i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun relevant, hvis dyrene tilhører Antilocapridae-, Bovidae-, Camelidae-, Cervidae-, Giraffidae-, Moschidae- eller Tragulidae-familien.</p>

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-LIVE-INTRA

Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 59

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF PRIMATER TIL EN AFGRÆNSET
VIRKSOMHED (MODEL "CONFINED-PRIMATE-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference			
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed			
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed			
	Navn		Navn		Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted			
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Adresse		Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode	
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør				
<input type="checkbox"/> Skib	<input type="checkbox"/> Fly	Navn		Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn	<input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Adresse				
Identifikation	<input type="checkbox"/> Andet	Land		ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter				
		Type		Kode		
		Land		ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forsegingsnr.						
Containernr.		Forsegingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-PRIMATE-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, navnlig ikke relevante sygdomme listeopført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse eller, hvis en sådan ikke har været mulig, en klinisk inspektion, som er foretaget inden for 48 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.1.2. Der er givet tilladelse til flytningen af dem på grundlag af en aftale mellem den kompetente myndighed i oprindelsesmedlemsstaten og den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten og i overensstemmelse med artikel 63, stk. 2, litra b), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger:</p> <p>II.2.1. kommer dyrene fra en virksomhed, hvor der ikke er abnorm dødelighed af ukendte årsager</p> <p>II.2.2. sendes dyrene direkte til den afgrænsede virksomhed, der er bestemmelsesvirksomheden.</p> <p>II.3. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode på 10 dage forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: "Afsendelsessted:" Angiv en virksomhed.</p> <p>Rubrik I.12: "Bestemmelsessted": Angiv en afgrænset virksomhed, som er godkendt i henhold til artikel 97 og 99 i forordning (EU) 2016/429.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CONFINED-PRIMATE-INTRA

	Del II: (1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 60

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF SÆD, OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA LANDDYR HOLDT PÅ EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED,
DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET
I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET
FORORDNING (EU) 2020/686 (MODEL "GP-CONFINED-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.					

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CONFINED-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret og forarbejdet på samt afsendt fra den afgrænsede virksomhed⁽²⁾, som</p> <p>II.1.1. er godkendt og tildelt et unikt godkendelsesnummer af samt opført i et register ført af den kompetente myndighed</p> <p>II.1.2. opfylder kravene vedrørende karantæne, isolation og andre biosikringsforanstaltninger, overvågnings- og kontrolforanstaltninger, faciliteter og udstyr, jf. artikel 16 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hydrører fra donordyr, som</p> <p>II.2.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.2.2. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig på en enkelt afgrænset oprindelsesvirksomhed</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3. er kvæg og er identificeret i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3. er svin og er identificeret i overensstemmelse med artikel 52, stk. 1, eller artikel 54, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3. er får og geder og er identificeret i overensstemmelse med artikel 45, stk. 2 eller 4, eller artikel 46, stk. 1, 2 eller 3, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3. er dyr af hestefamilien og er identificeret i overensstemmelse med artikel 58, stk. 1, artikel 59, stk. 1, eller artikel 62, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3. er landdyr, bortset fra kvæg, svin, får, geder og dyr af hestefamilien, og er identificeret og registreret i overensstemmelse med den afgrænsede virksomheds regler.]</p> <p>II.3. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ kommer fra den i rubrik I.11 angivne afgrænsede virksomhed og er bestemt til en anden afgrænset virksomhed.</p> <p>II.4. Ifølge officielle oplysninger hydrører de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke kommer fra en afgrænset virksomhed eller har været i kontakt med dyr fra en afgrænset virksomhed beliggende i en spærrezone, som er oprettet på grund af forekomst af en kategori A-sygdom omhandlet i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882 eller en ny sygdom, som er relevant for de pågældende donordyr art</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CONFINED-INTRA

	<p>II.4.2. kommer fra en afgrænset virksomhed, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om nogen af de kategori D-sygdomme, der er relevante for den pågældende art, jf. bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882.</p> <p>II.5. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger hidrører de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra donordyr, som</p> <p>II.5.1. er blevet klinisk undersøgt af den virksomhedsdyrlæge, der er ansvarlig for den afgrænsede virksomheds aktiviteter, og udviste ikke sygdomssymptomer på dagen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.5.2. så vidt muligt ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ eller i indsamlingsperioden.</p> <p>II.6. Efter min bedste overbevisning og på grundlag af dokumentkontrollen af de data, der er fremlagt af den virksomhedsdyrlæge, der er ansvarlig for den afgrænsede virksomheds aktiviteter, er de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[artikel 10 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30.]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[artikel 11 i delegeret forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30.]</p> <p>II.7. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.7.1. transporteres i en container, som:</p> <p>II.7.1.1. forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af den virksomhedsdyrlæge, der er ansvarlig for den afgrænsede virksomheds aktiviteter, eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.7.1.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.7.1.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾[II.7.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.7.3. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer].</p> <p>Bemærkninger Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CONFINED-INTRA

Del I:	
Rubrik I.11:	<i>"Afsendessted:"</i> Angiv adresse og unikt godkendelsesnummer på den afgrænsede virksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner afsendes fra.
Rubrik I.12:	<i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt godkendelsesnummer på den afgrænsede virksomhed, der er bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter eller embryoner.
Rubrik I.30:	<i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på den afgrænsede virksomhed, som har indsamlet eller produceret sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.
Del II:	
(1)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(2)	Relevant for en sending af sæd, oocytter eller embryoner fra kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien.
(3)	Relevant for en sending af sæd, oocytter eller embryoner fra landdyr, bortset fra kvæg, svin, får, geder og dyr af hestefamilien.
(4)	Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.
(5)	Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 61

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL
BRUG VED FLYTNING MELLEM MEDLEMSSTATER AF HUNDE, KATTE OG
FRITTER (MODEL "CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode				
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset						
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.						

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reuseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland		ISO-landekode			
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode			
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog			
				<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehushus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Hundene, kattene og fritterne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er individuelt identificeret:</p> <p>⁽²⁾enten [i overensstemmelse med artikel 70 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽²⁾og/eller [med en letlæselig tatovering påført inden den 3. juli 2011.]</p> <p>II.1.2. De ledsages af deres individuelle identifikationsdokument, jf. artikel 71 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.3. De er blevet underkastet en klinisk undersøgelse eller en klinisk inspektion den (indsæt dato dd/mm/yyyy), hvilket er inden for de sidste 48 timer før afsendelsen og har ikke udvist symptomer eller kliniske tegn på sygdomme.</p> <p>⁽³⁾[II.1.4. De kommer fra registrerede eller godkendte virksomheder, hvor der ifølge officielle oplysninger ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvor der efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.]</p> <p>II.2. Hundene, kattene og fritterne⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>⁽²⁾enten[II.2.1. Dyrene var mindst 12 uger gamle på tidspunktet for rabiesvaccinationen, og der er gået mindst 21 dage siden afslutningen af den primære rabiesvaccination, som er givet i overensstemmelse med gyldighedskravene i del I i bilag VII til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.1. Dyrene er bestemt til direkte transport i henhold til artikel 54, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 til den i del I, rubrik I.12, angivne afgrænsede virksomhed.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.1. Dyrene er under 12 uger gamle og har ikke fået foretaget en rabiesvaccination, eller de er mellem 12 og 16 uger gamle og har gennemgået et fuldt indledende rabiesvaccinationsforløb i overensstemmelse med gyldighedskravene i del I i bilag VII til delegeret forordning (EU) 2020/688 mindre end 21 dage før afsendelsen, og bestemmelsesmedlemsstaten har i overensstemmelse med artikel 57 i delegeret forordning (EU) 2020/688 informeret offentligheden om, at den tillader flytning af sådanne dyr til sit område, og</p> <p>⁽²⁾enten [de ledsages af en erklæring, vedlagt dette certifikat, fra operatøren eller personen, der holder selskabsdyr⁽⁴⁾, hvori det erklæres, at dyrene fra fødslen og indtil afsendelsestidspunktet ikke har været i kontakt med opdrættede landdyr, der er mistænkt for at være inficeret med rabiesvirus, eller vildtlevende dyr af arter, der er listeopført for infektion med rabiesvirus.]</p> <p>⁽²⁾eller [det hundyr, de stadig er afhængige af, er deres mor, og det fremgår af det individuelle identifikationsdokument for dette hundyr, at det, inden de blev født, fik en rabiesvaccination, der opfyldte gyldighedskravene i del I i bilag VII til delegeret forordning (EU) 2020/688.]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

<p>[II.2.2. Det gælder for hundene, på grund af deres planlagte bestemmelsessted⁽⁵⁾ som angivet i rubrik I.10 eller, hvis der er tale om regionalisering, i rubrik I.11, at de:</p> <p>⁽²⁾enten [er blevet behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i> i overensstemmelse med artikel 6 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2018/772.]</p> <p>⁽²⁾eller [ikke er blevet behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i>⁽⁶⁾.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2. Dyrene er bestemt til direkte transport i henhold til artikel 54, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 til den i del I, rubrik I.12, angivne afgrænsede virksomhed.]</p> <p>⁽³⁾[II.3. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>⁽³⁾Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendelsessted</i>": Angiv en registreret afsendelsesvirksomhed, et godkendt dyreinternat for hunde, katte og fritter, en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, eller en husstand (i tilfælde af anden flytning af hunde, katte eller fritter end ikke-kommerciel flytning, foretaget i henhold til artikel 55 og, hvis det er relevant, artikel 56 i delegeret forordning (EU) 2020/688).</p> <p>Rubrik I.12: "<i>Bestemmelsessted</i>": Angiv en registreret bestemmelsesvirksomhed, et godkendt dyreinternat for hunde, katte og fritter, en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, en husstand (i tilfælde af anden flytning af hunde, katte eller fritter end ikke-kommerciel flytning, foretaget i overensstemmelse med artikel 55 og, hvis det er relevant, artikel 56 i delegeret forordning (EU) 2020/688), eller en afgrænset virksomhed.</p> <p>Rubrik I.30: "<i>Identifikationsnummer</i>": Angiv den alfanumeriske kode for hvert enkelt dyr i sendingen.</p>	
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	Del II:	
	(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.	
	(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.	
	(3) Ikke relevant for anden flytning af hunde, katte eller fritter end ikke-kommerciel flytning, foretaget i overensstemmelse med artikel 55 og, hvis det er relevant, artikel 56 i forordning (EU) 2020/688.	
	(4) Den i punkt II.2.1 omhandlede erklæring, som skal vedlægges certifikatet, er fastlagt i kapitel 61 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) 2021/403 (efter standarddyresundhedscertifikatet).	
	(5) Medlemsstater eller dele af medlemsstater, der er opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.	
	(6) Behandlingen mod <i>Echinococcus multilocularis</i> skal, hvis den er foretaget efter datoen for underskrivelsen af dette certifikat, være gennemført og attesteret i overensstemmelse med artikel 6 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2018/772.	
	Embedsdyrlæge	
	Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
	Dato	
	Stempel	Underskrift

**Standarderklæring, som der henvises til i certifikatet, og som skal vedlægges
certifikatet, jf. artikel 54, stk. 1, litra b), nr. i), eller artikel 56, litra b), nr. i), i delegeret
forordning (EU) 2020/688**

Undertegnede,

.....¹

[operator eller person, der holder selskabsdyr, som foretager anden flytning af hunde, katte eller fritter end ikke-kommerciel transport, jf. artikel 55 i delegeret forordning (EU) 2020/688]

erklærer, at dyrene fra fødslen og indtil afsendelsestidspunktet ikke har været i kontakt med opdrættede landdyr, der er mistænkt for at være inficeret med rabiesvirus, eller vildtlevende dyr af arter, der er listeopført for infektion med rabiesvirus.

Transponder/tatovering ²	Passets/dyresundhedscertifikatets ² nummer

¹ Udfyldes med blokbogstaver.

² Det ikke relevante overstreges/slettes.

KAPITEL 62

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF SÆD, OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA HUNDE (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) OG KATTE (*FELIS
SILVESTRIS CATUS*), DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING
(EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/686 (MODEL "GP-
CANIS-FELIS-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION			INTRA			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender		I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
	Navn		I.2a Lokal reference			
	Adresse		I.3 Central kompetent myndighed			
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager		I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed			
	Navn		Navn		Registreringsnr.	
	Adresse		Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode	
	I.11 Afsendelsessted		I.12 Bestemmelsessted			
	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.	Navn		Registrerings-/godkendelsesnr.	
	Adresse		Adresse			
Land	ISO-landekode	Land		ISO-landekode		
I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler		I.16 Transportør				
<input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly		Navn		Registrerings-/autorisationsnr.		
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj		Adresse				
Identifikation <input type="checkbox"/> Andet		Land		ISO-landekode		
Dokument		I.17 Ledsagedokumenter				
		Type		Kode		
		Land		ISO-landekode		
		Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset						
I.19 Containernr./forseglningsnr.						
Containernr.		Forseglningsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CANIS-FELIS-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra hunde⁽¹⁾/katte⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.1.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførelse til Unionen</p> <p>II.1.2. er</p> <p>⁽¹⁾enten [mærket ved implantering af en transponder i overensstemmelse med artikel 17, stk. 1, i forordning (EU) nr. 576/2013]</p> <p>⁽¹⁾eller [mærket med en letlæselig tatovering i overensstemmelse med artikel 17, stk. 1, i forordning (EU) nr. 576/2013]</p> <p>⁽¹⁾eller [identificeret i overensstemmelse med artikel 70 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035]</p> <p>II.1.3. har fået foretaget en rabiesvaccination, der opfylder gyldighedskravene i del 1 i bilag VII til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ kommer fra en registreret virksomhed, der er tildelt et unikt registreringsnummer af den kompetente myndighed, som angivet i rubrik I.11.</p> <p>II.3. Ifølge officielle oplysninger hidrører de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra donordyr, som</p> <p>II.3.1. kommer fra virksomheder, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er bekræftet infektion med rabiesvirus</p> <p>II.3.2. overholder eventuelle forebyggende sundhedsmæssige foranstaltninger mod andre sygdomme eller infektioner end rabies, der er fastsat i del 2 i bilag VII til delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger hidrører sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke udviste sygdomssymptomer på dagen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.4.2. ikke er blevet anvendt til/i naturlig bedækning i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ eller i indsamlingsperioden.</p> <p>II.5. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er anbragt i en forseglede transportcontainer, og forseglingen bærer det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>II.6. Efter min bedste overbevisning og på grundlag af dokumentkontrollen af de data, der er fremlagt af operatøren, er de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er anbragt i overensstemmelse med kravene i artikel 11 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CANIS-FELIS-INTRA

<p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer på den virksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer, hvis et sådant er tildelt af den kompetente myndighed, på den virksomhed, der er bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Art:"</i> Angiv "<i>Canis lupus familiaris</i>" eller "<i>Felis silvestris catus</i>", alt efter hvad der er relevant.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv individuelt identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke registreringsnummer på den virksomhed, som har indsamlet eller produceret sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel</p> <p>Den lokale kontrolenheds navn Den lokale kontrolenheds kode</p> <p>Dato</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 63

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF ANDRE ROVDYR (MODEL "OTHCARN-
INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:						
I.18 Transportbetingelser		<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingssnr.		Containernr. Forseglingssnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrskavkulturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion	Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt	
Slakteri	Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.	
Dato for indsamling eller produktion			Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHCARN-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De andre rovdyr⁽¹⁾⁽²⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. De er identificeret:</p> <p>^{(3)enten} [individuet]</p> <p>^{(3)og/eller} [som en gruppe dyr af samme art, der holdes sammen under flytningen til bestemmelsesstedet].</p> <p>II.1.2. De er blevet underkastet en klinisk undersøgelse eller en klinisk inspektion den (indsæt dato dd/mm/yyyy), hvilket er inden for de sidste 48 timer før afsendelsen og har ikke udvist symptomer eller kliniske tegn på sygdomme.</p> <p>II.1.3. De kommer fra en registreret eller godkendt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr i de sidste 30 dage før afsendelsen, og hvor der efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.2. De andre rovdyr⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I opfylder følgende krav:</p> <p>^{(3)enten} [II.2.1. De har gennemgået et fuldt indledende rabiesvaccinationsforløb, og der er gået mindst 21 dage siden afslutningen af den primære rabiesvaccination, som er givet i overensstemmelse med gyldighedskravene i del I i bilag VII til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og en eventuel efterfølgende revaccination er givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination.]</p> <p>^{(3)eller} [II.2.1. [De er bestemt til direkte transport i overensstemmelse med artikel 58, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 til:</p> <p>^{(3)enten} [den i del I, rubrik I.20, angivne afgrænsede virksomhed]</p> <p>^{(3) eller} [den i del I, rubrik I.20, angivne virksomhed, hvor de pågældende dyr holdes som pelsdyr som defineret i nr. 1) i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011].]</p> <p>[II.2.2. Det gælder for dyrene af hundefamilien, bortset fra hunde, på grund af deres planlagte bestemmelsessted⁽⁴⁾ som angivet i rubrik I.10 eller, hvis der er tale om regionalisering, i rubrik I.11, at de:</p> <p>^{(3)enten} [er blevet behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i> i overensstemmelse med artikel 2, stk. 2, i bilag VII til delegeret forordning (EU) 2020/688]]</p> <p>^{(3)eller} [ikke er blevet behandlet mod <i>Echinococcus multilocularis</i>⁽⁵⁾].]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHCARN-INTRA

Identifikation	Echinokokbehandling		Behandlerende dyrlæge
	Produktets navn og producent	Behandlingsdato [dd/mm/åååå] og klokkeslæt [00:00]	Navn med blokbogstaver, stempel og underskrift

⁽³⁾eller [er bestemt til direkte transport i overensstemmelse med artikel 58, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 til:

⁽³⁾enten[den i del I, rubrik I.20, angivne afgrænsede virksomhed.]]]

⁽³⁾eller [den i del I, rubrik I.20, angivne virksomhed], hvor de pågældende dyr holdes som pelsdyr som defineret i nr. 1) i bilag I til forordning (EU) nr. 142/2011.]]]

II.3. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 4 i delegeret forordning (EU) 2020/688.

II.4. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.

Dyrevelfærdserklæring

På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).

Bemærkninger:

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: "Afsendelsessted": Angiv en registreret eller godkendt afsendelsesvirksomhed.

Rubrik I.12: "Bestemmelsessted": Angiv en registreret eller godkendt bestemmelsesvirksomhed.

Rubrik I.30: "Identifikationsnummer": Angiv identifikation for hvert enkelt dyr i sendingen.

Del II:

(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.

(2) Andre rovdyr: dyr af andre arter tilhørende ordenen Carnivora end hunde, katte og fritter, som defineret i artikel 3, nr. 32), i delegeret forordning (EU) 2020/688.

(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.

(4) Medlemsstater eller dele af medlemsstater, der er opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.

(5) Det i punkt II.2.2 nævnte skema skal bruges til at dokumentere nærmere oplysninger om behandlingen mod *Echinococcus multilocularis* i overensstemmelse med del 2, punkt 2, i bilag VII til delegeret forordning (EU) 2020/688, hvis en sådan er foretaget efter datoen for underskrivelse af certifikatet og forud for den planmæssige indførsel til medlemsstater eller dele af medlemsstater opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat OTHCARN-INTRA

Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode
Dato	
Stempel	Underskrift

KAPITEL 64

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF VILDTLEVENDE LANDDYR (MODEL "WILD-
ANIMALS-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode		
		I.2a Lokal reference				
		I.3 Central kompetent myndighed				
		I.4 Lokal kompetent myndighed				
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
		I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode				
		I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr.	Forseglingsnr.				

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I er vildtlevende landdyr, som opfylder følgende krav:</p> <p>II.1.1. Størstedelen af dyrene i sendingen har i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af sendingen, eller siden fødslen, hvis de er under 30 dage gamle</p> <p>II.1.1.1. opholdt sig på oprindelseslevestedet</p> <p>II.1.1.2. ikke været i kontakt med opdrættede dyr, der havde lavere sundhedsstatus eller var omfattet af flytningsrestriktioner af dyresundhedsmæssige årsager</p> <p>II.1.1.3. ikke været i direkte eller indirekte kontakt med opdrættede dyr, der er indført til Unionen fra et tredjeland eller territorium inden for de sidste 30 dage før afsendelsen af dyret.</p> <p>II.1.2. De har ikke udvist kliniske tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af de pågældende arter, eller nye sygdomme under den kliniske undersøgelse eller, hvis en sådan ikke har været mulig, den kliniske inspektion, som er foretaget inden for 24 timer før afsendelsen af sendingen, nemlig den (indsæt dato dd/mm/åååå).</p> <p>II.2. Ifølge officielle oplysninger kommer de i del I beskrevne vildtlevende landdyr ikke fra et levested, der er omfattet af flytningsrestriktioner eller beliggende i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme, der er listeopført for dyr af de pågældende arter.</p> <p>⁽²⁾[II.3. Ifølge officielle oplysninger er de i del I beskrevne vildtlevende landdyr hovdyr, som følgende sundhedsmæssige krav:</p> <p>⁽²⁾[II.3.1. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos vildtlevende landdyr af arter, der er listeopført for denne sygdom, i de sidste 42 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.2. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos vildtlevende landdyr af arter, der er listeopført for denne sygdom, i de sidste 42 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.3. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus i de sidste 30 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.4. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus inden for en radius af 150 km hos vildtlevende landdyr af arter, der er listeopført for denne sygdom, i de sidste 2 år før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.5. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr i de sidste 15 dage før afsendelsen.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.6. De kommer fra et levested, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før afsendelsen.]]</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>⁽²⁾[II.4. Ifølge officielle oplysninger tilhører de i del I beskrevne vildtlevende landdyr Antilocapridae-, Bovidae-, Camelidae-, Cervidae-, Giraffidae-, Moschidae- eller Tragulidae-familien og opfylder følgende sundhedsmæssige krav:</p>
⁽²⁾ enten	[II.4.1. De har oprindelse på et levested i en medlemsstat eller en zone, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i mål dyrebestanden, og er i de sidste 60 dage før datoen for flytningen ikke blevet vaccineret med en levende vaccine mod infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 er opfyldt.]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.2. De har oprindelse på et levested i en medlemsstat eller en zone, der er omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de
⁽²⁾ enten	[II.4.2.1. har opholdt sig i en medlemsstat eller en zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), jf. artikel 40, stk. 3, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689
⁽²⁾ enten	[II.4.2.1.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for flytningen]]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.2.1.2. i mindst de sidste 28 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.2.1.3. i mindst de sidste 14 dage før datoen for flytningen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret til den pågældende medlemsstat eller zone, der er årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]]]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.2.2. er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
⁽²⁾ enten	[II.4.2.2.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.2.2.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>⁽²⁾og/eller [II.4.2.3. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende medlemsstat eller zone, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.2.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.2.3.2. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og dyret er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen.]]</p> <p>⁽²⁾og/eller[II.4.3. De har oprindelse på et levested i en medlemsstat eller en zone, der hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 er opfyldt, og de</p> <p>[II.4.3.1. har i mindst de sidste 60 dage før afsendelsen opholdt sig på et levested beliggende i en medlemsstat eller i et område med en radius på mindst 150 km, med centrum på levestedet, hvor der i samme tidsrum er foretaget overvågning i overensstemmelse med kravene i del II, kapitel 1, afsnit 1 og 2, i bilag V til forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.3.1.1. dyrene er blevet vaccineret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det levested, hvor dyrene opholdt sig, og er omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.3.1.1.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for flytningen]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.3.1.1.2. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsperiodens begyndelse som angivet i specifikationerne for vaccinen]]]]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.3.1.2. dyrene er blevet immuniseret mod de serotyper (1-24) af infektion med bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i et område med en radius på mindst 150 km omkring det levested, hvor dyrene opholdt sig, og</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.3.1.2.1. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for flytningen]]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

		⁽²⁾ eller [II.4.3.1.2.2. dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for flytningen, og med negativt resultat underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet tidligst 14 dage før datoen for flytningen]]].
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.	De opfylder ikke kravene i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 1-3, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og den kompetente myndighed i oprindelsesmedlemsstaten har givet tilladelse til flytning af de pågældende dyr til en anden medlemsstat eller zone deri
⁽²⁾ enten	[II.4.4.1.	med status som fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og
⁽²⁾ enten	[II.4.4.1.1.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.1.2.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.1.3.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.1.4.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.2.	med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt på de betingelser, der er omhandlet i artikel 43, stk. 2, litra a), b) og c), i delegeret forordning (EU) 2020/689, og
⁽²⁾ enten	[II.4.4.2.1.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.2.2.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.2.3.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til samme forordning, og
⁽²⁾ og/eller	[II.4.4.2.4.	del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til samme forordning, og kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 og kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt]]]

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

<p>⁽²⁾og/eller [II.4.4.3. som hverken er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller omfattet af programmet for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og bestemmelsesmedlemsstaten har underrettet Kommissionen og de øvrige medlemsstater om, at den pågældende flytning er tilladt</p> <p>⁽²⁾enten [II.4.4.3.1. uden nogen betingelser, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.4.3.2. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 5, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.4.3.3. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 6, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.4.3.4. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 7, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.4.4.3.5. på de betingelser, der er omhandlet i del II, kapitel 2, afsnit 1, punkt 8, i bilag V til delegeret forordning (EU) 2020/689, og</p> <p style="padding-left: 40px;">kravene i artikel 32, stk. 1, litra a), b) eller c), eller artikel 32, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/688 samt kravene i samme delegerede forordnings artikel 33 er opfyldt.]]</p> <p>II.5. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger kommer de vildtlevende landdyr fra et levested, hvor der ikke var abnorm dødelighed af ukendte årsager.</p> <p>II.6. Der er truffet foranstaltninger til at transportere sendingen i overensstemmelse med artikel 101, stk. 1, 2 og 3, i delegeret forordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.7. Dette certifikat er gyldigt i 10 dage fra udstedelsesdatoen. Ved transport ad indre vandveje/søvejen kan certifikatets gyldighedsperiode forlænges med varigheden af forsendelsen ad indre vandveje/søvejen.</p> <p>Dyrevelfærdserklæring</p> <p>På kontroltidspunktet var de dyr, der er omfattet af dette sundhedscertifikat, egnede til at blive transporteret, jf. Rådets forordning (EF) nr. 1/2005, som planlagt fra den (indsæt dato).</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv oprindelseslevested for dyrene i sendingen.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv det endelige bestemmelsessted for dyrene i sendingen (levested eller virksomhed).</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationskoder for dyrene i sendingen.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr i sendingen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>									
	<p>Embedsdyrlæge</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver)</td> <td style="width: 50%;">Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel									
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode									
Dato										
Stempel	Underskrift									

KAPITEL 65

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED FLYTNING
MELLEM MEDLEMSSTATER AF SENDINGER AF SÆD, OOCYTTER OG
EMBRYONER FRA DYR AF FAMILIERNE CAMELIDAE OG CERVIDAE, DER ER
INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET
FORORDNING (EU) 2020/686 (MODEL "GP-CAM-CER-INTRA")**

DEN EUROPÆISKE UNION				INTRA	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 IMSOC-reference		QR-kode	
		I.2a Lokal reference			
		I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der beskæftiger sig med sammenbringning uafhængigt af en virksomhed Navn Registreringsnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation <input type="checkbox"/> Andet Dokument	I.16 Transportør Navn Registrerings-/autorisationsnr. Adresse Land ISO-landekode			
I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:					
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset					
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.		Forseglingsnr.			

I.20 Attesteret som/til							
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Slagtning	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
<input type="checkbox"/> Registreret dyr af hestefamilien	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling	<input type="checkbox"/> Udstilling	<input type="checkbox"/> Arrangement eller aktivitet i nærheden af grænser				
<input type="checkbox"/> Udsætning i naturen	<input type="checkbox"/> Ekspeditionscenter	<input type="checkbox"/> Genudlægningsområde/reanseanlæg	<input type="checkbox"/> Pryddyrsakvaturvirksomhed				
<input type="checkbox"/> Videreforarbejdning	<input type="checkbox"/> Organiske gødningsstoffer og jordforbedringsmidler	<input type="checkbox"/> Teknisk brug	<input type="checkbox"/> Karantænestation eller lignende virksomhed				
<input type="checkbox"/> Produkter til konsum	<input type="checkbox"/> Bestøvning	<input type="checkbox"/> Levende akvatiske dyr til konsum	<input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit gennem et tredjeland							
Tredjeland		ISO-landekode					
Udgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
Indgangssted		Grænsekontrolstedets kode					
I.22 <input type="checkbox"/> Til transit gennem medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> Til eksport			
Medlemsstat	ISO-landekode	Tredjeland	ISO-landekode				
Medlemsstat	ISO-landekode	Udgangssted	Grænsekontrolstedets kode				
Medlemsstat	ISO-landekode						
I.24 Anslået forsendelsestid				I.25 Logbog <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Samlet antal kolli				I.27 Samlet mængde			
I.28 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)				I.29 Samlet areal afsat til sendingen			
I.30 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde Type
Oprindelsesregion		Køle-/frysehus		Identifikationsmærke	Kollitype		Nettovægt
Slakteri		Type behandling		Varens art	Antal kolli		Batchnr.
		Dato for indsamling eller produktion		Fremstillingsvirksomhed	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Test	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CAMELID-CER-INTRA

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.1.1. er født og siden fødslen har opholdt sig i Unionen eller er blevet indført til Unionen i overensstemmelse med kravene vedrørende indførsel til Unionen</p> <p>II.1.2. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig på én enkelt afgrænset oprindelsesvirksomhed</p> <p>⁽¹⁾II.1.3. er dyr af Camelidae-familien og er identificeret i overensstemmelse med artikel 73, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾II.1.3. er dyr af Cervidae-familien og er identificeret i overensstemmelse med artikel 73, stk. 2, eller artikel 74 i delegeret forordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ kommer fra en registreret virksomhed, der er tildelt et unikt registreringsnummer af den kompetente myndighed, som angivet i rubrik I.11.</p> <p>II.3. Ifølge officielle oplysninger hidrører sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ fra donordyr, som:</p> <p>II.3.1. ikke kommer fra en virksomhed og ikke har været i kontakt med dyr fra en virksomhed, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægtpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus eller en ny sygdom, som er relevant for de pågældende opdrættede landdyrs art</p> <p>II.3.2. kommer fra en virksomhed, hvor der i mindst de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾:</p> <p>II.3.2.1. er gennemført et overvågningsprogram med henblik på påvisning af infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i overensstemmelse med del 2 eller 3 i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.3.2.2. ikke er blevet indsat nogen dyr af familierne Camelidae eller Cervidae, der ikke opfylder kravene i punkt II.3.2.1</p> <p>II.3.2.3. ved mistanke om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) har været gennemført undersøgelser, og forekomst af sygdommen er blevet udelukket</p> <p>II.3.3. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> eller <i>Brucella suis</i> i mindst de sidste 42 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p>	

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾[II.3.4. er dyr af Camelidae-familien og kommer fra en virksomhed, hvor alle tilstedeværende dyr med negativt resultat er blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i> som omhandlet i del 1 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>II.3.5. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.3.6. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med epizootisk hæmoragi-virus inden for en radius af 150 km omkring virksomheden i mindst de sidste 2 år før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.3.7. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er bekræftet infektion med rabiesvirus i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.3.8. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.3.9. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke blevet bekræftet forekomst af surra i de foregående 2 år]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er blevet bekræftet forekomst af surra inden for de foregående 2 år, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden og – de resterende dyr på virksomheden blev med negativt resultat underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som omhandlet i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>II.3.10. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.3.10.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en medlemsstat eller en zone deri, der er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i en medlemsstat eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p>
--	--

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i en medlemsstat eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.4. De er blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus, serotype 1-24, mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.3.10.7. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>II.4. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger hidrører de(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. er blevet klinisk undersøgt af en dyrlæge og udviste ikke sygdomssymptomer på dagen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.4.2. ikke har været i kontakt med dyr, der ikke opfyldte kravene i punkt II.1.1 og i punkt II.3.1-II.3.10 i løbet af opholdsperioden på mindst 30 dage som fastsat i punkt II.1.2</p> <p>II.4.3. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ eller i indsamlingsperioden.</p> <p>II.5. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ er anbragt i en forseglede transportcontainer, og forseglingen bærer det nummer, der er angivet i rubrik I.19.</p> <p>II.6. Efter min bedste overbevisning og på grundlag af dokumentkontrollen af de data, der er fremlagt af operatøren, er de(n) sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾, der er beskrevet i del I, anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er anbragt i overensstemmelse med kravene i artikel 11 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686, og mærket er angivet i rubrik I.30.</p>
--	---

DEN EUROPÆISKE UNION

Standardcertifikat GP-CAMELID-CER-INTRA

<p>Bemærkninger</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer på den virksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.30: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Art:"</i> Angiv "Camelidae" eller "Cervidae", alt efter hvad der er relevant.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv individuelt identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke registreringsnummer på den virksomhed, som har indsamlet eller produceret sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver)</td> <td>Stilling og titel</td> </tr> <tr> <td>Den lokale kontrolenheds navn</td> <td>Den lokale kontrolenheds kode</td> </tr> <tr> <td>Dato</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel	Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode	Dato		Stempel	Underskrift
Navn (med blokbogstaver)	Stilling og titel								
Den lokale kontrolenheds navn	Den lokale kontrolenheds kode								
Dato									
Stempel	Underskrift								

BILAG II

Bilag II indeholder følgende standarddyresundhedscertifikater og kombinerede standarddyresundhedscertifikater/officielle standardcertifikater til brug ved indførsel til/transit gennem Unionen:

Model

Hovdyr	
BOV-X	Kapitel 1: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af kvæg
BOV-Y	Kapitel 2: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af kvæg bestemt til slagtning
BOV-X-TRANSIT-RU	Kapitel 3: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af kvæg bestemt til transit fra Kaliningrad til andre dele af Rusland via Litauen
OV/CAP-X	Kapitel 4: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af får og geder
OV/CAP-Y	Kapitel 5: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af får og geder bestemt til slagtning
SUI-X	Kapitel 6: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af svin og dyr af Tayassuidae-familien
SUI-Y	Kapitel 7: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af svin bestemt til slagtning
RUM	Kapitel 8: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af familierne Antilocapridae, Bovidae (bortset fra kvæg, får og geder), Giraffidae, Moschidae og Tragulidae
RHINO	Kapitel 9: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae
HIPPO	Kapitel 10: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af Hippopotamidae-familien
CAM-CER	Kapitel 11: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af kamelfamilien og hjortedyr
Dyr af hestefamilien	
EQUI-X	Kapitel 12: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
EQUI-Y	Kapitel 13: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning
EQUI-TRANSIT-X	Kapitel 14: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved transit gennem Unionen af dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning
EQUI-TRANSIT-Y	Kapitel 15: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved transit gennem Unionen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

EQUI-RE-ENTRY-30	Kapitel 16: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer efter midlertidig udførsel i højst 30 dage
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	Kapitel 17: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til konkurrencer efter midlertidig udførsel i højst 90 dage med henblik på deltagelse i hestearrangementer i Det Internationale Rideforbunds regi
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	Kapitel 18: Standarddyresundhedscertifikat og standarderklæring til brug ved genindførsel til Unionen af registrerede heste til væddeløb efter midlertidig udførsel i højst 90 dage med henblik på deltagelse i specifikke væddeløbsarrangementer i Australien, USA, Hongkong, Japan, Singapore, De Forenede Arabiske Emirater eller Qatar
Hovdyr bestemt til en afgrænset virksomhed	
CONFINED-RUM	Kapitel 19: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr opført i kapitel 19, afsnit 1, i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/403, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
CONFINED-SUI	Kapitel 20: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr opført i kapitel 20, afsnit 1, i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/403, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
CONFINED-TRE	Kapitel 21: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr opført i kapitel 21, afsnit 1, i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/403, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
CONFINED-HIPPO	Kapitel 22: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af dyr af Hippopotamidae-familien, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed
Fugle og avlsmateriale deraf	
BPP	Kapitel 23: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle
BPR	Kapitel 24: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af avlsstrudsefugle og brugsstrudsefugle
DOC	Kapitel 25: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle
DOR	Kapitel 26: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af daggamle kyllinger af strudsefugle
HEP	Kapitel 27: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
HER	Kapitel 28: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af rugeæg af strudsefugle
SPF	Kapitel 29: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af specifikt patogenfrie æg

SP	Kapitel 30: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af fjerkræ bestemt til slagtning, bortset fra strudsefugle
SR	Kapitel 31: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af strudsefugle bestemt til slagtning
POU-LT20	Kapitel 32: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle
HE-LT20	Kapitel 33: Kombineret standarddyresundhedscertifikat/officielt standardcertifikat til brug ved indførsel til Unionen af under 20 styk rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
CAPTIVE- BIRDS	Kapitel 34: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af fugle i fangenskab
HE-CAPTIVE-BIRDS	Kapitel 35: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af rugeæg af fugle i fangenskab
Bier	
QUE	Kapitel 36: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af honningbidronninger
BBEE	Kapitel 37: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af humlebier
Hunde, katte og fritter	
CANIS-FELIS-FERRETS	Kapitel 38: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter
Avlsmateriale af kvæg	
BOV-SEM-A-ENTRY	Kapitel 39: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-SEM-B-ENTRY	Kapitel 40: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-SEM-C-ENTRY	Kapitel 41: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitel 42: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	Kapitel 43: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlingshold, der har indsamlet embryonerne
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	Kapitel 44: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoproduktionshold, der har produceret embryonerne
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	Kapitel 45: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret inden den 21. april 2021 i overensstemmelse med Rådets direktiv 89/556/EØF og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoproduktionshold, der har produceret embryonerne
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 46: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 47: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021 - lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF - oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF - lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet
Avlsmateriale af får og geder	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	<p>Kapitel 48: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet</p>
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	<p>Kapitel 49: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet</p>
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	<p>Kapitel 50: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne</p>

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitel 51: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 52: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 53: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
Avlsmateriale af svin	
POR-SEM-A-ENTRY	Kapitel 54: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet

POR-SEM-B-ENTRY	Kapitel 55: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	Kapitel 56: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	Kapitel 57: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden: <ul style="list-style-type: none"> - ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
POR-GP-STORAGE-ENTRY	Kapitel 58: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen: <ul style="list-style-type: none"> - ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021 - oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
Avlsmateriale af dyr af hestefamilien	
EQUI-SEM-A-ENTRY	Kapitel 59: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-SEM-B-ENTRY	Kapitel 60: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet

EQUI-SEM-C-ENTRY	Kapitel 61: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-SEM-D-ENTRY	Kapitel 62: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010, afsendt efter den 20. april 2021 fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitel 63: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021, afsendt af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitel 64: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	Kapitel 65: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014, afsendt efter den 20. april 2021 af det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 66: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021

	<ul style="list-style-type: none"> - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 67: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af avlsmateriale som nævnt nedenfor, afsendt efter den 20. april 2021 fra avlsmaterialeopbevaringsstationen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 - lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 - oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021 - lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
Avlsmateriale af visse kategorier af landdyr	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>Kapitel 68: Standarddyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til Unionen af sendinger af sæd, oocytter og embryoner fra landdyr holdt på en afgrænset virksomhed, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692</p>

KAPITEL 1
KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF KVÆG
(MODEL "BOV-X")

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglnsnr. Containernr. Forseglnsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt		<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling		
<input type="checkbox"/> Karantænestation		<input type="checkbox"/> Udstilling		
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat BOV-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland</p> <p>II.1.3. med hensyn til bovin spongiform encephalopati (BSE):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) er identificeret ved et permanent identifikationssystem, hvormed de kan spores tilbage til moderdyret og oprindelsesbesætningen, og de er ikke: <ul style="list-style-type: none"> i) BSE-tilfælde ii) kvæg, der i deres første leveår blev opdrættet sammen med BSE-tilfælde i disses første leveår, og som en undersøgelse har vist har fortæret det samme potentielt kontaminerede foder i det pågældende tidsrum, eller iii) hvis resultaterne af den i nr. ii) nævnte undersøgelse er inkonklusive, kvæg, som i deres første leveår blev opdrættet sammen med BSE-tilfælde i disses første leveår, eller som er født i samme besætning som BSE-tilfældene og inden for 12 måneder før eller efter BSE-tilfældenes fødselsdato <p>og</p> <p>⁽¹⁾enten [b) i) dyrene er født og udelukkende opdrættet i et land eller en region eller i lande eller regioner, der i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/453/EF er klassificeret som lande eller regioner med ubetydelig BSE-risiko</p> <ul style="list-style-type: none"> ii) hvis der har været nationale BSE-tilfælde i det pågældende land, er dyrene født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.] 		

LAND

Standardcertifikat BOV-X

- ⁽¹⁾ eller [b] i) dyrenes oprindelsesland eller -region er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en kontrolleret BSE-risiko
- ii) dyrene er født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.]
- ⁽¹⁾ eller [b] i) dyrenes oprindelsesland eller -region er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en ikke-fastsat BSE-risiko
- ii) fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, er forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i oprindelseslandet eller -regionen
- iii) dyrene er født mindst to år efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.]

II.2. Dyresundhedserklæring

Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:

II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre kvæg til Unionen, og som er opført i del I i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404

II.2.2. til stadighed har opholdt sig:

- i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og
- ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat kvæg eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som kvæg

II.2.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen

II.2.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme

⁽¹⁾ enten [II.2.5. er afsendt direkte fra deres oprindelsesvirksomhed til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]

LAND

Standardcertifikat BOV-X

	<p>⁽¹⁾ eller [II.2.5. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:</p> <p>a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i delegeret forordning (EU) 2019/2035 ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed iii) som af afsendestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035 iv) som opfylder kravene i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692. <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.11, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, og indtil de blev pålæst med henblik på afsendelse til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.2.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.9. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) eller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> eller ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen <p>II.2.10. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.10.1. hvor:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <p style="margin-left: 40px;"><i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [siden den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-X

	<p>II.2.10.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med lumpy skin disease-virus i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.10.3. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p>
<i>enten</i>	[II.2.10.4. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)] ⁽¹⁾⁽⁵⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.4. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):
	<i>enten</i> [II.2.10.4.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
	<i>eller</i> [II.2.10.4.1. i mindst de sidste 28 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
	<i>eller</i> [II.2.10.4.1. i mindst de sidste 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.4. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
	<i>enten</i> [II.2.10.4.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]] ⁽¹⁾
	<i>eller</i> [II.2.10.4.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen]] ⁽¹⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.4. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og:
	<i>enten</i> [II.2.10.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]] ⁽¹⁾

LAND

Standardcertifikat BOV-X

	<p><i>eller</i> [II.2.10.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p><i>enten</i> [II.2.10.5. som er fri for enzootisk kvægleukose]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.5. som ikke er fri for enzootisk kvægleukose, og der er ikke rapporteret om sygdommen på dyrenes oprindelsesvirksomhed i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og</p> <p style="padding-left: 40px;">[II.2.10.5.1. dyr i sendingen, der er over 24 måneder gamle:</p> <p style="padding-left: 80px;"><i>enten</i> [II.2.10.5.1.1. er forud for afsendelsen til Unionen blevet holdt isoleret fra andet kvæg på samme virksomhed og er i isolationsperioden med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er omhandlet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 80px;"><i>eller</i> [II.2.10.5.1.1. er med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er omhandlet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før deres afsendelse til Unionen, og alt kvæg på over 24 måneder holdt på oprindelsesvirksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 40px;">[II.2.10.5.2. dyr i sendingen, der er under 24 måneder gamle, er født af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11. kommer fra en virksomhed:</p> <p style="padding-left: 40px;">II.2.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <p style="padding-left: 80px;">(i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden</p> <p style="padding-left: 80px;">(ii) flytning af dyr til og fra virksomheden</p> <p style="padding-left: 80px;">(iii) dødelighed på virksomheden</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-X

	<p>II.2.11.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.11.3. som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægstevirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) og infektion med lumpy skin disease-virus</p> <p>enten [II.2.11.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>II.2.11.6. som er fri for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) for så vidt angår kvæg⁽⁹⁾, og</p> <p>enten [II.2.11.6.1. som ligger i en zone, der er fri for sygdommen, og hvor der ikke vaccineres mod den]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>eller [II.2.11.6.1. dyrene er med negativt resultat blevet testet for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.6.1. dyrene er under 6 uger gamle]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.7. som er fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår kvæg⁽⁹⁾, og</p> <p>enten [II.2.11.7.1. ligger i en zone, der er fri for sygdommen, og hvor der ikke vaccineres mod den]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.7.1. dyrene er med negativt resultat blevet testet for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.7.1. dyrene er under 12 måneder gamle]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.7.1. dyrene er kastreret]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.8. hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-X

	<p>II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, har virksomheden været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]⁽¹⁾</p>
(1)(12)	<p>[II.2.12. ikke er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og</p> <p><i>enten</i> [II.2.12.1. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis.]]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.12.1. er blevet holdt i karantæne i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin herpes-virus 1 (helvirus) (BoHCV-1) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p>
(1)(12)	<p>[II.2.13. ikke er blevet vaccineret mod bovin virusdiarré, og dyrene:</p> <p><i>enten</i> [II.2.13.1. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for bovin virusdiarré.]]⁽¹⁾⁽¹⁴⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13.1. er med negativt resultat blevet testet for bovin virusdiarré-virus-antigen eller -genom ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og:</p> <p><i>enten</i> [II.2.13.1.1. er blevet holdt på en karantænestation i mindst de sidste 21 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13.1.1. der er tale om drægtige hundyr, som er blevet holdt på en karantænestation i mindst de sidste 21 dage før deres afsendelse til Unionen og med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen.]]⁽¹⁾</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-X

eller [II.2.13.1.1. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget inden afsendelsen af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾

eller [II.2.13.1.1. der er tale om drægtige hundyr, som med positivt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget inden insemineringen forud for den nuværende drægtighed.]]⁽¹⁾

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af kvæg, også når Unionen ikke er dyrenes endelige bestemmelsessted.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.
- (4) Kun for zoner, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (5) For zoner med angivelsen "BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (6) For zoner med angivelsen "SF-BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (7) For zoner med angivelsen "EBL" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (8) For zoner med angivelsen "SF-EHD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (9) I overensstemmelse med artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/692.
- (10) Relevant for zoner med angivelsen "TB" for kvæg i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

(11) Relevant for zoner med angivelsen "BRU" for kvæg i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

(12) Kun relevant, hvis bestemmelsesmedlemsstaten eller Schweiz, i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter (EFT L 114 af 30. april 2002), enten har status som sygdomsfri eller et godkendt program for udryddelse af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.12 og II.2.13 (infektios bovin rhinotracheitis/infektios pustuløs vulvovaginitis og bovin virusdiarré).

(13) For zoner med angivelsen "IBR" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

(14) For zoner med angivelsen "BVD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

LAND

Standardcertifikat BOV-X

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 2

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF KVÆG
BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "BOV-Y")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19 Containernr./forseglnsnr. Containernr.		Forseglnsnr.		
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Slagtning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland</p> <p>II.1.3. med hensyn til bovin spongiform encephalopati (BSE):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) er identificeret ved et permanent identifikationssystem, hvormed de kan spores tilbage til moderdyret og oprindelsesbesætningen, og de er ikke: <ul style="list-style-type: none"> i) BSE-tilfælde ii) kvæg, der i deres første leveår blev opdrættet sammen med BSE-tilfælde i disses første leveår, og som en undersøgelse har vist har fortæret det samme potentielt kontaminerede foder i det pågældende tidsrum, eller iii) hvis resultaterne af den i nr. ii) nævnte undersøgelse er inkonklusive, kvæg, som i deres første leveår blev opdrættet sammen med BSE-tilfælde i disses første leveår, eller som er født i samme besætning som BSE-tilfældene og inden for 12 måneder før eller efter BSE-tilfældenes fødselsdato <p>og</p> <p>⁽¹⁾ enten [b) i) dyrene er født og udelukkende opdrættet i et land eller en region eller i lande eller regioner, der i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/453/EF er klassificeret som lande eller regioner med ubetydelig BSE-risiko</p> <p>ii) hvis der har været nationale BSE-tilfælde i det pågældende land, er dyrene født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) i) dyrenes oprindelsesland eller -region er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en kontrolleret BSE-risiko</p> <p>ii) dyrene er født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.]</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

- ⁽¹⁾ eller [b] i) dyrenes oprindelsesland eller -region er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en ikke-fastsat BSE-risiko
- ii) fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, er forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i oprindelseslandet eller -regionen
- iii) dyrene er født mindst to år efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet, eller de er født efter den dato, hvor det sidste nationale BSE-tilfælde blev født, hvis denne dato ligger efter datoen for foderforbuddet.]

II.2. Dyresundhedserklæring

Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:

II.2.1. kommer fra zonen med koden: __ __ - __⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre kvæg bestemt til slagting til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404

II.2.2. er bestemt til slagting i Unionen

II.2.3. til stadighed har opholdt sig:

- i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 3 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og
- ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat kvæg eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som kvæg

II.2.4. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen

II.2.5. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme

⁽¹⁾ enten [II.2.6. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]

⁽¹⁾ eller [II.2.6. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:

- a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed:
- i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035
- ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

	<p>iii) som af afsendelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035</p> <p>iv) som opfylder kravene i artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.7. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.12, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, og indtil de blev pålæst med henblik på afsendelse til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.8. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den __/__/__ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.2.9. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.10. er ikke blevet vaccineret mod:</p> <p>i) mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) eller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> eller</p> <p>ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.11. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.11.1. hvor:</p> <p>i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: enten [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾ eller [siden den __/__/__ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge</p> <p>II.2.11.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med lumpy skin disease-virus i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.11.3. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

	<p>enten [II.2.11.4. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>eller [II.2.11.4. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p style="padding-left: 20px;">enten [II.2.11.4.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1. i mindst de sidste 28 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1. i mindst 14 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for dyrets ankomst i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>eller [II.2.11.4. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p style="padding-left: 20px;">enten [II.2.11.4.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen]]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.4. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og</p> <p style="padding-left: 20px;">enten [II.2.11.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>enten [II.2.11.5. som er fri for enzootisk kvægleukose]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>eller [II.2.11.5. som ikke er fri for enzootisk kvægleukose, og der er ikke rapporteret om sygdommen på dyrenes oprindelsesvirksomhed i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.11.5.1. dyr i sendingen, der er over 24 måneder gamle:</p> <p style="padding-left: 40px;">enten [II.2.11.5.1.1. er forud for afsendelsen til Unionen blevet holdt isoleret fra andet kvæg på samme virksomhed og er i isolationsperioden med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er omhandlet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum]]⁽¹⁾</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

<p>eller</p> <p>enten</p> <p>eller</p>	<p>[II.2.11.5.1.1. er med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der henvises til i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før deres afsendelse til Unionen, og alt kvæg på over 24 måneder holdt på oprindelsesvirksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.5.2. dyr i sendingen, der er under 24 måneder gamle, er født af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en laboratorieundersøgelse for enzootisk kvægleukose ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 4 måneders mellemrum inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12. kommer fra en virksomhed:</p> <p>II.2.12.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden (ii) flytning af dyr til og fra virksomheden (iii) dødelighed på virksomheden <p>II.2.12.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.12.3. som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.12.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) og infektion med lumpy skin disease-virus</p> <p>[II.2.12.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.12.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12.6. som er fri for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) for så vidt angår kvæg]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12.7. som er fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår kvæg]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.12.8. hvor der ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

	<p>II.2.12.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p>
enten	<p>[II.2.12.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p>
eller	<p>[II.2.12.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, har virksomheden været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]⁽¹⁾</p>
	<p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.13. ikke er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og</p>
enten	<p>[II.2.13.1. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis.]]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p>
eller	<p>[II.2.13.1. er blevet holdt i karantæne i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin herpes-virus 1 (helvirus) (BoHCV-1) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p>
	<p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.14. dyrene ikke er blevet vaccineret mod bovin virusdiarré, og:</p>
enten	<p>[II.2.14.1. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for bovin virusdiarré.]]⁽¹⁾⁽¹²⁾</p>
eller	<p>[II.2.14.1. er med negativt resultat blevet testet for bovin virusdiarré-virus-antigen eller -genom ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og:</p>
enten	<p>[II.2.14.1.1. er blevet holdt på en karantænestation i mindst de sidste 21 dage før deres afsendelse til Unionen.]]⁽¹⁾</p>
eller	<p>[II.2.14.1.1. der er tale om drægtige hundyr, som er blevet holdt på en karantænestation i mindst de sidste 21 dage før deres afsendelse til Unionen og med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget mindst 21 dage efter påbegyndelsen af karantænen.]]⁽¹⁾</p>
eller	<p>[II.2.14.1.1. er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget inden afsendelsen af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾</p>
eller	<p>[II.2.14.1.1. der er tale om drægtige hundyr, som med positivt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bovin virusdiarré-virus ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 6 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget inden insemineringen forud for den nuværende drægtighed.]]⁽¹⁾</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-Y

<p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel af kvæg, som skal slagtes i Unionen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officialle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>(4) Kun for zoner, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) For zoner med angivelsen "BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag I til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) For zoner med angivelsen "SF-BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) For zoner med angivelsen "EBL" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) For zoner med angivelsen "SF-EHD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) I overensstemmelse med artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(10) Kun relevant, hvis bestemmelsesmedlemsstaten eller Schweiz, i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter (EFT L 114 af 30. april 2002), enten har status som sygdomsfri eller et godkendt program for udryddelse af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.12 og II.2.13 (infektøs bovin rhinotracheitis/infektøs pustuløs vulvovaginitis og bovin virusdiarré).</p> <p>(11) For zoner med angivelsen "IBR" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(12) For zoner med angivelsen "BVD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 3

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF KVÆG BESTEMT TIL TRANSIT FRA KALININGRAD TIL ANDRE
DELE AF RUSLAND VIA LITAUEN (MODEL "BOV-X-TRANSIT-RU")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.			
	I.20 Attesteret som/til			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat BOV-X-TRANSIT-RU

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden RU-2⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er opført i del I i bilag XXII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med henblik på transit af kvæg gennem Unionen på særlige betingelser</p> <p>⁽¹⁾ enten [II.1.2. har oprindelse i Unionen og blev indført fra Unionen til zonen med koden RU-2 den (dd/mm/åååå) og er siden denne dato blevet holdt i faciliteter, hvor der kun holdes dyr, som har oprindelse i Unionen]</p> <p>⁽¹⁾ eller [II.1.2. har opholdt sig i zonen med koden RU-2 siden fødslen eller i mindst de sidste seks måneder før datoen for afsendelse til Rusland via Unionen og har ikke været i kontakt med importerede dyr i de sidste 30 dage]</p> <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr, der ikke opfylder de dyresundhedsmæssige krav, som er beskrevet i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. ikke er blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.10, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Rusland via Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.6. er pålæsset med henblik på afsendelse til Rusland via Unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.7. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Rusland via Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.8. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) eller ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Rusland via Unionen <p>II.1.9. kommer fra den i punkt II.1.1 beskrevne zone:</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1. hvor:</p> <p>iii) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge:</p> <p><i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Rusland via Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [siden den / / (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>iv) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge</p> <p>II.1.9.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med lumpy skin disease-virus i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Rusland via Unionen</p> <p>II.1.9.3. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, Rift Valley-feber-virus eller infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Rusland via Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p> <p><i>enten</i> [II.1.9.4. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>eller</i> [II.1.9.4. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og er blevet vaccineret mere end 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Rusland via Unionen]⁽¹⁾</p> <p>II.1.10. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed [hvor de har opholdt sig siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse til Rusland via Unionen, og]⁽⁶⁾:</p> <p>II.1.10.1. som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.10.2. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge) og infektion med lumpy skin disease-virus</p> <p>II.1.10.3. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Rusland via Unionen.</p>
--	---

KAPITEL 4

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF FÅR
OG GEDER (MODEL "OV/CAP-X")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling <input type="checkbox"/> Karantænestation <input type="checkbox"/> Udstilling				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)					
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre får og geder til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat får eller geder eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som får og geder <p>II.2.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>⁽¹⁾ enten [II.2.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]</p> <p>⁽¹⁾ eller [II.2.5. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed: <ul style="list-style-type: none"> i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035 		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

	<p>ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>iii) som af afsendelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035</p> <p>iv) som opfylder kravene i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.6. ikke er blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.11, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, og indtil de blev pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.7. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den __/__/__ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.2.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.9. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <p>i) mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) og infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> eller</p> <p>ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.10. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.10.1. hvor:</p> <p>i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Unionen]⁽¹⁾ <i>eller</i> [siden den __/__/__ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge</p> <p>II.2.10.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder i mindst de sidste 12 måneder før datoen for datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

	<p><i>enten</i> [II.2.10.3. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>enten</i> [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1. i mindst 28 de sidste dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>enten</i> [II.2.10.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og:</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>enten</i> [II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11. kommer fra en virksomhed:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) flytning af dyr til og fra virksomheden</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) dødelighed på virksomheden</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.11.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper og ondartet lungesyge hos geder</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.6. som er omfattet af overvågning med henblik på påvisning af infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af dyr af samme art som dyrene i sendingen i overensstemmelse med procedurerne i del 1, punkt 1 og 2, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er der på virksomheden kun indsat geder fra virksomheder, der anvender foranstaltningerne foreskrevet i forrige afsnit ii) blev der, hvis der er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾⁽⁹⁾ <p>II.2.11.7. som er fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår får og geder⁽¹⁰⁾, og</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.7.1. ligger i en zone, der er fri for sygdommen for så vidt angår får og geder, og hvor der ikke vaccineres mod den]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1. dyrene er med negativt resultat blevet testet for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er angivet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1. dyrene er under 6 måneder gamle]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1. dyrene er kastreret]⁽¹⁾</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

	<p>II.2.11.8. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, har virksomheden været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var blevet fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2019/692, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.10. hvor der ikke er rapporteret om <i>Burholderia mallei</i> (snive) i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12. omfatter ukastrerede får (handyr), der i en sammenhængende periode på mindst de sidste 60 dage før deres afsendelse til Unionen har opholdt sig på en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella ovis</i> (epididymitis hos får) i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Union, og med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af <i>Brucella ovis</i> inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p>II.2.13. opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>II.2.13.1. De er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom. b) Der findes et oplysnings- og overvågningssystem. c) Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt. d) Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, fra drøvtyggere, er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år, og <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [II.2.13.2. der er tale om dyr til levebrug, og de er bestemt til en medlemsstat, som ikke er en medlemsstat med ubetydelig risiko for klassisk scrapie godkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 2.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, eller som ikke er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 3.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som et land med et godkendt nationalt scrapiebekæmpelsesprogram.]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

<p>⁽¹⁾eller [II.2.13.2. der er tale om dyr bestemt til avl, og de er bestemt til en medlemsstat, som ikke er en medlemsstat med ubetydelig risiko for klassisk scrapie godkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 2.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, eller som ikke er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 3.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som et land med et godkendt nationalt scrapiebekæmpelsesprogram, og:</p> <p>⁽¹⁾enten [de kommer fra en eller flere bedrifter, der har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er tale om får, der har prionproteingenotypen ARR/ARR, og som kommer fra en bedrift, der i de sidste to år ikke har været omfattet af officielle restriktioner med hensyn til flytning på grund af BSE eller klassisk scrapie.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.13.2. de er bestemt til en medlemsstat med ubetydelig risiko for klassisk scrapie godkendt i overensstemmelse med kapitel A, afsnit A, punkt 2.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, eller til en medlemsstat, der er opført i kapitel A, afsnit A, punkt 3.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001 som et land med et godkendt nationalt scrapiebekæmpelsesprogram, og:</p> <p>⁽¹⁾enten [de kommer fra en eller flere bedrifter, der har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.2, i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er tale om får, der har prionproteingenotypen ARR/ARR, og som kommer fra en bedrift, der i de sidste to år ikke har været omfattet af officielle restriktioner med hensyn til flytning på grund af BSE eller klassisk scrapie.]]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af får og geder, også når Unionen ikke er dyrenes endelige bestemmelsessted.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer"</i>: Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692.</p>	
---	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-X

<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>(4) For zoner, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) For zoner med angivelsen "BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) For zoner med angivelsen "SF-BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) For zoner med angivelsen "SF-EHD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Kun for får.</p> <p>(9) Kun for geder.</p> <p>(10) I overensstemmelse med artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(11) Zoner med angivelsen "BRU" for får og geder i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 5

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF FÅR
OG GEDER BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "OV/CAP-Y")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til			
<input type="checkbox"/> Slagtning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
I.23				

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre får og geder til Unionen, og som er opført i del I i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. er bestemt til slagtning i Unionen</p> <p>II.2.3. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 3 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat får eller geder eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som får og geder <p>II.2.4. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.5. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.6. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.6. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed: <ul style="list-style-type: none"> i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035 ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed 		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

	<p>iii) som af afsendelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035</p> <p>iv) som opfylder kravene i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.7. ikke er blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.12, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.8. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.2.9. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.10. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <p>i) mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) og infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> eller</p> <p>ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.11. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.11.1. hvor:</p> <p>i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge:</p> <p><i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [siden den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge</p> <p>II.2.11.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder i mindst de sidste 12 måneder før datoen for datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.3. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

<p><i>eller</i> [II.2.11.3. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>enten</i> [II.2.11.3.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1. i mindst de sidste 28 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1. i mindst 14 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for dyrets ankomst i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>enten</i> [II.2.11.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og:</p> <p style="margin-left: 80px;"><i>enten</i> [II.2.11.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 80px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12. kommer fra en virksomhed:</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <p style="margin-left: 80px;">i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden</p> <p style="margin-left: 80px;">ii) flytning af dyr til og fra virksomheden</p> <p style="margin-left: 80px;">iii) dødelighed på virksomheden</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p>

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

	<p>II.2.12.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.12.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægstevirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper og ondartet lungesyge hos geder</p> <p><i>enten</i> [II.2.12.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.12.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>enten</i> [II.2.12.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.12.6. som er omfattet af overvågning med henblik på påvisning af infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i overensstemmelse med procedurerne i del 1, punkt 1 og 2, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> iii) er der på virksomheden kun indsat geder fra virksomheder, der anvender foranstaltningerne foreskrevet i forrige afsnit iv) blev der, hvis der er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾⁽⁹⁾ <p>II.2.12.7. som er fri for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> for så vidt angår får og geder⁽¹⁰⁾</p> <p>II.2.12.8. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p>II.2.12.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p><i>enten</i> [II.2.12.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.12.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, har virksomheden været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var blevet fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]⁽¹⁾</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

[II.2.12.11. hvor der ikke er rapporteret om *Burholderia mallei* (snive) i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽⁹⁾

[II.2.13. omfatter ukastrerede får (handyr), der i en sammenhængende periode på mindst de sidste 60 dage før deres afsendelse til Unionen har opholdt sig på en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med *Brucella ovis* (epididymitis hos får) i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Union, og med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af *Brucella ovis* inden for de sidste 30 dage før datoen for deres afsendelse til Unionen.]⁽¹⁾

II.2.14. er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie er opfyldt:

- a) Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom.
- b) Der findes et oplysnings- og overvågningssystem.
- c) Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt.
- d) Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, fra drøvtyggere, er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år.

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel af får, som skal slagtes i Unionen.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "*Identifikationssystem*" og "*Identifikationsnummer*": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.
- (4) For zoner, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (5) For zoner med angivelsen "BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-Y

	<p>(6) For zoner med angivelsen "SF-BTV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) For zoner med angivelsen "SF-EHD" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Kun for får.</p> <p>(9) Kun for geder.</p> <p>(10) I overensstemmelse med artikel 10 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 6

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SVIN
OG DYR AF TAYASSUIDAE-FAMILIEN (MODEL "SUI-X")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling <input type="checkbox"/> Karantænestation <input type="checkbox"/> Udstilling				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat SUI-X

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3. er tamsvin, som enten kommer fra en bedrift, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375, eller som ikke er fravænnede og er under fem uger gamle.]</p>		
	<p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af familierne Suidae og Tayassuidae til Unionen, og som er opført i del I i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat dyr af familierne Suidae eller Tayassuidae eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som dyr af familierne Suidae og Tayassuidae <p>II.2.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p>		

LAND

Standardcertifikat SUI-X

	<p>(¹) <i>enten</i> [II.2.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]</p> <p>(¹)(³) <i>eller</i> [II.2.5. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:</p> <p>a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed:</p> <p>i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>iii) som af afsendelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035</p> <p>iv) som opfylder kravene i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.11, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.2.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller klassisk svinepest</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat SUI-X

II.2.10. kommer fra en zone, hvor:

II.2.10.1. der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge:

enten [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾

eller [siden den __/__/__ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁵⁾

og hvor der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom

II.2.10.2. der ikke er rapporteret om infektion med kvægstevirus i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvor der ikke er blevet vaccineret mod denne sygdom i mindst disse 12 måneder, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom

II.2.10.3. der ikke er rapporteret om klassisk svinepest:

enten [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾

eller [siden den (dd/mm/åååå), og dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en test til påvisning af klassisk svinepest inden for 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾

og hvor der ikke er blevet vaccineret mod klassisk svinepest i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom

[II.2.10.4. der ikke er rapporteret om afrikansk svinepest i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁷⁾

II.2.11. kommer fra en virksomhed:

II.2.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:

- i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden
- ii) flytning af dyr til og fra virksomheden
- iii) dødelighed på virksomheden

LAND

Standardcertifikat SUI-X

<p>II.2.11.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.11.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, klassisk svinepest og afrikansk svinepest</p> <p>II.2.11.5. [hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> i de sidste 42 dage før afsendelsen til Unionen, og hvor der i de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen</p> <p><i>enten</i> [er blevet anvendt biosikringsforanstaltninger og risikobegrænsende foranstaltninger, herunder opstaldningsforhold og fodringssystemer, som fornødent for at forhindre overførsel af infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> fra vildtlevende dyr af listeopførte arter til svin, der holdes på virksomheden, og der er kun indsat svin fra virksomheder, der anvender tilsvarende biosikringsforanstaltninger]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [er foretaget overvågning for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> af svin, der holdes på virksomheden, i overensstemmelse med bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none">- er kun svin fra virksomheder, der anvender de ovenfor omhandlede biosikringsforanstaltninger eller overvågningsforanstaltninger, blevet indsat på virksomheden, og- hvis der er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos svin, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688]]⁽¹⁾ <p>II.2.11.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med Aujeszkys sygdom-virus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>[II.2.11.7. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p>

LAND

Standardcertifikat SUI-X

II.2.11.8. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen.

II.2.12. Supplerende garantier vedrørende kategori C-sygdomme^{(1) (8)}

[II.2.12.1. Dyrene

enten [II.12.1.1 har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus]⁽¹⁾⁽⁹⁾

eller [II.12.1.1. er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus (helvirus) eller antistoffer mod ADV-gE-protein, hvis det er nødvendigt, ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af svin og dyr af Tayassuidae-familien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officialle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "*Identifikationssystem*" og "*Identifikationsnummer*": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Kun en mulighed for svin.
- (4) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.
- (5) Kun for lande, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

LAND

Standardcertifikat SUI-X

	<p>(6) For lande med angivelsen "CSF" i kolonne 6 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Kun relevant for hovdyr af Suidae-familien.</p> <p>(8) Hvis det kræves af bestemmelsesmedlemsstaten.</p> <p>(9) For lande med angivelsen "ADV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der er anerkendt som værende fri for infektion med Aujeszkys sygdom-virus, eller med et godkendt udryddelsesprogram, og som opfylder kravene i forordning (EU) 2020/688.</p> <p>(10) Kun for tredjelande, der er opført i artikel 13, stk. 2, i gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 7

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SVIN
BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "SUI-Y")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Slagtning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
I.23				

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat SUI-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbener eller thyreostatika — stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3. er tamsvin, som enten kommer fra en bedrift, der har officiel anerkendelse for anvendelse af kontrollerede opstaldningsforhold i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375, eller som ikke er fravænnede og er under fem uger gamle.]</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre svin bestemt til slagting til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. er bestemt til slagting i Unionen</p> <p>II.2.3. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 3 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat svin eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som svin <p>II.2.4. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.5. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>⁽¹⁾ enten [II.2.6. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]</p>		

LAND

Standardcertifikat SUI-Y

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾ <i>eller</i> [II.2.6. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseszonen under overholdelse af følgende krav:</p> <p>a) Sammenbringningen fandt sted på en virksomhed:</p> <p>i) som af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hovdyr i overensstemmelse med artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>ii) som har et unikt godkendelsesnummer tildelt af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>iii) som af afsendestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed er opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035</p> <p>iv) som opfylder kravene i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Sammenbringningen på samlestedet varede højst 6 dage]</p> <p>II.2.7. ikke er blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.12, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.8. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyrekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.2.9. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.10. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller klassisk svinepest</p> <p>II.2.11. kommer fra en zone, hvor:</p> <p>II.2.11.1. der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge:</p> <p><i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [siden den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>og hvor der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat SUI-Y

	<p>II.2.11.2. der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvor der ikke er blevet vaccineret mod denne sygdom i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom</p> <p>II.2.11.3. der ikke er rapporteret om klassisk svinepest:</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>eller</i> [siden den (dd/mm/åååå), og dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en test til påvisning af klassisk svinepest inden for 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">og hvor der ikke er blevet vaccineret mod klassisk svinepest i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom</p> <p>[II.2.11.4. der ikke er rapporteret om afrikansk svinepest i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12. kommer fra en virksomhed:</p> <p>II.2.12.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden ii) flytning af dyr til og fra virksomheden iii) dødelighed på virksomheden <p>II.2.12.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.12.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.12.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, klassisk svinepest og afrikansk svinepest</p> <p>II.2.12.5. [hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> i de sidste 42 dage før afsendelsen til Unionen, og hvor der i de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat SUI-Y

	<p><i>enten</i> [er blevet anvendt biosikringsforanstaltninger og risikobegrænsende foranstaltninger, herunder opstaldningsforhold og fodringssystemer, som fornødent for at forhindre overførsel af infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> fra vildtlevende dyr af listeopførte arter til svin, der holdes på virksomheden, og der er kun indsat svin fra virksomheder, der anvender tilsvarende biosikringsforanstaltninger]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [er foretaget overvågning for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> af svin, der holdes på virksomheden, i overensstemmelse med bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> - er kun svin fra virksomheder, der anvender de ovenfor omhandlede biosikringsforanstaltninger eller overvågningsforanstaltninger, blevet indsat på virksomheden, og - hvis der er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos svin, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾ <p>II.2.12.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med Aujeszkys sygdom-virus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>[II.2.12.7. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12.8. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen.</p> <p>[<i>enten</i> II.2.13. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med Aujeszkys sygdom-virus]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13. er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod Aujeszkys sygdom-virus (helvirus) eller antistoffer mod ADV-gE-protein, hvis det er nødvendigt, ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 7 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes til svin og dyr af Tayassuidae-familien, som skal slagtes i Unionen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat SUI-Y

Del I:		
Rubrik I.27:	"Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.	
Del II:		
(1)	Det ikke relevante overstreges/slettes.	
(2)	Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.	
(3)	Kun en mulighed for svin.	
(4)	Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.	
(5)	Kun for lande, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.	
(6)	For lande med angivelsen "CSF" i kolonne 6 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.	
(7)	Kun relevant for hovdyr af Suidae-familien.	
(8)	Kun relevant, hvis bestemmelsesmedlemsstaten eller Schweiz, i overensstemmelse med aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab og Det Schweiziske Forbund om handel med landbrugsprodukter (EFT L 114 af 30. april 2002), har enten status som sygdomsfri for så vidt angår den relevante kategori C-sygdom eller et godkendt udryddelsesprogram	
(9)	For lande med angivelsen "ADV" i kolonne 7 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der er anerkendt som værende frie for infektion med Aujeszky's sygdom-virus, eller med et godkendt udryddelsesprogram, og som opfylder kravene i delegeret forordning (EU) 2020/688.	
(10)	Kun for tredjelande, der er opført i artikel 13, stk. 2, i gennemførelsesforordning (EU) 2015/1375.	
Embedsdyrlæge		
Navn (med blokbogstaver)		
Dato	Stilling og titel	
Stempel	Underskrift	

KAPITEL 8

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF DYR
AF FAMILIERNE ANTILOCAPRIDAE, BOVIDAE (BORTSET FRA KVÆG, FÅR
OG GEDER), GIRAFFIDAE, MOSCHIDAE OG TRAGULIDAE (MODEL "RUM")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt		<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling		
<input type="checkbox"/> Karantænestation		<input type="checkbox"/> Udstilling		
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat RUM

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1 Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller thyreostatika – stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: _____ - ____⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre hovdyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae og Tragulidae til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat hovdyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae eller Tragulidae eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som hovdyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae og Tragulidae <p>II.2.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.2.6. er ikke blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.2.11, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og har i samme periode ikke været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p>		

LAND

Standardcertifikat RUM

	<p>II.2.7. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.2.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.9. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge), ondartet lungesyge hos geder, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) eller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> eller ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen <p>II.2.10. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.10.1. hvor:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <ul style="list-style-type: none"> enten [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Unionen]⁽¹⁾ eller [siden den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾ ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge <p>II.2.10.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, [infektion med Rift Valley-feber-virus]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)]⁽¹⁾⁽⁶⁾ [og ondartet lungesyge hos geder]⁽¹⁾⁽⁷⁾ i de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen, og i samme periode:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme <p>enten [II.2.10.3. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>eller [II.2.10.3. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>enten [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat RUM

<i>eller</i>	[II.2.10.3.1. i mindst de sidste 28 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone] ⁽¹⁾⁽⁹⁾
<i>eller</i>	[II.10.3.1. i mindst de sidste 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone] ⁽¹⁾⁽⁹⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og
<i>enten</i>	[II.2.10.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.] ⁽¹⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.3.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen.] ⁽¹⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og:
<i>enten</i>	[II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]] ⁽¹⁾
<i>eller</i>	[II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse til Unionen]] ⁽¹⁾
II.2.11. kommer fra en virksomhed:	
II.2.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:	
(i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden	
(ii) flytning af dyr til og fra virksomheden	
(iii) dødelighed på virksomheden	
II.2.11.2 som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør	
II.2.11.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme	

LAND

Standardcertifikat RUM

	<p>II.2.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægpestvirus – [infektion med Rift Valley-feber-virus]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [ondartet lungesyge hos geder]⁽¹⁾⁽⁷⁾ <p><i>enten</i> [II.2.11.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>II.2.11.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen til Unionen</p> <p>II.2.11.7. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen til Unionen</p> <p>[II.2.11.8. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen til Unionen.</p> <p>II.2.11.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af de inficerede dyr til Unionen, har den angrebne virksomhed været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr af familierne Antilocapridae, Bovidae (bortset fra kvæg, får og geder), Giraffidae, Moschidae og Tragulidae, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat RUM

	<p>Del I: Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.2.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.</p> <p>(4) Kun for lande, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Ikke relevant for hovdyr af Tragulidae-familien.</p> <p>(6) Kun relevant for hovdyr af arten <i>Syncerus cafer</i>.</p> <p>(7) Kun relevant for hovdyr af arten <i>Gazella</i> spp.</p> <p>(8) For lande med angivelsen "BTv" i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) For lande med angivelsen "SF-BTv" i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(10) For lande med angivelsen "SF-EHD" i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(11) Kun relevant for hovdyr af Bovidae-familien.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 9

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR AF FAMILIERNE TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE OG
ELEPHANTIDAE (MODEL "RHINO")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling			
<input type="checkbox"/> Karantænestation	<input type="checkbox"/> Udstilling			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat RHINO

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.1.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse til Unionen, hvor der i samme periode ikke er indsat nogen dyr <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme og nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.7. er med negativt resultat blevet underkastet en klinisk inspektion, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet, -territoriet eller zonen deri inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, til påvisning af tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme og nye sygdomme</p> <p>II.1.8. ikke er blevet vaccineret mod [mund- og klovesyge og]⁽¹⁾⁽⁴⁾ infektion med Rift Valley-feber-virus</p> <p>II.1.9. kommer fra en zone:</p> <p>[II.1.9.1. hvor:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <ul style="list-style-type: none"> enten [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Unionen]⁽¹⁾ eller [siden den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁵⁾ ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og der er i samme tidsrum ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge]⁽¹⁾⁽⁴⁾ 		

LAND

Standardcertifikat RHINO

	<p>II.1.9.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er der ikke blevet vaccineret mod denne sygdom, og ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod denne sygdom <p>II.1.10. kommer fra en virksomhed:</p> <p>II.1.10.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden ii) flytning af dyr til og fra virksomheden iii) dødelighed på virksomheden <p>II.1.10.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.1.10.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.10.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen: [mund- og klovesyge og]⁽¹⁾⁽⁴⁾ infektion med Rift Valley-feber-virus</p> <p>II.1.10.5. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen til Unionen.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat RHINO

Del II: (1) Det ikke relevante overstreges/slettes. (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404. (3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.2.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. (4) Kun relevant for hovdyr af Elephantidae-familien. (5) Kun for lande, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.	
Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver) Dato Stempel	 Stilling og titel Underskrift

KAPITEL 10

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR AF HIPPOPOTAMIDAE-FAMILIEN (MODEL "HIPPO")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.			
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt	<input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling			
<input type="checkbox"/> Karantænestation	<input type="checkbox"/> Udstilling			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat HIPPO

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af Hippopotamidae-familien til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.1.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat dyr af Hippopotamidae-familien eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som dyr af Hippopotamidae-familien <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. ikke er blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.11, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) og infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i></p>		

LAND

Standardcertifikat HIPPO

	<p>II.1.10. kommer fra en zone:</p> <p>II.1.10.1. hvor:</p> <p>i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾ <i>eller</i> [siden den / / (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge</p> <p>II.1.10.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus eller infektion med Rift Valley-feber-virus i de sidste 12 måneder før afsendelsen af dyrene til Unionen, og i samme periode:</p> <p>i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og</p> <p>ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme</p> <p>II.1.11. kommer fra en virksomhed:</p> <p>II.1.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <p>i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden</p> <p>ii) flytning af dyr til og fra virksomheden</p> <p>iii) dødelighed på virksomheden</p> <p>II.1.11.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.1.11.3. som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus og infektion med Rift Valley-feber-virus</p> <p>II.1.11.5. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.1.11.6. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos opdrættede dyr af listeopførte arter i de sidste 42 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen</p> <p>II.1.11.7. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen.</p> <p><i>enten</i> [II.1.11.8. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽¹⁾</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat HIPPO

eller [II.1.11.8. hvor der ikke er rapporteret om surra (*Trypanosoma evansi*) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, har virksomheden været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (*Trypanosoma evansi*) som beskrevet i artikel 9, litra b), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]⁽¹⁾

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr af Hippopotamidae-familien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.2.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.
- (4) Kun for lande, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 8 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 11

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF DYR
AF KAMELFAMILIEN OG HJORTEDYR (MODEL "CAM-CER")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference		
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode		
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode			
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
		I.13 Indladningssted			
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
		I.16 Indgangsgrænsekontrolsted			
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse		<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr.		Forseglningsnr.		
I.20 Attesteret som/til					
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Omrejsende cirkus/dyreforestilling <input type="checkbox"/> Karantænestation <input type="checkbox"/> Udstilling					
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode		I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
		I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat CAM-CER

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de dyr, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbener eller thyreostatika — stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. opfylder garantiene for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af kamelfamilien og hjortedyr til Unionen, og som er opført i del I i bilag II til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.2.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.2.1 angivne zone siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og ii) på oprindelsesvirksomheden siden fødslen eller i mindst de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, hvor der i samme periode ikke er indsat nogen dyr <p>II.2.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.2.6. er ikke blevet aflæsset på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.1, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og har i samme periode ikke været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.7. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyrekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres 		

LAND

Standardcertifikat CAM-CER

	<p>II.2.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.9. ikke er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) og infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> samt ii) infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) med levende vaccine inden for de sidste 60 dage før afsendelsen af dyrene til Unionen <p>II.2.10. kommer fra en zone:</p> <p>II.2.10.1. hvor:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge: <i>enten</i> [i mindst de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse til Unionen]⁽¹⁾ <i>eller</i> [siden den __/__/__ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾ ii) der ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse til Unionen, og der er i samme periode ikke indsat dyr, der er vaccineret mod mund- og klovesyge <p>II.2.10.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller infektion med fåre- og gedepestvirus i de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er der ikke blevet vaccineret mod disse sygdomme, og ii) der er ikke indsat dyr, der er vaccineret mod disse sygdomme <p><i>enten</i> [II.2.10.3. som er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3. som har været årstidsbestemt fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <ul style="list-style-type: none"> <i>enten</i> [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]⁽¹⁾⁽⁶⁾ <i>eller</i> [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 28 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test i overensstemmelse med artikel 9, litra b), i delegeret forordning (EU) 2020/692, udført på prøver, der er indsamlet mindst 28 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾ <i>eller</i> [II.2.10.3.1. i mindst de sidste 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter datoen for indførsel af dyret i den årstidsbestemt frie zone]⁽¹⁾⁽⁶⁾
--	---

LAND

Standardcertifikat CAM-CER

<p><i>eller</i> [II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er blevet vaccineret mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret om inden for de forudgående 2 år i den pågældende zone, og de er stadig omfattet af den immunitetsperiode, der garanteres i specifikationerne for vaccinen, og</p> <p><i>enten</i> [II.2.10.3.1. er blevet vaccineret over 60 dage før datoen for afsendelse til Unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1. er blevet vaccineret med en inaktiveret vaccine og er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test, udført på prøver, der er indsamlet mindst 14 dage efter immunitetsbeskyttelsens indtræden som angivet i specifikationerne for vaccinen]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3. som ikke er fri for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og dyrene er med positivt resultat blevet underkastet en serologisk test, der gør det muligt at påvise specifikke antistoffer mod alle serotyper (1-24) af bluetonguevirus, som der er rapporteret inden for de sidste 2 år i den pågældende zone, og:</p> <p><i>enten</i> [II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 60 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1. den serologiske test er udført på prøver, der er indsamlet mindst 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen, og dyrene er med negativt resultat blevet underkastet en PCR-test på prøver indsamlet tidligst 14 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11. kommer fra en virksomhed:</p> <p>II.2.11.1. som er registreret af oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til i mindst 3 år at føre og ajourføre fortegnelser, der indeholder oplysninger om:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) arter, kategorier, antal og identifikation af dyr på virksomheden</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) flytning af dyr til og fra virksomheden</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) dødelighed på virksomheden</p> <p>II.2.11.2. som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>II.2.11.3. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.2.11.4. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen: mund- og klovesyge, infektion med Rift Valley-feber-virus og infektion med fåre- og gedepestvirus</p> <p><i>enten</i> [II.2.11.5. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om epizootisk hæmoragi i mindst de sidste 2 år før datoen for afsendelse til Unionen]]⁽¹⁾</p>	
--	--

LAND

Standardcertifikat CAM-CER

<p>eller [II.2.11.5. som ligger i en zone, der er årstidsbestemt fri for epizootisk hæmoragi]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.11.6. som er omfattet af overvågning med henblik på påvisning af infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af dyr af samme art som dyrene i sendingen i overensstemmelse med procedurerne i del 2, punkt 1 og 2, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688 i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen, og i samme tidsrum:</p> <p>i) er der på virksomheden kun indsat dyr fra virksomheder, der anvender foranstaltningerne foreskrevet i forrige afsnit</p> <p>ii) [er der rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos dyr af samme art som dyrene i sendingen, der holdes på virksomheden, og der blev truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 2, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.7. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos dyr af samme art(er) som dyrene i sendingen i de sidste 42 dage før afsendelsen til Unionen, og dyrene i sendingen er med negativt resultat blevet underkastet en test for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 1 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen, og hvis der er tale om hunner, der har født, er testen udført på en prøve udtaget mindst 30 dage efter fødslen.</p> <p>II.2.11.8. hvor der ikke er rapporteret om rabies i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen.</p> <p>II.2.11.9. hvor der ikke er rapporteret om miltbrand i mindst de sidste 15 dage før afsendelsen til Unionen.</p> <p>II.2.11.10. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen, og hvis der er rapporteret om sygdommen på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 2 år før afsendelsen af de inficerede dyr til Unionen, har den angrebne virksomhed været omfattet af restriktioner, indtil de inficerede dyr var fjernet fra virksomheden, og de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat var blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) som beskrevet i del 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden</p> <p>[II.2.11.11. som, hvis der er rapporteret om en infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 3 år før datoen for afsendelse til Unionen, efter det sidste udbrud har været omfattet af flytningsrestriktioner, der var pålagt af den kompetent myndighed, indtil:</p> <p>i) de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret og</p> <p>ii) de resterende dyr med negativt resultat er blevet underkastet en test udført som beskrevet i kapitel 3.5.11, punkt 3.1, i OIE's Terrestrial Manual (version vedtaget 2015) på prøver udtaget mindst 6 måneder efter den dato, hvor de inficerede dyr er blevet aflivet og destrueret og virksomheden er blevet rengjort og desinficeret]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12. har oprindelse på en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis hos dyr af kamelfamilien i de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p>

KAPITEL 12

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL BRUG VED
INDFØRSEL TIL UNIONEN AF DYR AF HESTEFAMILIEN, DER IKKE ER
BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "EQUI-X")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/> Registreret hest <input type="checkbox"/>		
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencer.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien:</p> <p>II.1.1. er ikke bestemt til slagtning til konsum eller slagtning som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien, og</p> <p>⁽¹⁾enten [er et registreret dyr af hestefamilien som defineret i artikel 2, nr. 30), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035]</p> <p>⁽¹⁾eller [er en registreret hest som defineret i artikel 2, nr. 30), i delegeret forordning (EU) 2019/2035]</p> <p>⁽¹⁾eller [er et andet dyr af hestefamilien end et registreret dyr af hestefamilien eller en registreret hest]</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽²⁾, hvilket er inden for 48 timer før eller, hvis der er tale om en registreret hest, inden for 48 timer før eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen fra den registrerede virksomhed</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der attesteres i punkt II.2-II.5 og, hvor det er relevant, punkt II.6 i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af dyret, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽³⁾ og er opført i sundhedskategori.....⁽³⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldepligtige i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektøs anæmi, rabies og miltbrand.</p> <p>II.2.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽¹⁾enten [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på afsendelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>^{(1)eller} [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]</p>
II.2.5.	<p>Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(1)enten} [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>^{(1)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
II.2.6.	<p>Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(1)enten} [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(1)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p>

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>⁽¹⁾<i>enten</i> [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁴⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>II.2.8.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.8.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.9. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger har det i del I beskrevne dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.8.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.8.2.</p> <p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [II.3.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien har i mindst de sidste 40 dage før datoen for dets afsendelse, eller siden fødslen, hvis det er under 40 dage gammelt, til stadighed opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, eller det blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen fra en EU-medlemsstat eller Norge.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [II.3.1. Det gælder for den i del I beskrevne registrerede hest, at den i de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen, eller siden fødslen, hvis den er under 40 dage gammel</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [til stadighed har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>⁽¹⁾eller [en eller flere gange er blevet indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen fra ⁽¹⁾enten [en EU-medlemsstat eller Norge]]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [et land eller territorium eller en zone deri, hvorfra det er tilladt at indføre registrerede heste til Unionen, og hvorfra det er importeret til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder i henhold til EU-lovgivningen for indførsel af registrerede heste fra det/den pågældende land, territorium eller zone direkte til Unionen, og som er:</p> <p>⁽¹⁾enten [opført i den samme sundhedskategori ⁽³⁾ som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [opført i sundhedskategori A, B eller C]]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [Kina⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkong, Japan, Republikken Korea, Macao, Singapore eller De Forenede Arabiske Emirater.]]]</p>
⁽¹⁾ enten	<p>[II.3.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D eller G, og</p> <p>⁽¹⁾enten [i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden fødslen, hvis det er under 30 dage gammelt, eller siden indførslen fra en EU-medlemsstat eller Norge</p> <p>⁽¹⁾enten [er det blevet holdt adskilt fra andre dyr af hestefamilien, undtagen hvis der er tale om et føl i følge med moderen, på en virksomhed beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [er det blevet holdt i isolation fra andre dyr af hestefamilien før udførsel, undtagen hvis der er tale om et føl i følge med moderen, på en virksomhed beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, C, D eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er tale om en registreret hest, som i de sidste 30 dage før afsendelsesdatoen, eller siden fødslen, hvis dyret er under 30 dage gammelt, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der tilhører sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, er blevet holdt på virksomheder under veterinærtilsyn.]]]</p>
⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	<p>[II.3.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og</p> <p>⁽¹⁾enten [er i de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden fødslen, hvis dyret er under 40 dage gammelt, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, blevet holdt</p> <p>⁽¹⁾enten [i isolation på en virksomhed, der er beskyttet mod insektvektorer.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [på en virksomhed under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]]</p>

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	⁽¹⁾ eller	[er en registreret hest, som i de sidste 30 dage før afsendelsesdatoen, eller siden fødslen, hvis dyret er under 30 dage gammelt, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der tilhører sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, er blevet holdt på virksomheder under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af OIE som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.3.2. Den i del I beskrevne registrerede hest afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og:
	⁽¹⁾ enten	[er i de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen blevet holdt på den godkendte karantænestation: (indsæt navnet på karantænestationen), idet det er blevet holdt i vektorbeskyttede lokaler fra mindst to timer før solnedgang til to timer efter solopgang, og idet det er blevet motioneret under officielt veterinærtilsyn efter anvendelse af insektafskrækningsmidler i kombination med et insekticid, der er effektivt mod insekter af slægten <i>Culicoides</i> , før det blev taget ud af karantænestalden, og i streng isolation fra dyr af hestefamilien, der ikke forberedes til eksport, på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne for indførsel til Unionen.]]
	⁽¹⁾ eller	[er i de sidste 14 dage før afsendelsesdatoen til stadighed blevet holdt indespærret på den godkendte vektorsikrede karantænestation: (indsæt navnet på karantænestationen), og konstant overvågning af vektorbeskyttelsen har vist, at der ikke er insektvektorer i den vektorsikrede del af karantænestationen.]]
II.4.		<i>Attest vedrørende vaccination og sundhedstest</i>
	⁽¹⁾ enten	[II.4.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, og der foreligger ikke oplysninger, der tyder på tidligere vaccination.]
	⁽¹⁾ eller	[II.4.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest mere end 12 måneder før datoen for dets afsendelse.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.4.1. Den i del I beskrevne registrerede hest er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest højst 24 måneder og mindst 40 dage før den dato, hvor den blev indsat på den vektorbeskyttede eller vektorsikrede karantænestation i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, idet vaccinationen bestod af et fuldt indledende vaccinationsforløb mod afrikansk hestepest eller af revaccination givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination, idet vaccinationen er foretaget med en registreret vaccine, der beskytter mod de cirkulerende serotyper af afrikansk hestepest-virus, i overensstemmelse med fabrikantens anvisninger, og den sidste vaccination er foretaget den (indsæt dato).]
		II.4.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før datoen for dets afsendelse, og
	⁽¹⁾ enten	[det kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>^{(1)eller} [det kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før datoen for afsendelsen af dyret, og som ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret er gennemført et program for overvågning og udryddelse af venezuelansk hesteencephalomyelitis, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, og i de sidste 21 dage før datoen for afsendelse af det i del I beskrevne dyr er alle dyr af hestefamilien på virksomheden forblevet klinisk raske, og</p> <p>^{(1)enten} [det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet holdt beskyttet mod angreb fra insektvektorer på en karantænestation, hvor ethvert dyr af hestefamilien, der måtte have vist en stigning i daglig målt kropstemperatur, har reageret negativt på en virusisolationstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien</p> <p>^{(1)enten} [er blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i overensstemmelse med fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen]]</p> <p>^{(1)eller} [er med negativt resultat blevet underkastet en hæmagglutinationsinhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾, udført på en prøve, der er udtaget mindst 14 dage efter datoen for anbringelse af dyret i karantæne.]]</p> <p>^{(1)eller} [kropstemperaturen hos det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet taget dagligt, og enten er temperaturen ikke steget, eller dyret er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet underkastet/gjort til genstand for</p> <ul style="list-style-type: none"> – en test for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾ uden en stigning i antistof titeren, udført på parrede prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen, og – en revers transkriptase-polymerasekædereaktion (RT-PCR) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom⁽⁴⁾, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 48 timer før afsendelsen, og – beskyttelse mod vektorangreb fra prøveudtagningen indtil pålæsningen med henblik på afsendelse ved kombineret anvendelse af godkendte insektafskrækningsmidler og insekticider på dyret samt insektbekæmpelse i stalden og transportmidlerne.]]
^{(1)(7)enten}	[II.4.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra Island, som er attesteret som værende officielt frit for equin infektøs anæmi, og hvor det har opholdt sig til stadighed siden fødslen uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]
^{(1)eller}	[II.4.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er med negativt resultat blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektøs anæmi ⁽⁴⁾ , udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for
^{(1)enten}	[30 dage før afsendelsesdatoen.]]
^{(1)(7)eller}	[90 dage før datoen for dets afsendelse fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A.]]

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>⁽¹⁾[II.4.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra Kina eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) inden for de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er et ukastreret handyr eller et hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gammelt, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D, E eller F, eller fra Kina eller fra et land, hvor der er rapporteret om dourine inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og som med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet anvendt til avl i de sidste 30 dage før eller efter datoen for udtagning af blodprøven.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der tilhører sundhedskategori E, fra Brasilien, Bolivia, Uruguay, Malaysia (halvøen) eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om surra inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:4 på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og</p> <p>⁽³⁾enten [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført af samme laboratorium på samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med fra 21 til 30 dages mellemrum, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen</p> <p>⁽³⁾enten [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]</p> <p>⁽³⁾eller [med positivt resultat for den første prøve, og</p> <p>⁽³⁾enten [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat i en realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]]</p> <p>⁽³⁾eller [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistofititeren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [det er med negativt resultat blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller -territoriet er anerkendt af OIE som værende officielt frit for afrikansk hestepest.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er tale om en registreret hest, som ikke er vaccineret mod afrikansk hestepest, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er anerkendt af OIE som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og</p> <p>^{(1)enten} [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført af samme laboratorium samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den første prøve er udtaget, mindst 7 dage efter at dyret blev indsat på den vektorbeskyttede karantænestation, og den anden prøve inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen</p> <p>^{(1)enten} [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]]</p> <p>^{(1)eller} [med positivt resultat for den første prøve, og</p> <p>^{(1)enten} [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat i en realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>^{(1)eller} [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistoffiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]</p> <p>^{(1)eller} [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA og en realtids-RT-PCR for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er mindst 28 dage efter datoen for indsættelse af dyret på den vektorbeskyttede karantænestation og inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen.]]]</p> <p>^{(1)eller} [det er blevet underkastet en realtids-RT-PCR for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er mindst 14 dage efter datoen for indsættelse af dyret på den vektorsikrede karantænestation og inden for de sidste 72 timer før afsendelsesdatoen.]]]</p> <p>II.5. <i>Attest vedrørende transportbetingelser</i></p> <p>^{(1)(7)enten} [II.5.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det direkte til Unionen, uden at dyret gøres til genstand for sammenbringning, og uden at det kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke som minimum overholder samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat.]</p> <p>^{(1)(7)eller} [II.5.1. Dyret afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det direkte fra den vektorbeskyttede eller vektorsikrede karantænestation, uden at det kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke som minimum overholder samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat]</p> <p>^{(1)enten} [til lufthavnen på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger til på forhånd at rengøre luftfartøjet og desinficere det med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjte det mod insektvektorer umiddelbart før start.]]]</p> <p>^{(1)eller} [til en havn i det pågældende land eller territorium eller den pågældende zone deri på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det på et fartøj, der skal sejle direkte til en havn i Den Europæiske Union uden at anløbe en havn beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, i bokse, der på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er godkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod insektvektorer umiddelbart før afgang.]]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>II.5.2. Der er truffet foranstaltninger til at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Den Europæiske Union, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.</p> <p>II.5.3. De transportkøretøjer eller containere, som dyret skal læsses på/i, er før pålæsningen rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelseslandet eller -territoriet, og de er konstrueret på en sådan måde, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan sive eller falde ud under transporten.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.6. Folkesundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det dyr af hestefamilien, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.6.1. i afsendelseslandet eller -territoriet ikke er blevet behandlet med:</p> <ul style="list-style-type: none"> — stilbener eller thyreostatika — stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.6.2. opfylder garantierne for levende dyr af hestefamilien, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt og godkendt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og er afsendt fra et land eller territorium, der er opført for dyr af hestefamilien på listen i bilaget til Kommissionens afgørelse 2011/163/EU.]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationssystem</i>": Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62 (f.eks. brændemærke), forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret ledsages af et pas, angives pasnummeret samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p>"<i>Alder</i>": Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p>"<i>Køn</i>": M = han, F = hun, K = kastreret.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Certifikatet skal være udstedt på dagen for pålæsning eller på den sidste arbejdsdag før pålæsningen af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyret er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Landets, territoriets eller zonen kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p> <p>(5) Zone i landet eller territoriet, hvorfra indførsel til Unionen er tilladt, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 5 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Kun tilladt, hvis afsendelseslandet er opført i sundhedskategori G.</p> <p>(7) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedskategori end den, som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opført i, kan udelades, forudsat at nummereringen af de efterfølgende erklæringer bibeholdes.</p> <p>(8) Test for afrikansk hestepest — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for afrikansk hestepest: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx.</p> <p>(9) Slettes/overstreges dette punkt, udelukkes det pågældende dyr af hestefamilien, hvis det er bestemt til fri omsætning i overensstemmelse med de toldregler, der er fastsat i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 952/2013 (EUT L 269 af 10.10.2013, s. 1), fra slagtning til konsum i det identifikationsdokument, der udstedes i overensstemmelse med Unionens dyresundhedsregler.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for indførslen til Unionen af sendingen af dyret af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning

Identifikation af dyret⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Køn
.....

Undertegnede operatør af det ovenfor beskrevne dyr af hestefamilien erklærer herved, at:

- dyret af hestefamilien
 - ^{(2)enten} [har opholdt sig i (*indsæt navnet på oprindelseslandet, -territoriet eller -zonen*) i mindst de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen eller siden fødslen eller siden indførslen fra Den Europæiske Union eller Norge]
 - ^{(2)eller} [blev indført til (*indsæt navnet på afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen*) i løbet af den påkrævede opholdsperiode på mindst de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen:
 - a) den (*indsæt dato*) fra (*indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen*)
 - b) den (*indsæt dato*) fra (*indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen*)
 - c) den (*indsæt dato*) fra (*indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen*)]
- dyret i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
- betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt
- betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.5 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er opfyldt
- jeg har kendskab til kravene vedrørende dyresundhed og udstedelse af veterinærcertifikater ved flytning af dyr af hestefamilien fra én EU-medlemsstat til en anden som fastsat i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688
- dyret af hestefamilien efter planen vil forlade Den Europæiske Union den (*dato*) ved grænsekontrolstedet (*indsæt udgangsgrænsekontrolstedet navn og beliggenhed*), og i modsat fald vil være omfattet af gældende identifikations- og registreringsregler i henhold til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/ 2035.

Operatørens navn og adresse:

Dato: (*dd/mm/åååå*)

.....
(Underskrift)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem:* Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62, forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Hvis dyret ledsages af et pas, angives pasnummeret samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

KAPITEL 13

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL BRUG VED
INDFØRSEL TIL UNIONEN AF DYR AF HESTEFAMILIEN BESTEMT TIL
SLAGTNING (MODEL "EQUI-Y")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser			
I.19 Containernr./forseglnsnr. Containernr.	Forseglnsnr.		
I.20 Attesteret som/til			
	<input type="checkbox"/> Slagtning		
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
	I.23		

I.24	I.25 Samlet mængde		I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde
Slakteri					

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	II. Dyresundhedserklæring			
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:			
	II.1. Dyrene af hestefamilien ⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I:			
	II.1.1.	er bestemt til slagtning til konsum og er ikke bestemt til slagtning som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien		
	II.1.2.	har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå) ⁽²⁾ , hvilket er inden for 48 timer før afsendelsen		
	^{(3)enten}	[fra den registrerede oprindelsesvirksomhed i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]		
	^{(3)eller}	[fra virksomheden, som af den kompetente myndighed i afsendelseslandet eller -territoriet er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af dyr af hestefamilien i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035]		
	II.1.3.	opfylder de krav, der er attesteret i punkt II.2-II.6 i dette certifikat, herunder i tilfælde af afsendelse fra en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning		
	II.1.4.	ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af sendingen af dyr, som udgør en del af dette certifikat.		
	II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i>			
	II.2.1.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden: ⁽⁴⁾ og er opført i sundhedskategori..... ⁽⁴⁾ .		
	II.2.2.	Følgende sygdomme er anmeldepligtige i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.		
	II.2.3.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.		
	II.2.4.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor		
	^{(3)enten}	[der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]		
	^{(3)eller}	[der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union ⁽²⁾ , i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og		

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
	^{(3)enten}	[der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på oprindelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]		
	^{(3)eller}	[der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner		
	^{(3)enten}	[indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) ⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]		
	^{(3)eller}	[i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]		
II.2.5.		De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor		
	^{(3)enten}	[der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]		
	^{(3)eller}	[der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union ⁽²⁾ , i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og		
	^{(4)enten}	[der er ikke rapporteret om surra på oprindelsesvirksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]		
	^{(3)eller}	[der er rapporteret om surra på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner		
	^{(3)enten}	[indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4 ⁽⁵⁾ , udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]		
	^{(3)eller}	[i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slaget.]]		
II.2.6.		De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor		
	^{(3)enten}	[der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]		
	^{(3)eller}	[der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union ⁽²⁾ , i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og		
	^{(3)enten}	[der er ikke rapporteret om dourine på oprindelsesvirksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]		

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
⁽³⁾ eller	[der er rapporteret om dourine på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner			
⁽³⁾ enten	[indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5 ⁽⁵⁾ , udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]			
⁽³⁾ eller	[i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]			
II.2.7.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, hvor:			
⁽³⁾ enten	[der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]			
⁽³⁾ eller	[der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner			
⁽³⁾ enten	[indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA ⁽⁵⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]			
⁽³⁾ eller	[i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]			
II.2.8.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, hvor:			
	II.2.8.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr			
	II.2.8.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.			
II.2.9.	Efter min bedste overbevisning og ifølge oplysningerne fra operatøren af sendingen har de dyr af hestefamilien, der er beskrevet i del I, i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.8.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.8.2.			

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i>				
	II.3.1.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen i de sidste 90 dage før afsendelsesdatoen.		
⁽³⁾ enten	[II.3.2.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D eller G, og er i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse fra oprindelsesvirksomheden blevet holdt i isolation før udførsel.]		
⁽³⁾⁽⁶⁾ eller	[II.3.2.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og er i de sidste 40 dage før datoen for afsendelse fra oprindelsesvirksomheden blevet holdt		
⁽³⁾ enten	[i	isolation på en oprindelsesvirksomhed beskyttet mod insektvektorer.]]		
⁽³⁾ eller	[på	en oprindelsesvirksomhed under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]		
⁽³⁾ [II.3.3.	Dyrene af hestefamilien i sendingen som beskrevet i del I er umiddelbart inden deres afsendelse fra afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen blevet holdt på den i punkt II.1.2 nævnte virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, i højst 6 dage efter at have forladt deres respektive oprindelsesvirksomheder. Dyrene er på den godkendte virksomhed, som opfylder kravene til virksomheder i punkt II.2, blevet holdt under forhold, der effektivt beskytter deres sundhedsstatus, og uden at de er kommet i kontakt med dyr af hestefamilien, der ikke opfylder kravene i punkt II.2, II.3.1, II.3.2 og II.4 i dette certifikat.]			
II.4. <i>Attest vedrørende vaccination og sundhedstest</i>				
	II.4.1.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, og der foreligger ikke oplysninger, der tyder på tidligere vaccination.		
	II.4.2.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før afsendelsesdatoen og kommer fra en virksomhed, der er beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.		
⁽³⁾ enten	[II.4.3.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra Island, som er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor de har opholdt sig til stadighed siden fødslen uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]		
⁽³⁾ eller	[II.4.3.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi ⁽⁵⁾ , udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.		

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
(3)[II.4.4.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) inden for de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) ⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]			
(3)[II.4.5.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ukastrerede handyr eller hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gamle, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra et land, hvor der er rapporteret om dourine inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]			
(3)[II.4.6.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, fra Brasilien, Bolivia, Uruguay eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om surra inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:4, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]			
(3) ⁽⁶⁾ [II.4.7.	De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og			
(3) ^{enten}	[er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest ⁽⁷⁾ , udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde af samme laboratorium på samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med fra 21 til 30 dages mellemrum, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen.]]			
(3) ^{eller}	[er med negativt resultat blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest ⁽⁷⁾ , udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller -territoriet er anerkendt af OIE som værende officielt frit for afrikansk hestepest.]]			
II.5.	<i>Attest vedrørende transportbetingelser</i>			
II.5.1.	Der er truffet foranstaltninger til at transportere denne sending af dyr til Unionen, uden at dyrene efter certificeringen gøres til genstand for yderligere sammenbringninger uden for Den Europæiske Union, og uden at de kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke opfylder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat.			

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
II.5.2.	Der er truffet foranstaltninger til at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Den Europæiske Union, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.			
II.5.3.	De transportkøretøjer eller containere, som dyrene skal læsses på/i, er før pålæsningen rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelseslandet eller -territoriet, og de er konstrueret på en sådan måde, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan sive eller falde ud under transporten.			
II.6. Folkesundhedserklæring				
Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr af hestefamilien:				
II.6.1.	i afsendelseslandet eller -territoriet ikke er blevet behandlet med:			
	— stilbener eller thyreostatika			
	— stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF)			
II.6.2.	opfylder garantiene for levende dyr af hestefamilien, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt og godkendt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og er afsendt fra et land eller territorium, der er opført for dyr af hestefamilien på listen i bilaget til Kommissionens afgørelse 2011/163/EU.			
Bemærkninger:				
I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.				
Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.				
Del I:				
Rubrik I.8:	Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.			
Rubrik I.27:	<i>"Identifikationssystem"</i> : Dyrene skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, som gør det muligt at kæde dyrene sammen med det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat. Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyrene det er anvendt.			

LAND

EQUI-Y

Indførsel — dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
<p>Del II:</p> <p>(1) Der kan være et eller flere dyr af hestefamilien i sendingen.</p> <p>(2) Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.</p> <p>Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyrene er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Landets, territoriets eller zonen kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p> <p>(6) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedskategori end den, som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opført i, kan udelades, forudsat at nummereringen af de efterfølgende erklæringer bibeholdes.</p> <p>(7) Test for afrikansk hestepest — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for afrikans hestepest: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx.</p>		
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>		

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for indførslen til Unionen af sendingen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning					
Identifikation af dyrene⁽¹⁾					
Samlet antal	Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnummer/- numre	Mængde	
.....	
<p>Undertegnede operatør af den ovenfor beskrevne sending af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning erklærer herved, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> — dyrene har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen i mindst de sidste 90 dage før afsendelsesdatoen — dyrene i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien — betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt — betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.5 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt — transporten vil blive udført således, at dyrenes sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen — dyrene afsendes <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾enten [direkte fra oprindelsesvirksomheden til bestemmelseslagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus] ⁽²⁾eller [fra virksomheden, som er godkendt til sammenbringning af dyr af hestefamilien, til bestemmelseslagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus] <p>Operatørens navn og adresse:</p> <p>Dato:(dd/mm/åååå)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Underskrift)</p>					
<p>⁽¹⁾ <i>Identifikationssystem</i>: Dyrene skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, som gør det muligt at kæde dyrene sammen med det kombinerede dyresundhedscertifikat/officialle certifikat. Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyrene det er anvendt.</p> <p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>					

KAPITEL 14

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL
BRUG VED TRANSIT GENNEM UNIONEN AF DYR AF HESTEFAMILIEN, DER
IKKE ER BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "EQU-TRANSIT-X")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.	Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Registreret hest				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencer.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien:</p> <p>II.1.1. er ikke bestemt til slagtning til konsum eller slagtning som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien, og</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [er et registreret dyr af hestefamilien som defineret i artikel 2, nr. 30), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [er en registreret hest som defineret i artikel 2, nr. 30), i delegeret forordning (EU) 2019/2035]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [er et andet dyr af hestefamilien end et registreret dyr af hestefamilien eller en registreret hest]</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽²⁾, hvilket er inden for 48 timer før eller, hvis der er tale om en registreret hest, inden for 48 timer før eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen fra den registrerede virksomhed</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der attesteres i punkt II.2-II.5 i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af dyret, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽³⁾ og er opført i sundhedskategori.....⁽³⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldepligtige i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.</p> <p>II.2.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>^{(1)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på afsendelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>II.2.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(1)enten} [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>^{(1)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slaget.]]</p> <p>II.2.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(1)enten} [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>^{(1)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(1)enten} [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]]</p> <p>II.2.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>^{(1)enten} [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(1)eller} [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(1)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁴⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>^{(1)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]]</p> <p>II.2.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>II.2.8.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.8.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.9. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger har det i del I beskrevne dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.8.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.8.2.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>II.3.1. Det gælder for det i del I beskrevne dyr af hestefamilien, at det i de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden fødslen, hvis det er under 40 dage gammelt</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [til stadighed har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [en eller flere gange er blevet indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen fra</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [en EU-medlemsstat eller Norge]]</p> <p>⁽¹⁾<i>og/eller</i> [et land eller territorium eller en zone deri, hvorfra det er tilladt at indføre registrerede heste til Unionen, og hvorfra det er importeret til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder i henhold til EU-lovgivningen for indførsel af registrerede heste fra det/den pågældende land, territorium eller zone direkte til Unionen, og som er:</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [opført i den samme sundhedskategori ⁽³⁾ som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>og/eller</i> [opført i sundhedskategori A, B eller C]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>og/eller</i> [Kina⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkong, Japan, Republikken Korea, Macao, Singapore eller De Forenede Arabiske Emirater.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [II.3.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D eller G, og</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden fødslen, hvis det er under 30 dage gammelt, eller siden indførslen fra en EU-medlemsstat eller Norge</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [er det blevet holdt adskilt fra andre dyr af hestefamilien, undtagen hvis der er tale om et føl i følge med moderen, på en virksomhed beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [er det blevet holdt i isolation fra andre dyr af hestefamilien før udførsel, undtagen hvis der er tale om et føl i følge med moderen, på en virksomhed beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, C, D eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [der er tale om en registreret hest, som i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der tilhører sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, er blevet holdt på virksomheder under veterinærtilsyn.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.3.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [er i de sidste 40 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden fødslen, hvis det er under 40 dage gammelt, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, blevet holdt</p> <p>⁽¹⁾<i>enten</i> [i isolation på en virksomhed, der er beskyttet mod insektvektorer.]]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

		⁽¹⁾ eller [på en virksomhed under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]
	⁽¹⁾ eller [er en registreret hest, som i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret, eller siden indførslen i overensstemmelse med punkt II.3.1 fra en EU-medlemsstat, Norge eller et land eller territorium eller en zone deri, der tilhører sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, er blevet holdt på virksomheder under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af OIE som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]	
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller [II.3.2. Den i del I beskrevne registrerede hest afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og:	
	⁽¹⁾ enten [er i de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen blevet holdt på den godkendte karantænestation: (indsæt navnet på karantænestationen), idet det er blevet holdt i vektorbeskyttede lokaler fra mindst to timer før solnedgang til to timer efter solopgang, og idet det er blevet motioneret under officielt veterinærtilsyn efter anvendelse af insektafskrækningsmidler i kombination med et insekticid, der er effektivt mod insekter af slægten <i>Culicoides</i> , før det blev taget ud af karantænestalden, og i streng isolation fra dyr af hestefamilien, der ikke forberedes til eksport, på betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne for indførsel til Unionen.]]	
	⁽¹⁾ eller [i de sidste 14 dage før afsendelsesdatoen til stadighed er blevet holdt indespærret på den godkendte vektorsikrede karantænestation: (indsæt navnet på karantænestationen), og konstant overvågning af vektorbeskyttelsen har vist, at der ikke er insektvektorer i den vektorsikrede del af karantænestationen.]]	
	II.4. <i>Attest vedrørende vaccination og sundhedstest</i>	
	⁽¹⁾ enten [II.4.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, og der foreligger ikke oplysninger, der tyder på tidligere vaccination.]	
	⁽¹⁾ eller [II.4.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest mere end 12 måneder før datoen for dets afsendelse.]	
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller [II.4.1. Den i del I beskrevne registrerede hest er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest højst 24 måneder og mindst 40 dage før den dato, hvor den blev indsat på den vektorbeskyttede eller vektorsikrede karantænestation i et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, idet vaccinationen bestod af et fuldt indledende vaccinationsforløb mod afrikansk hestepest eller af revaccination givet inden udløbet af gyldighedsperioden for den foregående vaccination, idet vaccinationen er foretaget med en registreret vaccine, der beskytter mod de cirkulerende serotyper af afrikansk hestepest-virus, i overensstemmelse med fabrikantens anvisninger, og den sidste vaccination er foretaget den (indsæt dato).]	
	II.4.2. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før datoen for dets afsendelse, og	
	⁽¹⁾ enten [det kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]	

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>^{(1)eller} [det kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før datoen for afsendelsen af dyret, og som ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret er gennemført et program for overvågning og udryddelse af venezuelansk hesteencephalomyelitis, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, og i de sidste 21 dage før datoen for afsendelse af det i del I beskrevne dyr er alle dyr af hestefamilien på virksomheden forblevet klinisk raske, og</p> <p>^{(1)enten} [det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet holdt beskyttet mod angreb fra insektvektorer på en karantænestation, hvor ethvert dyr af hestefamilien, der måtte have vist en stigning i daglig målt kropstemperatur, har reageret negativt på en virusisolationstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien</p> <p>^{(1)enten} [er blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis ved et fuldt indledende vaccinationsforløb og revaccineret i overensstemmelse med fabrikantens anbefalinger mindst 60 dage og højst 12 måneder før afsendelsesdatoen]]</p> <p>^{(1)eller} [er med negativt resultat blevet underkastet en hæmagglutinationsinhibitionstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾, udført på en prøve, der er udtaget mindst 14 dage efter datoen for anbringelse af dyret i karantæne.]]</p> <p>^{(1)eller} [kropstemperaturen hos det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet taget dagligt, og enten er temperaturen ikke steget, eller dyret er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for venezuelansk hesteencephalomyelitis, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er blevet underkastet/gjort til genstand for</p> <ul style="list-style-type: none"> – en test for venezuelansk hesteencephalomyelitis⁽⁴⁾ uden en stigning i antistof titeren, udført på parrede prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen, og – en revers transkriptase-polymerasekædereaktion (RT-PCR) til påvisning af venezuelansk hesteencephalomyelitis-virusgenom⁽⁴⁾, udført med negativt resultat på en prøve, der er udtaget inden for de sidste 48 timer før afsendelsen, og – beskyttelse mod angreb fra insektvektorer fra prøveudtagningen indtil pålæsningen med henblik på afsendelse ved kombineret anvendelse af godkendte insektafkrækningsmidler og insekticider på dyret samt insektbekæmpelse i stalden og transportmidlerne.] <p>^{(1)(7)enten} [II.4.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra Island, som er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor det har opholdt sig til stadighed siden fødslen uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]</p> <p>^{(1)eller} [II.4.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er med negativt resultat blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi⁽⁴⁾, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for</p> <p>^{(1)enten} [30 dage før afsendelsesdatoen.]]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [90 dage før datoen for dets afsendelse fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra Kina eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) inden for de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er et ukastreret handyr eller et hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gammelt, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D, E eller F, eller fra Kina eller fra et land, hvor der er rapporteret om dourine inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og som med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen, og det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet anvendt til avl i de sidste 30 dage før eller efter datoen for udtagning af blodprøven.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, fra Brasilien, Bolivia, Uruguay eller et land eller territorium, hvor der er rapporteret om surra inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat blevet underkastet en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:4, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og</p> <p>⁽³⁾enten [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført af samme laboratorium på samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med fra 21 til 30 dages mellemrum, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen</p> <p>⁽³⁾enten [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]]</p> <p>⁽³⁾eller [med positivt resultat for den første prøve, og</p> <p>⁽³⁾enten [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat i en realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>⁽³⁾eller [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistofiteten i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [det er med negativt resultat blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller -territoriet er anerkendt af OIE som værende officielt frit for afrikansk hestepest.]]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [der er tale om en registreret hest, som ikke er vaccineret mod afrikansk hestepest, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og</p> <p>⁽¹⁾enten [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISE for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført af samme laboratorium samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med et mellemrum på mellem 21 og 30 dage, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den første prøve er udtaget, mindst 7 dage efter at dyret blev indsat på den vektorbeskyttede karantænestation, og den anden prøve inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen</p> <p>⁽¹⁾enten [med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [med positivt resultat for den første prøve, og</p> <p>⁽¹⁾enten [den anden prøve blev efterfølgende testet med negativt resultat i en realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [de to prøver blev testet med højst en fordobling af antistofiteren i en virusneutralisationstest som beskrevet i kapitel 2.5.1, punkt 2.4, i OIE's Terrestrial Manual for Diagnostic Tests and Vaccines.]]]</p> <p>⁽¹⁾eller [det er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA og en realtids-RT-PCR for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er mindst 28 dage efter datoen for indsættelse af dyret på den vektorbeskyttede karantænestation og inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [det er blevet underkastet en realtids-RT-PCR for afrikansk hestepest⁽⁸⁾, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på en blodprøve udtaget den (indsæt dato), hvilket er mindst 14 dage efter datoen for indsættelse af dyret på den vektorsikrede karantænestation og inden for de sidste 72 timer før afsendelsesdatoen.]]</p> <p>II.5. <i>Attest vedrørende transportbetingelser</i></p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾enten [II.5.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D, E eller G, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det direkte til Unionen, uden at dyret gøres til genstand for sammenbringning, og uden at det kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke som minimum overholder samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [II.5.1. Dyret afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori F, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det direkte fra den vektorbeskyttede eller vektorsikrede karantænestation, uden at det kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, der ikke som minimum overholder samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat]</p> <p>⁽¹⁾enten [til lufthavnen på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger til på forhånd at rengøre luftfartøjet og desinficere det med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjte det mod insektvektorer umiddelbart før start.]]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [til en havn i det pågældende land eller territorium eller den pågældende zone deri på vektorbeskyttede betingelser, og der er truffet foranstaltninger til at transportere det på et fartøj, der skal sejle direkte til en havn i Unionen uden at anløbe en havn beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, der ikke er godkendt til indførsel til Unionen af dyr af hestefamilien, i bokse, der på forhånd er blevet rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er godkendt i afsendelsestredjelandet, og sprøjtet mod insektvektorer umiddelbart før afgang.]]</p> <p>II.5.2. Der er truffet foranstaltninger til at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.</p> <p>II.5.3. De transportkøretøjer eller containere, som dyret skal læsses på/i, er før pålæsningen rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret på en sådan måde, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan sive eller falde ud under transporten.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationssystem</i>": Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62 (f.eks. brændemærke), forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt. Hvis dyret ledsages af et pas, angives pasnummeret samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p>"<i>Alder</i>": Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p>"<i>Køn</i>": M = han, F = hun, K = kastreret.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen eller på den sidste arbejdsdag før pålæsningen af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten. Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyret er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Landets, territoriets eller zonen kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p> <p>(5) Zone i landet eller territoriet, hvorfra indførsel til Unionen er tilladt, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 5 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Kun tilladt, hvis afsendelseslandet er opført i sundhedskategori G.</p> <p>(7) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedskategori end den, som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opført i, kan udelades, forudsat at nummereringen af de efterfølgende erklæringer bibeholdes.</p> <p>(8) Test for afrikansk hestepest — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for afrikansk hestepest: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for transitten gennem Unionen af sendingen af dyret af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning				
Identifikation af dyret⁽¹⁾				
Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Køn
.....
<p>Undertegnede operatør af det ovenfor beskrevne dyr af hestefamilien erklærer herved, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> — dyret af hestefamilien <ul style="list-style-type: none"> ^{(2)enten} [har opholdt sig i (<i>indsæt navnet på oprindelseslandet, -territoriet eller -zonen</i>) i mindst de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen] ^{(2)eller} [blev indført til (<i>indsæt navnet på afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen</i>) i løbet af den påkrævede opholdsperiode på mindst de sidste 40 dage før afsendelsesdatoen: <ul style="list-style-type: none"> a) den (<i>indsæt dato</i>) fra (<i>indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen</i>) b) den (<i>indsæt dato</i>) fra (<i>indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen</i>) c) den (<i>indsæt dato</i>) fra (<i>indsæt navnet på det land eller territorium, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen</i>)] — dyret i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien — transporten vil blive udført således, at dyret af hestefamiliens sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen — betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt — betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.5 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet eller delen af afsendelseslandet er opfyldt — dyret af hestefamilien efter planen vil forlade Unionen den (<i>dato</i>) ved grænsekontrolstedet: (<i>indsæt udgangskontrolstedets navn og beliggenhed</i>) <p>Operatørens navn og adresse:</p> <p>Dato: (<i>dd/mm/åååå</i>)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Underskrift)</p>				
<p>⁽¹⁾ <i>Identifikationssystem:</i> Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62, forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.</p> <p>Hvis dyret ledsages af et pas, angives pasnummeret samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p><i>Alder:</i> Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p><i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastreret).</p> <p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>				

KAPITEL 15

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL
BRUG VED TRANSIT Gennem UNIONEN AF DYR AF HESTEFAMILIEN
BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "EQU-TRANSIT-Y")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	
I.18 Transportbetingelser			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr.	Forseglningsnr.		
I.20 Attesteret som/til			
	<input type="checkbox"/> Slagtning		
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22		
	I.23		

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Dyrene af hestefamilien⁽¹⁾ i sendingen som beskrevet i del I:</p> <p>II.1.1. er bestemt til slagtning til konsum og er ikke bestemt til slagtning som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽²⁾, hvilket er inden for 48 timer før afsendelsen</p> <p>^{(3)enten} [fra den registrerede oprindelsesvirksomhed i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen]</p> <p>^{(3)eller} [fra virksomheden, som af den kompetente myndighed i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af dyr af hestefamilien i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 5 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der er attesteret i punkt II.2-II.5 i dette certifikat, herunder i tilfælde af afsendelse fra en virksomhed, der er godkendt til sammenbringning</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af sendingen af dyr, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽⁴⁾ og er opført i sundhedskategori.....⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldningspligtige i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.</p> <p>II.2.3. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på oprindelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]]</p> <p>⁽³⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]]</p> <p>II.2.5. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽³⁾enten [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾eller [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og</p> <p>⁽⁴⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på oprindelsesvirksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]]</p> <p>⁽³⁾eller [der er rapporteret om surra på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁵⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]]</p> <p>⁽³⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]]</p> <p>II.2.6. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽³⁾enten [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]</p> <p>⁽³⁾eller [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og</p> <p>⁽³⁾enten [der ikke er rapporteret om dourine på oprindelsesvirksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]]</p> <p>⁽³⁾eller [der er rapporteret om dourine på oprindelsesvirksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁵⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.7. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene.]</p> <p>⁽³⁾eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyrene, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁵⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.8. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en oprindelsesvirksomhed, hvor:</p> <p>II.2.8.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.8.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.9. Efter min bedste overbevisning og ifølge oplysningerne fra operatøren af sendingen har de dyr af hestefamilien, der er beskrevet i del I, i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.8.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyrene ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.8.2.</p> <p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>II.3.1. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen i de sidste 90 dage før afsendelsesdatoen.</p> <p>⁽³⁾enten [II.3.2. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori A, B, C, D eller G, og er i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse fra oprindelsesvirksomheden blevet holdt i isolation før udførsel.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾eller [II.3.2. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og er i de sidste 40 dage før datoen for afsendelse fra oprindelsesvirksomheden blevet holdt</p> <p>⁽³⁾enten [i isolation på en oprindelsesvirksomhed beskyttet mod insektvektorer.]]</p> <p>⁽³⁾eller [på en oprindelsesvirksomhed under veterinærtilsyn, og afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt fri(t) for afrikansk hestepest.]]</p> <p>⁽³⁾[II.3.3. Dyrene af hestefamilien i sendingen som beskrevet i del I er umiddelbart inden deres afsendelse fra afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen blevet holdt på den i punkt II.1.2 nævnte virksomhed, der er godkendt til sammenbringning, i højst 6 dage efter at have forladt deres respektive oprindelsesvirksomheder. Dyrene er på den godkendte virksomhed, som opfylder kravene til virksomheder i punkt II.2, blevet holdt under forhold, der effektivt beskytter deres sundhedsstatus, og uden at de er kommet i kontakt med dyr af hestefamilien, der ikke opfylder kravene i punkt II.2, II.3.1, II.3.2 og II.4 i dette certifikat.]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>II.4. <i>Attest vedrørende vaccination og sundhedstest</i></p> <p>II.4.1. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, og der foreligger ikke oplysninger, der tyder på tidligere vaccination.</p> <p>II.4.2. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før afsendelsesdatoen og kommer fra en virksomhed, der er beliggende i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>⁽³⁾enten [II.4.3. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra Island, som er attesteret som værende officielt frit for equin infektiøs anæmi, og hvor de har opholdt sig til stadighed siden fødslen uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien, der er indført til Island fra andre lande.]</p> <p>⁽³⁾eller [II.4.3. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi⁽⁵⁾, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.4. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) inden for de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5 på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.5. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ukastrede handyr eller hundyr af hestefamilien, der er over 270 dage gamle, og som afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori B, D eller E, eller fra et land, hvor der er rapporteret om dourine inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.6. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, fra Brasilien, Bolivia, Uruguay eller fra et land eller territorium, hvor der er rapporteret om surra inden for de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT)⁽⁵⁾ ved en serumfortynding på 1:4, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for 30 dage før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾[II.4.7. De i del I beskrevne dyr af hestefamilien afsendes fra et land eller territorium eller en zone deri, der er opført i sundhedskategori E, og</p> <p>⁽³⁾enten [er blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁷⁾, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde af samme laboratorium på samme dag på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med fra 21 til 30 dages mellemrum, nemlig den (indsæt dato) og den (indsæt dato), idet den anden prøve blev udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsesdatoen.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [det er med negativt resultat blevet underkastet en indirekte ELISA eller en blokerende ELISA for afrikansk hestepest⁽⁷⁾, udført på en blodprøve, der er udtaget den (indsæt dato), hvilket er inden for de 21 dage før afsendelsesdatoen, og afsendelseslandet eller -territoriet er anerkendt af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende officielt frit for afrikansk hestepest.]]</p> <p>II.5. <i>Attest vedrørende transportbetingelser</i></p> <p>II.5.1. Der er truffet foranstaltninger til at transportere denne sending af dyr til Unionen, uden at dyrene efter certificeringen gøres til genstand for yderligere sammenbringninger uden for Den Europæiske Union, og uden at de kommer i kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke opfylder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat.</p> <p>II.5.2. Der er truffet foranstaltninger til at forhindre enhver kontakt med andre dyr af hestefamilien, som ikke overholder mindst samme sundhedskrav som dem, der er beskrevet i dette sundhedscertifikat, fra udstedelsen af certifikatet til afsendelsen til Unionen, og disse foranstaltninger er blevet kontrolleret.</p> <p>II.5.3. De transportkøretøjer eller containere, som dyrene skal læsses på/i, er før pålæsningen rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, der er officielt anerkendt i afsendelsestredjelandet, og de er konstrueret på en sådan måde, at ekskrementer, urin, strøelse eller foder ikke kan sive eller falde ud under transporten.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationssystem</i>": Dyrene skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, som gør det muligt at kæde dyrene sammen med det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat. Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Der kan være et eller flere dyr af hestefamilien i sendingen.</p> <p>⁽²⁾ Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.</p> <p>Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyrene er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-TRANSIT-Y

	<p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Landets, territoriets eller zonen kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p> <p>(6) Erklæringer, der fuldstændig og udelukkende vedrører en anden sundhedskategori end den, som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opført i, kan udelades, forudsat at nummereringen af de efterfølgende erklæringer bibeholdes.</p> <p>(7) Test for afrikansk hestepest — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for afrikans hestepest: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for transitten gennem Unionen af sendingen af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning

Identifikation af dyrene⁽¹⁾

Samlet antal	Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde
.....

Undertegnede operatør af den ovenfor beskrevne sending af dyr af hestefamilien bestemt til slagtning erklærer herved, at:

- dyrene har opholdt sig i afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen i mindst de sidste 90 dage før afsendelsesdatoen
- dyrene i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
- betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt
- betingelserne vedrørende transport, jf. punkt II.5 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt
- transporten vil blive udført således, at dyrenes sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen til Den Europæiske Union
- dyrene afsendes
 - ⁽²⁾enten [direkte fra oprindelsesvirksomheden til bestemmelseslagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus]
 - ⁽²⁾eller [fra virksomheden, som er godkendt til sammenbringning af dyr af hestefamilien, til bestemmelseslagteriet uden at komme i kontakt med andre dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus]
- der er truffet foranstaltninger til at transportere dyrene på Den Europæiske Unions område i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 1/2005
- dyrene efter planen vil forlade Den Europæiske Union den (indsæt dato (dd/mm/åååå) på grænsekontrolstedet (indsæt udgangsgrænsekontrolstedets navn og beliggenhed).

Operatørens navn og adresse:

Dato:(dd/mm/åååå)

.....
(Underskrift)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem:* Dyrene skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, som gør det muligt at kæde dyrene sammen med det kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat. Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

KAPITEL 16

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL
BRUG VED GENINDFØRSEL TIL UNIONEN AF REGISTREREDE HESTE TIL
VÆDDELØB, KONKURRENCER ELLER KULTURELLE ARRANGEMENTER
EFTER MIDLERTIDIG UDFØRSEL I HØJST 30 DAGE (MODEL "EQUI-RE-
ENTRY-30")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser			
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr.	Forseglningsnr.		
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Registreret hest				
I.21	I.22			
	I.23 <input type="checkbox"/> Til genindførel			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-30

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencer.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien:</p> <p>II.1.1. er en registreret hest som defineret i artikel 2, nr. 30), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, der ikke er bestemt til slagting som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽¹⁾, hvilket er inden for 48 timer før eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen fra den registrerede virksomhed</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der attesteres i punkt II.2-II.3 i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af dyret, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. Dyret afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽²⁾ og er opført i sundhedskategori⁽²⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldeligt i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.</p> <p>II.2.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på afsendelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>⁽³⁾<i>eller</i> [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>II.2.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽³⁾<i>enten</i> [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før datoen for dets afsendelse, og</p> <p>^{(3)enten} [det kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [det kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før datoen for afsendelsen af dyret, og som ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret er gennemført et program for overvågning og udryddelse af venezuelansk hesteencephalomyelitis, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾.]</p> <p>II.2.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁴⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.9. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>II.2.9.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.9.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.10. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger har det i del I beskrevne dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.9.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.9.2.</p> <p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>II.3.1. Det i del I beskrevne dyr blev importeret til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen den (indsæt dato)</p> <p>^{(3)enten} [direkte fra EU-medlemsstateten (indsæt navnet på EU-medlemsstaten).]</p> <p>^{(3)eller} [fra et land eller territorium eller en zone deri (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), hvorfra det er tilladt at indføre registrerede heste til Unionen på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i dette certifikat.]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-30

II.3.2. Det i del I beskrevne dyr forlod Den Europæiske Union for mindre end 30 dage siden, og det har, siden det forlod Den Europæiske Union, på intet tidspunkt været i et land eller territorium eller en zone deri⁽²⁾, der ikke tilhører samme sundhedskategori som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, ligesom det har opholdt sig på virksomheder under veterinærtilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus, undtagen under væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer.

Bemærkninger:

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: "*Identifikationssystem*": Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62 (f.eks. brændemærke), forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt. Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt den kompetente myndighed, der validerede passet.

"*Alder*": Fødselsdato (dd/mm/åååå).

"*Køn*": M = han, F = hun, K = kastreret.

Del II:

⁽¹⁾ Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen eller på den sidste arbejdsdag før pålæsningen af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.

Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyret er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

⁽²⁾ Landets, territoriets eller zonens kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p>
	<p>Stempel Underskrift</p>

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for genindførslen til Unionen efter midlertidig udførsel af en registreret hest til væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer

Identifikation af dyret⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>

Undertegnede operatør af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

- den registrerede hest
 - ⁽²⁾enten [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet den (indsæt dato) mindre end 30 dage før denne erklæring]
 - ⁽²⁾eller [blev indført til afsendelseslandet den (indsæt dato) fra (indsæt navnet på det land, hvorfra hesten blev ført ind i afsendelseslandet)]
- hesten i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
- transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen
- betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt.

Operatørens navn og adresse:

Dato: (dd/mm/åååå)

.....
(Underskrift)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem:* Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62, forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastreret).

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

KAPITEL 17

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL BRUG VED GENINDFØRSEL TIL UNIONEN AF REGISTREREDE HESTE TIL KONKURRENCER EFTER MIDLERTIDIG UDFØRSEL I HØJST 90 DAGE MED HENBLIK PÅ DELTAGELSE I HESTEARRANGEMENTER I DET INTERNATIONALE RIDEFORBUNDS REGI (MODEL "EQUI-RE-ENTRY-90-COMP")

(arrangement til forberedelse af De Olympiske Lege, De Paralympiske Lege, World Equestrian Games/verdensmesterskaberne, Asian Equestrian Games, American Equestrian Games (herunder PanAmerican Games, South American Games og Central American and Caribbean Games), Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater, LG Global Champions Tour og United Arab Emirates International Show Jumping League)

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference		
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode		
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode			
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted			
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:			
I.18 Transportbetingelser					
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.	Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til					
	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Avlsmateriale <input type="checkbox"/> Registreret hest				
I.21	I.22				
	I.23 <input type="checkbox"/> Til genindførsel				
I.24	I.25 Samlet mængde	I.26			
I.2 Beskrivelse af sendingen 7					

KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
---------	-----	-------------------	-----	-----------------------	--------------------	-------	--------

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencer.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien:</p> <p>II.1.1. er en registreret hest som defineret i artikel 2, nr. 30), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, der ikke er bestemt til slagting som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽¹⁾, hvilket er inden for 48 timer før eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen fra den registrerede virksomhed</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der attesteres i punkt II.2-II.3 i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af dyret, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. Dyret afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽²⁾ og er opført i sundhedskategori⁽²⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldeligt i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.</p> <p>II.2.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på afsendelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>II.2.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien er ikke blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 60 dage før datoen for dets afsendelse, og</p> <p>^{(3)enten} [det kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [det kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før datoen for afsendelsen af dyret, og som ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret er gennemført et program for overvågning og udryddelse af venezuelansk hesteencephalomyelitis, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾.]</p> <p>II.2.8. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁴⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.9. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, hvor:</p> <p>II.2.9.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.9.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.10. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger har det i del I beskrevne dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.9.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.9.2.</p> <p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>II.3.1. Det i del I beskrevne dyr blev importeret til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen den (indsæt dato)</p> <p>^{(3)enten} [direkte fra EU-medlemsstateten (indsæt navnet på EU-medlemsstaten).]</p> <p>^{(3)eller} [fra et land eller territorium eller en zone deri (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), hvorfra det er tilladt at indføre dyr af hestefamilien til Unionen, på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i dette certifikat.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.3.2. Dyret forlod Den Europæiske Union</p> <p>⁽³⁾enten [for mindre end 30 dage siden, og det har, siden det forlod Den Europæiske Union, på intet tidspunkt været i et land eller territorium eller en zone deri⁽¹⁾, der ikke tilhører samme sundhedskategori som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, ligesom det har opholdt sig på virksomheder under veterinærtilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus, undtagen under konkurrencer, og har deltaget i, eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i, LG Global Champions Tour</p> <p>⁽³⁾enten [i hovedstadsområdet Mexico City, Mexico]</p> <p>⁽³⁾og/eller [i Miami, USA]</p> <p>⁽³⁾eller [i Shanghai, Kina]]</p> <p>⁽³⁾eller [for mindre end 60 dage siden, og det har, siden det forlod Den Europæiske Union, på intet tidspunkt været i et land eller territorium eller en zone deri⁽¹⁾, der ikke tilhører samme sundhedskategori som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, ligesom det har opholdt sig på virksomheder under veterinærtilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus, undtagen under konkurrencer, og har deltaget i, eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i</p> <p>⁽³⁾enten [Asian Games i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [American Games⁽⁵⁾ i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater.]]</p> <p>⁽³⁾eller [for mindre end 90 dage siden, og det har, siden det forlod Den Europæiske Union, på intet tidspunkt været i et land eller territorium eller en zone deri⁽¹⁾, der ikke tilhører samme sundhedskategori som afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen, ligesom det har opholdt sig på virksomheder under veterinærtilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus, undtagen under konkurrencer, og har deltaget i, eller været opstaldet sammen med heste, der deltager i</p> <p>⁽³⁾enten [arrangementet til forberedelse af De Olympiske Lege i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [De Olympiske Lege i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [De Paraolymiske Lege i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [World Equestrian Games/verdensmesterskaberne i (indsæt sted).]]</p> <p>⁽³⁾eller [United Arab Emirates International Show Jumping League.]]</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

Del I:	
Rubrik I.8:	Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
Rubrik I.27:	<p><i>"Identifikationssystem"</i>: Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62 (f.eks. brændemærke), forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt. Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p><i>"Alder"</i>: Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p><i>"Køn"</i>: M = han, F = hun, K = kastreret.</p>
Del II:	
(1)	<p>Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen eller på den sidste arbejdsdag før pålæsningen af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.</p> <p>Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyret er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>
(2)	Landets, territoriets eller zonens kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(3)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(4)	Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop .
(5)	Herunder PanAmerican Games, South American Games og Central American and Caribbean Games.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for genindførslen til Unionen efter midlertidig udførsel af en registreret hest til væddeløb, konkurrencer eller kulturelle arrangementer				
Identifikation af dyret⁽¹⁾				
Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>
<p>Undertegnede operatør af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:</p> <p>— den registrerede hest</p> <p>^{(2)enten} [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen den (indsæt dato) mindre end 90 dage før denne erklæring]</p> <p>^{(2)eller} [blev indført til afsendelseslandet, - territoriet eller -zonen den (indsæt dato) (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen)]</p> <p>— den registrerede hest er blevet midlertidigt udført fra Unionen med henblik på deltagelse i</p> <p>^{(2)enten} [Asian Games i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [American Games i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [Endurance World Cup i De Forenede Arabiske Emirater]</p> <p>^{(2)eller} [arrangementet til forberedelse af De Olympiske Lege i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [De Olympiske Lege i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [De Paralympiske Lege i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [World Equestrian Games i (indsæt sted)]</p> <p>^{(2)eller} [LG Global Champions Tour i</p> <p>^{(2)enten} [hovedstadsområdet Mexico City, Mexico]</p> <p>^{(2)og/eller} [Miami, USA]]</p> <p>^{(2)eller} [Shanghai, Kina]]</p> <p>^{(2)eller} [United Arab Emirates International Show Jumping League]</p> <p>— hesten i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien</p> <p>— transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen</p> <p>— betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt.</p> <p>Operatørens navn og adresse:</p> <p>Dato: (dd/mm/åååå)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Underskrift)</p>				
<p>⁽¹⁾ <i>Identifikationssystem:</i> Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62, forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.</p> <p>Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p><i>Alder:</i> Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p><i>Køn</i> (M = han, F = hun, K = kastretet).</p>				
<p>⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>				

KAPITEL 18

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT OG STANDARDERKLÆRING TIL
BRUG VED GENINDFØRSEL TIL UNIONEN AF REGISTREREDE HESTE TIL
VÆDELØB EFTER MIDLERTIDIG UDFØRSEL I HØJST 90 DAGE MED
HENBLIK PÅ DELTAGELSE I SPECIFIKKE VÆDELØBSARRANGEMENTER I
AUSTRALIEN, USA, HONGKONG, JAPAN, SINGAPORE, DE FORENEDE
ARABISKE EMIRATER ELLER QATAR (MODEL "EQUI-RE-ENTRY-90-RACE")**

(International Group/Grade meetings, Japan Cup, Melbourne Cup, Dubai Racing World-Cup og Hong Kong International Races)

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser			
	I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Avlsmateriale <input type="checkbox"/> Registreret hest			
I.21	I.22			
	I.23 <input type="checkbox"/> Til genindførsel			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II. Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien:</p> <p>II.1.1. er en registreret hest som defineret i artikel 2, nr. 30), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, der ikke er bestemt til slagting som led i udryddelsen af en sygdom, der kan overføres til dyr af hestefamilien</p> <p>II.1.2. har ikke udvist tegn eller symptomer på sygdomme, der er listeopført for dyr af hestefamilien i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, under den kliniske undersøgelse, som er foretaget den (indsæt dato dd/mm/åååå)⁽¹⁾, hvilket er inden for 48 timer før eller på den sidste arbejdsdag før afsendelsen fra den registrerede virksomhed</p> <p>II.1.3. opfylder de krav, der attesteres i punkt II.2-II.3 i dette certifikat</p> <p>II.1.4. ledsages af en skriftlig erklæring, underskrevet af operatøren af dyret, som udgør en del af dette certifikat.</p> <p>II.2. <i>Attest vedrørende tredjelandet eller territoriet eller zonen deri samt afsendelsesvirksomheden</i></p> <p>II.2.1. Dyret afsendes fra (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen), et land, et territorium eller en zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat har koden:⁽²⁾ og er opført i sundhedskategori⁽²⁾.</p> <p>II.2.2. Følgende sygdomme er anmeldeligt i afsendelseslandet eller -territoriet: afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus og miltbrand.</p> <p>II.2.3. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra et land eller territorium eller en zone deri, hvor der ikke har været klinisk, serologisk (hos uvaccinerede dyr af hestefamilien) eller epidemiologisk evidens for afrikansk hestepest i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i de sidste 12 måneder før afsendelsesdatoen.</p> <p>II.2.4. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 36 måneder før afsendelsesdatoen, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på afsendelsesvirksomheden i de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) på virksomheden inden for de sidste 36 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)⁽⁴⁾ ved en serumfortynding på 1:5, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret.]]]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet slået ned og destrueret.]]</p> <p>II.2.5. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om surra i de sidste 24 måneder før afsendelsesdatoen.]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af surra, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en ELISA for trypanosis eller en kortagglutinationstest for trypanosis (CATT) ved en serumfortynding på 1:4⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.6. Det i del I beskrevne dyr af hestefamilien kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er gennemført et program for overvågning og udryddelse af dourine, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾, i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og</p> <p>^{(3)enten} [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en komplementbindingstest for dourine ved en serumfortynding på 1:5⁽⁴⁾, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede dyr af hestefamilien er blevet kastreret.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

<p>II.2.7.</p> <p>^{(3)enten} [det kommer fra en virksomhed, der ligger i et land eller territorium, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [det kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis i de sidste 6 måneder før datoen for afsendelsen af dyret, og som ligger i et land eller territorium eller en zone deri, hvor der i de sidste 24 måneder før datoen for afsendelse af dyret er gennemført et program for overvågning og udryddelse af venezuelansk hesteencephalomyelitis, som er anerkendt af Den Europæiske Union⁽²⁾.]</p> <p>II.2.8.</p> <p>^{(3)enten} [der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret.]</p> <p>^{(3)eller} [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før datoen for afsendelse af dyret, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>^{(3)enten} [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA⁽⁴⁾ for equin infektiøs anæmi, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 90 dages mellemrum efter rengøring og desinfektion af virksomheden, og efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>^{(3)eller} [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion af virksomheden, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet.]]</p> <p>II.2.9.</p> <p>II.2.9.1. der i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om infektion med rabiesvirus hos opdrættede landdyr</p> <p>II.2.9.2. der i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke er rapporteret om miltbrand hos hovdyr.</p> <p>II.2.10. Efter min bedste overbevisning og ifølge operatørens oplysninger har det i del I beskrevne dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.3-II.2.9.1, og i de sidste 15 dage før datoen for afsendelse af dyret ikke været i kontakt med opdrættede dyr af listeopførte arter, der ikke opfyldte kravene i punkt II.2.9.2.</p> <p>II.3. <i>Attest vedrørende ophold og isolation før udførsel</i></p> <p>II.3.1. Det i del I beskrevne dyr blev importeret til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen den (indsæt dato)</p> <p>^{(3)enten} [direkte fra EU-medlemsstaten (indsæt navnet på EU-medlemsstaten) med henblik på deltagelse i</p> <p>^{(3)enten} [Japan Cup]]</p> <p>^{(3)eller} [Melbourne Cup]]</p> <p>^{(3)eller} [Dubai Racing World-Cup]]</p> <p>^{(3)eller} [Hong Kong International Races]]</p>	
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

<p>⁽³⁾eller [fra Australien⁽³⁾, Canada⁽³⁾, USA⁽³⁾, Hongkong⁽³⁾, Japan⁽³⁾, Singapore⁽³⁾, De Forenede Arabiske Emirater⁽³⁾ eller Qatar⁽³⁾ med henblik på deltagelse i internationale gruppeløb i afsendelseslandet].</p> <p>II.3.2. Så vidt det kan konstateres og i henhold til den erklæring fra operatøren af hesten, der ledsager dette certifikat, har dyret:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ikke været uden for Den Europæiske Union i en sammenhængende periode på mere end 90 dage inklusive datoen for den planlagte hjemkomst ifølge dette certifikat — ikke været uden for afsendelseslandet eller i tilfælde af internationale gruppeløb uden for Australien, Canada, USA, Hongkong, Japan, Singapore, De Forenede Arabiske Emirater eller Qatar — opholdt sig på virksomheder under veterinærtilsyn i særskilte stalde og uden at komme i kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus, undtagen under væddeløb. <p>II.3.3. Dyret blev indført til afsendelseslandet på dyresundhedsmæssige betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i dette sundhedscertifikat.</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Afsendelseslandets, -territoriets eller -zonens kode, jf. kolonne 2 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationssystem</i>": Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62 (f.eks. brændemærke), forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt, og hvor på dyret det er anvendt. Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt den kompetente myndighed, der validerede passet.</p> <p><i>"Alder"</i>: Fødselsdato (dd/mm/åååå).</p> <p><i>"Køn"</i>: M = han, F = hun, K = kastreret.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Certifikatet skal være udstedt inden for 48 timer før pålæsningen eller på den sidste arbejdsdag før pålæsningen af dyret med henblik på afsendelse til EU-bestemmelsesmedlemsstaten.</p> <p>Indførsel til Unionen er ikke tilladt, hvis dyret er blevet læsset enten før den dato, hvor det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af dyr af hestefamilien fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone. Se kolonne 8 og 9 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>
--

LAND

Standardcertifikat EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>(2) Landets, territoriets eller zonen kode og sundhedskategorien, jf. henholdsvis kolonne 2 og kolonne 3 i del 1 i bilag IV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Test for snive, surra, dourine, equin infektiøs anæmi og venezuelansk hesteencephalomyelitis — beskrevet af EU-referencelaboratoriet for andre hestesygdomme end afrikansk hestepest: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

Erklæring fra den operatør, der er ansvarlig for genindførslen til Unionen efter midlertidig udførsel af en registreret hest til væddeløb

Identifikation af dyret⁽¹⁾

Art (videnskabeligt navn)	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Køn
<i>Equus caballus</i>

Undertegnede operatør af den ovenfor beskrevne registrerede hest erklærer herved, at:

- den registrerede hest
 - ⁽²⁾enten [blev midlertidigt udført fra Unionen til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen den (indsæt dato) mindre end 90 dage før denne erklæring]
 - ⁽²⁾eller [blev indført til afsendelseslandet, - territoriet eller -zonen den (indsæt dato) (indsæt navnet på landet, territoriet eller zonen, hvorfra hesten blev indført til afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen)]
- den registrerede hest er blevet midlertidigt udført fra Unionen med henblik på deltagelse i
 - ⁽²⁾enten [Japan Cup]
 - ⁽²⁾eller [Melbourne Cup]
 - ⁽²⁾eller [Dubai Racing World-Cup]
 - ⁽²⁾eller [Hong Kong International Races]
 - ⁽²⁾eller [internationale gruppeløb i Australien⁽²⁾, Canada⁽²⁾, USA⁽²⁾, Hongkong⁽²⁾, Japan⁽²⁾, Singapore⁽²⁾, De Forenede Arabiske Emirater⁽²⁾ eller Qatar⁽²⁾]
- hesten i de sidste 15 dage før afsendelsesdatoen ikke har været i kontakt med dyr, der er angrebet af infektiøse eller smitsomme sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien
- transporten vil blive udført således, at hestens sundhed og velfærd kan beskyttes effektivt i alle faser af forsendelsen
- betingelserne vedrørende ophold og isolation før udførsel, jf. punkt II.3 i det ledsagende sundhedscertifikat, for afsendelseslandet, -territoriet eller -zonen er opfyldt.

Operatørens navn og adresse:

Dato:(dd/mm/åååå)

.....
(Underskrift)

⁽¹⁾ *Identifikationssystem:* Dyret skal være individuelt identificeret med et af de identifikationsmidler, der er defineret i litra a), c), e) eller g) i bilag III til delegeret forordning (EU) 2019/2035, eller med en alternativ metode i overensstemmelse med samme forordnings artikel 62, forudsat at den er registreret i dyrets identifikationsdokument (pas). Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. tatovering, brændemærke eller transponder), og hvor på dyret det er anvendt.

Angiv nummeret på det ledsagende pas — eller, hvis der ikke findes noget pasnummer, den unikke kode — samt navnet på den kompetente myndighed, der validerede passet.

Alder: Fødselsdato (dd/mm/åååå).

Køn (M = han, F = hun, K = kastret).

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

KAPITEL 19
(MODEL "CONFINED-RUM")

Afsnit 1

Liste over dyr, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed, som er omfattet af standarddyresundhedscertifikatet "CONFINED-RUM" i afsnit 2 i dette kapitel

Orden	Familie	Slægt/art
Artiodactyla	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (herunder <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i>), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (including <i>anoa</i>), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (herunder <i>Beatragus</i>), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (herunder <i>Nemorhaedus</i> og <i>Capricornis</i>), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp. og <i>Tragelaphus</i> ssp. (herunder <i>Boocerus</i>)
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp. og <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp. og <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp. og <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp. og <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

Afsnit 2

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR OPFØRT I KAPITEL 19, AFSNIT 1, I BILAG II TIL
KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2021/403, DER HAR
OPRINDELSE PÅ OG ER BESTEMT TIL EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED
(MODEL "CONFINED-RUM")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.							

LAND

Standardcertifikat CONFINED-RUM

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ____ - ____⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae og Tragulidae bestemt til afgrænsede virksomheder til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen til stadighed har opholdt sig på oprindelsesvirksomheden, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat hovdyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae eller Tragulidae eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som hovdyr af familierne Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae og Tragulidae</p> <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.9, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller infektion med kvægpestvirus</p> <p>⁽⁴⁾II.1.10. er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [miltbrand den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] - ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] 	

LAND

Standardcertifikat CONFINED-RUM

	<p>II.1.11. kommer fra en afgrænset virksomhed:</p> <p>II.1.11.1. som er godkendt af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i artikel 30 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.11.2. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om følgende sygdomme i de sidste 6 måneder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægpestvirus – [infektion med Rift Valley-feber-virus]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – [infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [infektion med fåre- og gedepestvirus]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [fåre- og gedekopper]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [ondartet lungesyge hos geder]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [infektion med lumpy skin disease-virus]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ – infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> – infektion with <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>) – [rabies]⁽¹⁾⁽¹¹⁾ – infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) eller miltbrand i de sidste [30 dage]⁽¹⁾⁽¹²⁾ [180 dage]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p>II.1.11.4. omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægpestvirus – [infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (oksens ondartede lungesyge)]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [infektion med fåre- og gedepestvirus]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [fåre- og gedekopper]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [ondartet lungesyge hos geder]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [infektion med lumpy skin disease-virus]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾
--	--

LAND

Standardcertifikat CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> – infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> – infektion with <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>) – [rabies]⁽¹⁾⁽¹¹⁾ <p>II.1.11.5. omkring hvilken der inden for et område med en radius på 150 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [infektion med Rift Valley-feber-virus]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) – infektion med epizootisk hæmorigi-virus <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. med negativt resultat er blevet underkastet en virologisk og en serologisk test for evidens for mund- og klovesygevirus, udført i overensstemmelse med en af de test for international handel, der er foreskrevet i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE's) Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE's Terrestrial Manual), på prøver, der er udtaget inden for 10 dage før afsendelsen til Unionen, og]</p> <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.13. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i de sidste 48 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.13. :</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen er blevet holdt i karantæne i en vektorbeskyttet facilitet på en godkendt afgrænset virksomhed ii) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen ikke har udvist symptomer på infektion med Rift Valley-feber-virus iii) er blevet beskyttet mod vektorer under transporten mellem den vektorbeskyttede facilitet, der er omhandlet i nr. i), og stedet for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, og iv) med negativt resultat er blevet underkastet en virusneutralisationstest for evidens for infektion med Rift Valley-feber-virus i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, første gang på prøver, der er udtaget på datoen for karantæneperiodens begyndelse, og derefter på prøver udtaget mindst 42 dage efter denne dato og inden for 10 dage før afsendelsen til Unionen] <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.14. ikke er blevet vaccineret mod infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> og kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om denne sygdom i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.14. er blevet underkastet en test som fastlagt og foreskrevet for international handel i OIE's Terrestrial Manual på prøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat CONFINED-RUM

	<p><i>eller (1)</i> [II.1.14. er kastrerede handyr (uanset alder)]</p> <p><i>enten (1)</i> [II.1.15. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i de sidste 24 måneder]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15. i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen er blevet holdt i karantæne i en vektorbeskyttet facilitet på den afgrænsede virksomhed og med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for infektion med bluetonguevirus (1-24) og infektion med epizootisk hæmoragi-virus, udført i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, mindst 28 dage efter at dyrene blev indsat på den afgrænsede virksomhed]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15. i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen er blevet holdt i karantæne i en vektorbeskyttet facilitet på den godkendte afgrænsede virksomhed og med negativt resultat er blevet underkastet en PCR-test for infektion med bluetonguevirus (1-24) og infektion med epizootisk hæmoragi-virus, udført i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, mindst 14 dage efter at dyrene blev indsat på den afgrænsede virksomhed]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15. kommer fra et årstidsbestemt sygdomsfrit område og i den sygdomsfrie periode med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for infektion med bluetonguevirus (1-24) og infektion med epizootisk hæmoragi-virus i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, udført på prøver, der er udtaget, mindst 28 dage efter at dyrene blev indsat på den afgrænsede virksomhed]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15. kommer fra et årstidsbestemt sygdomsfrit område og i denne periode med negativt resultat er blevet underkastet en PCR-test for infektion med bluetonguevirus (1-24) og infektion med epizootisk hæmoragi-virus i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, udført på prøver, der er udtaget, mindst 14 dage efter at dyrene blev indsat på den godkendte afgrænsede virksomhed]</p> <p>II.1.16. mindst to gange inden for de sidste 40 dage før afsendelsen til Unionen er blevet behandlet mod indre og ydre parasitter med følgende produkt(er): Angiv aktive ingredienser og doser for de anvendte produkter:</p> <p>Bemærkninger: Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr fra tredjelande, der er opført i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat CONFINED-RUM

	<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, eller artikel 21, stk. 3, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.</p> <p>(4) Ikke relevant for dyr af Tragulidae-familien.</p> <p>(5) Kun relevant for kvæg og <i>Syncerus caffer</i>.</p> <p>(6) Kun relevant for får, geder, dyr af kamelfamilien og hjortedyr.</p> <p>(7) Kun relevant for får og geder</p> <p>(8) Kun relevant for geder og <i>Gazella</i> spp.</p> <p>(9) Kun relevant for kvæg.</p> <p>(10) Kun relevant for geder og dyr af kamelfamilien.</p> <p>(11) Kun relevant for dyr af Bovidae-familien, dyr af kamelfamilien og hjortedyr.</p> <p>(12) Ikke relevant for dyr af kamelfamilien.</p> <p>(13) Kun relevant for dyr af kamelfamilien.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 20
(MODEL "CONFINED-SUI")

Afsnit 1

Liste over dyr med oprindelse på og bestemt til en afgrænset virksomhed, som er omfattet af standarddyresundhedscertifikatet "CONFINED-SUI" i afsnit 2 i dette kapitel

Orden	Familie	Slægt/art
Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp. og <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp. og <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

Afsnit 2

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR OPFØRT I KAPITEL 20, AFSNIT 1, I BILAG II TIL
KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2021/403, DER HAR
OPRINDELSE PÅ OG ER BESTEMT TIL EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED
(MODEL "CONFINED-SUI")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.							

LAND

Standardcertifikat CONFINED-SUI

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ____ - ____⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af familierne Suidae og Tayassuidae bestemt til afgrænsede virksomheder til Unionen, og som er opført i del I i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen til stadighed har opholdt sig på oprindelsesvirksomheden, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat dyr af familierne Suidae eller Tayassuidae eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som dyr af familierne Suidae og Tayassuidae</p> <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.9, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) udslip af dyreekskremer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres</p> <p>II.1.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller infektion med kvægpestvirus</p> <p>⁽⁴⁾ [II.1.10. er blevet vaccineret mod:</p> <p style="margin-left: 40px;">– ⁽¹⁾ [miltbrand den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))]</p> <p style="margin-left: 40px;">– ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))]]</p>	

LAND

Standardcertifikat CONFINED-SUI

	<p>II.1.11. kommer fra en afgrænset virksomhed:</p> <p>II.1.11.1. som er godkendt af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i artikel 30 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.11.2. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om følgende sygdomme i de sidste 6 måneder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægstevirus – klassisk svinepest – [afrikansk svinepest]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> – rabies <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) eller miltbrand i de sidste 30 dage</p> <p>II.1.11.4. omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 12 måneder før afsendelsen til Unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægstevirus – klassisk svinepest – [afrikansk svinepest]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – rabies <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. med negativt resultat er blevet underkastet en virologisk og en serologisk test for evidens for mund- og klovesygevirus, udført i overensstemmelse med en af de test for international handel, der er foreskrevet i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE's Terrestrial Manual), på prøver, der er udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsen til Unionen, og]</p> <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.13. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om klassisk svinepest i de sidste 12 måneder]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat CONFINED-SUI

<p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.13. er blevet underkastet en virologisk og en serologisk test til påvisning af klassisk svinepest i overensstemmelse med den testform, den er foreskrevet for international handel i OIE's Terrestrial Manual, udført på prøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen.</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁴⁾ [<i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.14. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om klassisk svinepest i de sidste 12 måneder]]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.14. er blevet underkastet en virologisk og serologisk test til påvisning af afrikansk svinepest i overensstemmelse med den testform, den er foreskrevet for international handel i OIE's Terrestrial Manual, udført på prøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen]]</p> <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.15. ikke er blevet vaccineret mod infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> og kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om denne sygdom i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.15. er blevet underkastet en test som fastlagt og foreskrevet for international handel i OIE's Terrestrial Manual på prøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.15. er kastrerede handyr (uanset alder)]</p> <p>II.1.16. mindst to gange inden for de sidste 40 dage før afsendelsen til Unionen er blevet behandlet mod indre og ydre parasitter med følgende produkt(er): Angiv aktive ingredienser og doser for de anvendte produkter:</p>	<p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr fra tredjelande, der er opført i del 1 i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationssystem</i>" og "<i>Identifikationsnummer</i>": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, eller artikel 21, stk. 3, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p>
	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.</p> <p>(4) Ikke relevant for dyr af Tayassuidae-familien.</p>

LAND

Standardcertifikat CONFINED-SUI

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 21
(MODEL "CONFINED-TRE")

Afsnit 1

Liste over dyr med oprindelse på og bestemt til en afgrænset virksomhed, som er omfattet af standarddyresundhedscertifikatet "CONFINED-TRE" i afsnit 2 i dette kapitel

Orden	Familie	Slægt/art
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
Perissodactyla	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp. og <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp. og <i>Loxodonta</i> ssp.

Afsnit 2

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR OPFØRT I KAPITEL 21, AFSNIT 1, I BILAG II TIL
KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSERFORORDNING (EU) 2021/403, DER HAR
OPRINDELSE PÅ OG ER BESTEMT TIL EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED
(MODEL "CONFINED-TRE")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksporør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.							

LAND

Standardcertifikat CONFINED-TRE

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae bestemt til afgrænsede virksomheder til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen til stadighed har opholdt sig på oprindelsesvirksomheden, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae eller Elephantidae eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som dyr af familierne Tapiridae, Rhinocerotidae og Elephantidae</p> <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.9, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller infektion med kvægpestvirus</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10. er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [miltbrand den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] - ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] 	

LAND

Standardcertifikat CONFINED-TRE

	<p>II.1.11. kommer fra en afgrænset virksomhed:</p> <p>II.1.11.1. som er godkendt af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i artikel 30 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.11.2. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om følgende sygdomme i de sidste 6 måneder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [mund- og klovesyge]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – infektion med kvægpestvirus – infektion med Rift Valley-feber-virus <p>II.1.11.4. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om miltbrand i de sidste 30 dage</p> <p>[II.1.11.5. inden for en radius af 10 km omkring hvilken, eventuelt indbefattet et nabolands område, der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>II.1.11.6. inden for en radius af 150 km omkring hvilken, eventuelt indbefattet et nabolands område, der ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[enten ⁽¹⁾ [II.1.12. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder]]</p> <p>eller ⁽¹⁾ [II.1.12. med negativt resultat er blevet underkastet en virologisk og en serologisk test for evidens for mund- og klovesygevirus, udført i overensstemmelse med en af de test for international handel, der er foreskrevet i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE's Terrestrial Manual), på prøver, der er udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsen til Unionen, og]]</p> <p>enten ⁽¹⁾ [II.1.13. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i de sidste 48 måneder]</p> <p>eller ⁽¹⁾ [II.1.13. :</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen er blevet holdt i karantæne i en vektorbeskyttet facilitet på en godkendt afgrænset virksomhed ii) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen ikke har udvist symptomer på infektion med Rift Valley-feber-virus iii) er blevet beskyttet mod vektorer under transporten mellem den vektorbeskyttede facilitet, der er omhandlet i nr. i), og stedet for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, og iv) med negativt resultat blevet underkastet en virusneutralisationstest for evidens for infektion med Rift Valley-feber-virus i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, første gang på prøver taget på datoen for karantæneperiodens begyndelse og derefter på prøver udtaget mindst 42 dage efter denne dato og inden for de sidste 10 dage før afsendelsen til Unionen
--	--

LAND

Standardcertifikat CONFINED-TRE

II.1.14. mindst to gange inden for de sidste 40 dage før afsendelsen til Unionen er blevet behandlet mod indre og ydre parasitter med følgende produkt(er): Angiv aktive ingredienser og doser for de anvendte produkter:

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr fra tredjelande, der er opført i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, eller artikel 21, stk. 3, i delegeret forordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.
- (4) Kun relevant for dyr af Elephantidae-familien.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 22

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DYR AF HIPPOPOTAMIDAE-FAMILIEN, DER HAR OPRINDELSE
PÅ OG ER BESTEMT TIL EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED (MODEL
"CONFINED-HIPPO")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24	I.25 Samlet mængde				I.26		
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.							

LAND

Standardcertifikat CONFINED-HIPPO

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre dyr af Hippopotamidae-familien bestemt til afgrænsede virksomheder til Unionen, og som er opført i del 1 i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. siden fødslen eller i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse til Unionen til stadighed har opholdt sig på oprindelsesvirksomheden, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat dyr af Hippopotamidae-familien eller dyr af andre arter, der er listeopført for de samme sygdomme som dyr af Hippopotamidae-familien</p> <p>II.1.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden fødslen eller i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.5. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder</p> <p>II.1.6. ikke er blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.1.9, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og i samme tidsrum ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.1.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres <p>II.1.8. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.9. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller infektion med kvægpestvirus</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10. er blevet vaccineret mod:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [miltbrand den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] - ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med følgende vaccine(r) (navnet på de(n) anvendte vaccine(r))] 		

LAND

Standardcertifikat CONFINED-HIPPO

	<p>II.1.11. kommer fra en afgrænset virksomhed:</p> <p>II.1.11.1. som er godkendt af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i artikel 30 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.11.2. som på tidspunktet for afsendelse til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om følgende sygdomme i de sidste 6 måneder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægpestvirus – [infektion med Rift Valley-feber-virus]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> – infektion with <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>) <p>II.1.11.3. hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) eller miltbrand i de sidste 30 dage</p> <p>II.1.11.4. omkring hvilken der inden for et område med en radius på 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke er rapporteret om nogen af følgende listeopførte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mund- og klovesyge – infektion med kvægpestvirus – infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> – infektion with <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>) <p>II.1.11.5. inden for en radius af 150 km omkring hvilken, eventuelt indbefattet et nabolands område, der ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i mindst de sidste 30 dage før afsendelsen til Unionen:</p> <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.12. med negativt resultat er blevet underkastet en virologisk og en serologisk test for evidens for mund- og klovesygevirus, udført i overensstemmelse med en af de test for international handel, der er foreskrevet i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE's Terrestrial Manual), på prøver, der er udtaget inden for de sidste 10 dage før afsendelsen til Unionen, og]</p> <p><i>enten</i> ⁽¹⁾ [II.1.13. kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om infektion med Rift Valley-feber-virus i de sidste 48 måneder]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat CONFINED-HIPPO

	<p><i>eller (1)</i> [II.1.13. : i) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen er blevet holdt i karantæne i en vektorbeskyttet facilitet på en godkendt afgrænset virksomhed ii) i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen ikke har udvist symptomer på infektion med Rift Valley-feber-virus iii) er blevet beskyttet mod vektorer under transporten mellem den vektorbeskyttede facilitet, der er omhandlet i nr. i), og stedet for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, og iv) med negativt resultat blevet underkastet en virusneutralisationstest for evidens for infektion med Rift Valley-feber-virus i overensstemmelse med OIE's Terrestrial Manual, første gang på prøver taget på datoen for karantæneperiodens begyndelse og derefter på prøver udtaget mindst 42 dage efter denne dato og inden for de sidste 10 dage før afsendelsen til Unionen</p> <p><i>enten (1)</i> [II.1.14. ikke er blevet vaccineret mod infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> og kommer fra en zone, hvor der på datoen for udstedelse af dette certifikat ikke er rapporteret om denne sygdom i de sidste 12 måneder]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.14. er blevet underkastet en test som fastlagt og foreskrevet for international handel i OIE's Terrestrial Manual på prøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.14. er kastrerede handyr (uanset alder)]</p> <p>[II.1.15. mindst to gange inden for de sidste 40 dage før afsendelsen til Unionen er blevet behandlet mod indre og ydre parasitter med følgende produkt(er): Angiv aktive ingredienser og doser for de anvendte produkter:</p> <p>Bemærkninger: Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af dyr af Hippopotamidae-familien, der har oprindelse på og er bestemt til en afgrænset virksomhed.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I: Rubrik I.27: "Identifikationssystem" og "Identifikationsnummer": Angiv, hvilket identifikationssystem der er anvendt (f.eks. øremærke, tatovering eller transponder, jf. listen i bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035), og dyrenes individuelle identifikationskoder, jf. artikel 21, stk. 1, eller artikel 21, stk. 3, i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat CONFINED-HIPPO

	Del II: (1) Det ikke relevante overstreges/slettes. (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag III til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404. (3) Pålæsningsdato: Indførsel af disse dyr er ikke tilladt, hvis de er blevet læsset med henblik på afsendelse til Unionen enten før den dato, hvor tredjelandet, territoriet eller zonen, som er angivet i punkt II.1.1, blev godkendt til indførsel til Unionen, eller i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra det/den pågældende tredjeland, territorium eller zone.
	Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver) Dato Stempel Stilling og titel Underskrift

KAPITEL 23

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF
AVLSFJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE, OG BRUGSFJERKRÆ,
BORTSET FRA STRUDSEFUGLE (MODEL "BPP")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Mængde

LAND

Standardcertifikat BPP

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-referenc	
Del II: Attest	II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]					
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende vedrørende det i del I beskrevne [avlfsjerkræ ⁽⁶⁾ , bortset fra strudsefugle] ⁽³⁾ [brugsfjerkræ ⁽⁷⁾ , bortset fra strudsefugle] ⁽³⁾ :					
	⁽¹⁾ [II.1.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokkene, og den pågældende flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:					
	Identifikation af flokken		Fuglens alder		Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	
					Resultat af alle test af flokken⁽²⁾	
					Positivt	
					Negativt	
	Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der inden for de sidste tre uger for indførslen til Unionen:					
⁽³⁾ enten [ikke givet antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle]						
⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [givet følgende antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle:]						
⁽¹⁾ [II.1.2. Er der tale om avlfsjerkræ, er der ikke påvist hverken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.1.1.]						
⁽⁵⁾ [II.1.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige:						
⁽³⁾ enten [er avlfsjerkræet testet negativt for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]						
⁽³⁾ eller [er æglæggerne (brugsfjerkræ opdrættet med henblik på produktion af konsumæg) testet negative i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2004/235/EF.]						
II.2. Dyresundhedserklæring						
Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det [avlfsjerkræ ⁽⁶⁾ , bortset fra strudsefugle] ⁽³⁾ [brugsfjerkræ ⁽⁷⁾ , bortset fra strudsefugle] ⁽³⁾ , der er beskrevet i del I i dette certifikat:						
II.2.1. kommer fra zonen med koden: __ - __ ⁽⁸⁾ , som på datoen for udstedelse af dette certifikat:						
a) er godkendt og opført i del I i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlfsjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle						
b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692						
c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692						
d) betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692						

LAND

Standardcertifikat BPP

	<p>II.2.2. kommer fra den i punkt II.2.1 angivne zone, hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾eller [a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾enten [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾⁽¹⁰⁾eller [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ii) kommer fra en flok eller flokke, der er blevet underkastet en virusisolationstest⁽¹¹⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok, som er udtaget tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4 iii) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de i nr. ii) omhandlede 2 uger iv) har i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i nr. i) og ii)] <p>II.2.3. har opholdt sig i den i punkt II.2.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst:</p> <p>⁽³⁾⁽¹²⁾enten [de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 3 måneder gamle]</p> <p>⁽³⁾⁽¹³⁾eller [de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 6 uger gamle]</p> <p>og hvis de er importeret til den i punkt II.2.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle</p> <p>II.2.4. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed, som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, og:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692 c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør
--	---

LAND

Standardcertifikat BPP

	<p>d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>f) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>g) hvor:</p> <p>^{(3)enten} [der i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]</p> <p>^{(3)eller} [der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 44, litra d), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>h) hvor:</p> <p>^{(3)enten} [der i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)]</p> <p>^{(3)eller} [der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 44, litra e), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>II.2.5. kommer fra en flok, som:</p> <p>(a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza</p> <p>^{(3)enten} [b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>^{(3)eller} [b) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>(14)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikati on af flokken</th> <th>Fuglen es alder</th> <th>Vaccinations dato</th> <th>Den anvendte virusstam mes navn og type</th> <th>Vaccinens batchnum mer</th> <th>Vaccine ns navn</th> <th>Fabrikant en af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>]</p> <p>c) har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram, der opfylder kravene i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og er ikke blevet konstateret inficeret med — og har heller ikke givet anledning til mistanke om infektion med — følgende agenser: [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Gallus gallus</i>)]</p> <p>^{(3)enten}</p>	Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen							
Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen									

LAND

Standardcertifikat BPP

⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogruppe O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Meleagris gallopavo</i>)]
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella Pullorum</i> og <i>Salmonella Gallinarum</i> (for så vidt angår <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> , <i>Anas</i> spp.)]
	d) er blevet underkastet en klinisk inspektion ⁽¹⁵⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
II.2.6.	har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst:
⁽³⁾⁽¹²⁾ enten	[de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]
⁽³⁾⁽¹³⁾ eller	[de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]
II.2.7.	ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst:
⁽³⁾⁽¹²⁾ enten	[de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]
⁽³⁾⁽¹³⁾ eller	[de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]
II.2.8.	ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
II.2.9.	er blevet underkastet en klinisk inspektion ⁽¹⁵⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
II.2.10.	er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:
	a) er konstrueret på en sådan måde, at:
	i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud
	ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr
	iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres
	b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed
	c) er:
⁽³⁾ enten	[ubrugte og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse]
⁽³⁾ eller	[rengjort og desinficeret og er tørret eller har fået lov at tørre før pålæsningen af dyrene]
	d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
	e) er forsynet med de i punkt 1 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ
II.2.11.	er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽¹⁶⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.10, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt

LAND

Standardcertifikat BPP

⁽¹⁷⁾[II.2.12. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:

- a) er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
- b) er i mindst de sidste 14 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen blevet holdt isoleret oprindelsesvirksomheden eller karantænestationen under en embedsdyrlæges tilsyn, hvor:
 - i) intet fjerkræ er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen
 - ii) ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode
 - iii) der ikke er foretaget vaccination
- c) er testet⁽¹¹⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %].

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen:
 "KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.
 "Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

Del II:

- ⁽¹⁾ Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten *Gallus gallus* og kalkuner.
- ⁽²⁾ Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt:
 - flokke af avlsfjerkræ: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow og *Salmonella* Infantis
 - flokke af brugsfjerkræ: *Salmonella* Enteritidis og *Salmonella* Typhimurium.
- ⁽³⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

LAND

Standardcertifikat BPP

<p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p> <p>(10)</p> <p>(11)</p> <p>(12)</p> <p>(13)</p> <p>(14)</p> <p>(15)</p> <p>(16)</p> <p>(17)</p>	<p>Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.</p> <p>Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p> <p>"Avlsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover bestemt til produktion af rugeæg, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>"Brugsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover, der opdrættes med henblik på produktion af kød, konsumæg eller andre produkter eller til udsætning som fjervildt med henblik på fornyelse af fjervildtbestande, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>Relevant for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ til produktion af kød, konsumæg eller andre produkter.</p> <p>Relevant for brugsfjerkræ til udsætning som fjervildt med henblik på fornyelse af fjervildtbestande.</p> <p>Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>Pålæsningsdatoen kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 24

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF AVLSSTRUDSEFUGLE OG BRUGSSTRUDSEFUGLE (MODEL
"BPR")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
		I.13 Indladningssted		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.	<input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23 <input type="checkbox"/> Til genindførsel			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat BPR

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de [avlsstrudsefugle⁽¹⁾]⁽²⁾ [brugsstrudsefugle⁽³⁾]⁽²⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: __ - __⁽⁴⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <p>a) er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførelse til Unionen af avlsstrudsefugle og brugsstrudsefugle</p> <p>b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.2. kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <p>⁽²⁾enten [betrages som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾eller [ikke betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <p>a) har været under officiel overvågning i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>b) er blevet holdt fuldstændig isoleret i det i litra a) nævnte tidsrum, uden direkte eller indirekte kontakt med andre fugle, i faciliteter, der af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed er godkendt til dette formål</p> <p>c) er blevet underkastet en test⁽⁶⁾ til påvisning af infektion med Newcastle disease-virus:</p> <p>i) som er udført på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er indsamlet fra hver enkelt strudsefugl inden for 7-10 dage, efter at strudsefuglene blev sæt under officiel overvågning, jf. litra a)</p> <p>ii) uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4</p> <p>iii) hvori alle fugle i sendingen er testet negative, idet testresultaterne forelå, før fuglene forlod de i litra b) angivne faciliteter med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>d) kommer fra flokke, i hvilke der med negative resultater er foretaget overvågning for infektion med Newcastle disease-virus på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af sendingen med henblik på indførelse til Unionen]</p> <p>II.1.3. kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, hvor:</p> <p>⁽²⁾enten [a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾eller [a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽²⁾enten [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾eller [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <p>i) ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen</p>		

LAND

Standardcertifikat BPR

	<p>ii) kommer fra en flok eller flokke, der er blevet underkastet en virusisolationstest⁽⁶⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok, som er udtaget tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4</p> <p>iii) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de i nr. ii) omhandlede 2 uger</p> <p>iv) har i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i nr. i) og ii)]</p> <p>II.1.4. har opholdt sig i den i punkt II.1.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 3 måneder gamle, og hvis de er importeret til den i punkt II.1.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsstrudsefugle og brugsstrudsefugle</p> <p>II.1.5. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed, som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og:</p> <p>a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage</p> <p>b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdommene, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>f) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.6. kommer fra en flok, som:</p> <p>a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza</p> <p>⁽²⁾enten [b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BPR

<p>⁽²⁾eller</p> <p>⁽⁹⁾</p>	<p>[b] inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p>													
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikation af flokken</th> <th>Fuglens alder</th> <th>Vaccinationsdato</th> <th>Den anvendte virusstammes navn og type</th> <th>Vaccinens batchnummer</th> <th>Vaccinens navn</th> <th>Fabrikanten af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Identifikation af flokken	Fuglens alder	Vaccinationsdato	Den anvendte virusstammes navn og type	Vaccinens batchnummer	Vaccinens navn	Fabrikanten af vaccinen						
Identifikation af flokken	Fuglens alder	Vaccinationsdato	Den anvendte virusstammes navn og type	Vaccinens batchnummer	Vaccinens navn	Fabrikanten af vaccinen								
	<p>c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.7. har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.8. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.9. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.10. er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.11. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <p>a) er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres</p> <p>b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed</p> <p>c) er:</p> <p>⁽²⁾enten [ubrugte og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse]</p> <p>⁽²⁾eller [rengjort og desinficeret og er tørret eller har fået lov at tørre før pålæsningen af dyrene]</p>													

LAND

Standardcertifikat BPR

	<p>d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller således at indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>e) er forsynet med de i punkt 1 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ</p> <p>II.1.12. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹¹⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.11, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.13. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>a) er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) er i mindst de sidste 14 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen blevet holdt isoleret på oprindelsesvirksomheden eller karantænestationen under en embedsdyrlæges tilsyn, hvor:</p> <p>i) intet fjerkræ er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen</p> <p>ii) ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode</p> <p>iii) der ikke er foretaget vaccination</p> <p>c) er testet⁽⁶⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %].</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af avlsstrudsefugle eller brugsstrudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen: <i>"KN-kode"</i>: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.06.39. <i>"Identifikationssystem"</i>: Dyret skal være individuelt identificeret med halsmærker eller en injicerbar transponder i overensstemmelse med artikel 43 i delegeret forordning (EU) 2020/692. <i>"Kategori"</i>: Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/andet. <i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummeret, som skal indeholde oprindelseslandets eller -territoriets kode i overensstemmelse med ISO-standarderne, jf. artikel 43 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BPR

	<p>Del II:</p> <p>(1) "Avlsstrudsefugle": strudsefugle på 72 timer eller derover bestemt til produktion af rugeæg, som defineret i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) "Avlsstrudsefugle": strudsefugle på 72 timer eller derover, der opdrættes med henblik på produktion af kød, konsumæg eller andre produkter, som defineret i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(4) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger fra zoner, der ikke betragtes som frie for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "C" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(6) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(8) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(9) Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>(10) Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>(11) Pålæsningsdatoen kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gældt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>(12) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 25

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF
DAGGAMLE KYLLINGER, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE (MODEL "DOC")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Mængde

LAND

Standardcertifikat DOC

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference	
Del II: Attest	II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]					
	⁽¹⁾ [II.1.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesforældreflokken, og den pågældende forældreflok er blevet testet for forekomst af salmonellasero typer af betydning for folkesundheden:					
	De særlige krav i forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for de daggamle kyllinger. Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der: ⁽³⁾ enten [ikke givet antimikrobielle stoffer til de daggamle kyllinger (herunder injektion i æg).] ⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [givet følgende antimikrobielle stoffer til de daggamle kyllinger (herunder injektion i æg):]					
⁽¹⁾ [II.1.2. Er de daggamle kyllinger bestemt til avl, er der ikke påvist hverken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.1.1.]						
⁽³⁾ [II.1.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer de daggamle kyllinger, der skal indsættes i flokke af avlsfjerkræ eller flokke af brugsfjerkræ, fra flokke, som med negativt resultat er blevet testet for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]						
II.2. Dyresundhedserklæring						
Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de daggamle kyllinger ⁽⁶⁾ , bortset fra strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:						
II.2.1. er klækket i zonen med koden: __ - __ ⁽⁷⁾ , som på datoen for udstedelse af dette certifikat:						
a) er godkendt og opført i del I i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle						
b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692						
c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692						
d) betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692						
II.2.2. kommer fra den i punkt II.2.1 angivne zone, hvor:						
⁽³⁾ enten [a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]						
⁽³⁾⁽⁸⁾ eller [a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]						

LAND	Standardcertifikat DOC
	<p>(³)<i>enten</i> [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>(³)<i>eller</i> [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner ii) kommer fra flokke, som: <ul style="list-style-type: none"> - ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen - er blevet underkastet en virusisolationstest⁽¹⁰⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4 - er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen - i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i første og andet led iii) kommer fra rugeæg, der hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, der ikke opfylder kravene i nr. ii)] <p>II.2.3. kommer fra et rugeri, som angivet i rubrik I.11, som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692 c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen

LAND

Standardcertifikat DOC

	II.2.4.	kommer fra en flok, som:						
	a)	har opholdt sig i den i punkt II.2.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af, og hvis flokken er importeret til den i punkt II.2.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle						
	b)	i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af, er blevet holdt på en virksomhed:						
	i)	som er godkendt af oprindelseslandets eller der ^{der} i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035						
(11)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Virksomhedens navn</th> <th style="width: 33%;">Adresse</th> <th style="width: 33%;">Godkendelsesnr.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.			
Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.						
	ii)	hvis godkendelse ikke var blevet suspenderet eller trukket tilbage på det tidspunkt, da rugeæggene, som de daggamle kyllinger er klækket af, blev sendt til rugeriet						
	iii)	hvor der ikke er rapporteret om noget bekræftet tilfælde af infektion med lavpatogen aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggene, som de daggamle kyllinger er klækket af						
	iv)	hvor:						
(3)enten		[der i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]						
(3)eller		[der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 46, litra d), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]						
	v)	hvor:						
(3)enten		[der i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasrose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)]						
(3)eller		[der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasrose (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 46, litra e), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]						
(3)enten	[c]	ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]						
(3)(8)eller	[c]	er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]						
(3)enten	[d]	ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]						

LAND

Standardcertifikat DOC

<p>⁽³⁾eller [d]</p> <p>(12)</p>	<p>inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikati on af flokken</th> <th>Fuglen es alder</th> <th>Vaccinations dato</th> <th>Den anvendte virusstam mes navn og type</th> <th>Vaccinens batchnum mer</th> <th>Vaccine ns navn</th> <th>Fabrikant en af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen							
Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen									
]														
	<p>e) har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram, der opfylder kravene i bilag II til delegeret forordning (EU) 2019/2035, og er ikke blevet konstateret inficeret med — og har heller ikke givet anledning til mistanke om infektion med — følgende agenser:</p>														
⁽³⁾ enten	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Gallus gallus</i>)]														
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogruppe O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Meleagris gallopavo</i>)]														
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella Pullorum</i> og <i>Salmonella Gallinarum</i> (for så vidt angår <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> , <i>Anas spp.</i>)]														
II.2.5.	kommer fra rugeæg, som:														
	a) opfylder kravene vedrørende indførsel til Unionen i del III, afsnit 2, i delegeret forordning (EU) 2020/692														
	b) forud for deres afsendelse til rugeriet er blevet mærket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed														
	c) er blevet desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller kompetente myndighed														
	d) ikke har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg med lavere sundhedsstatus, fugle i fangenskab eller vildtlevende fugle under transporten til rugeriet eller på rugeriet														
II.2.6.	har opholdt sig:														
	a) i det/den i punkt II.2.1 angivne land eller territorium eller zone deri siden klækningen														
	b) på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen														
II.2.7.	ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza														
II.2.8.	ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme														
II.2.9.	er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:														
	a) er konstrueret på en sådan måde, at:														
	i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud														
	ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr														
	iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres														

LAND

Standardcertifikat DOC

<p>b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed</p> <p>c) er rene engangscontainere, der anvendes for første gang</p> <p>d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>e) er forsynet med de i punkt 3 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for daggamle kyllinger</p> <p>II.2.10. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹³⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.9, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.2.11. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) kommer fra rugeæg, der kommer fra flokke, som:</p> <p>^{(3)enten} [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>^{(3)eller} [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine]</p> <p>^{(3)eller} [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene]</p> <p>c) kommer fra et rugeri, hvor arbejdsmetoderne sikrer, at de rugeæg, som de daggamle kyllinger er klækket af, er udruget på helt andre tidspunkter og steder end æg, der ikke opfylder kravene i litra b)].</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen: "KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39. "Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/æglæggere/slagtekyllinger/andet.</p>	
---	--

LAND

Standardcertifikat DOC

<p>Del II:</p> <p>(1) Denne garanti omfatter kun daggamle kyllinger af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.</p> <p>(2) Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt:</p> <p style="padding-left: 40px;">— flokke af avlsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis</p> <p style="padding-left: 40px;">— flokke af brugsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Det ikke relevante overstreges/slettes: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.</p> <p>(5) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p> <p>(6) "Daggamle kyllinger": fjerkræ på under 72 timer, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(7) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(9) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(10) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>(11) Angiv navn, adresse og godkendelsesnummer for den virksomhed, hvor de daggamle kyllingers oprindelsesflok er blevet holdt i de sidste 6 uger før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af.</p> <p>(12) Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>(13) Pålæsningsdatoen kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der galdt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>(14) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p>	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat DOC

⁽¹⁵⁾III. Supplerende sundhedsoplysninger vedrørende certifikatets referencenummer (rubrik I.2)

.....
 Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:

- a) Sundhedsbetingelserne i del II i dette certifikat er fortsat opfyldt.
- b) De daggamle kyllinger, der er beskrevet i dette certifikat:
 - i) er klækket den (dd/mm/åååå)
 - ii) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁶⁾ den __/__/__ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
 - iii) har ikke været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen.

⁽¹⁵⁾ Oplysningerne i denne del kan gives på et særskilt ark, under forudsætning af at dette er vedlagt dyresundhedscertifikatets del II.

⁽¹⁶⁾ Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 26

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF DAGGAMLE KYLLINGER AF STRUDSEFUGLE (MODEL "DOR")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23 <input type="checkbox"/> Til genindførsel			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Mængde

LAND

Standardcertifikat DOR

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	II.1. Dyresundhedserklæring				
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de daggamle kyllinger ⁽¹⁾ af strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:				
	II.1.1.	er klækket i zonen med koden: __ - __ ⁽²⁾ , som på datoen for udstedelse af dette certifikat:			
	a)	er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af daggamle kyllinger af strudsefugle			
	b)	gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692			
	c)	betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692			
	II.1.2.	kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:			
	⁽³⁾ enten	[betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692]			
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[ikke betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og de daggamle kyllinger kommer fra flokke:			
	a)	som i mindst de sidste 30 dage før datoen for lægning af de rugeæg, som de daggamle kyllinger i denne sending er klækket af, er blevet holdt i isolation under officiel overvågning			
b)	som er blevet underkastet en test ⁽⁵⁾ til påvisning af infektion med Newcastle disease-virus:				
i)	som er udført på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er indsamlet fra hver enkelt strudsefugl inden for 7-10 dage, efter at strudsefuglene blev sæt under officiel overvågning, jf. litra a)				
ii)	uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4				
iii)	hvori alle fugle er testet negative, idet testresultaterne forelå, før de daggamle kyllinger forlod rugeriet med henblik på afsendelse til Unionen				
c)	i hvilke der med negative resultater er foretaget overvågning for infektion med Newcastle disease-virus på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af sendingen med henblik på indførsel til Unionen				
d)	som i de sidste 30 dage før datoen for og under lægningen af de rugeæg, som de daggamle kyllinger i denne sending er klækket af, ikke har været holdt sammen med fjerkræ, der ikke opfylder garantierne i litra a), b) og c)]				
II.1.3.	kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, hvor:				
⁽³⁾ enten	[a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]				
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ eller	[a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]				
⁽³⁾ enten	[b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]				
⁽³⁾ ⁽⁷⁾ eller	[b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:				
i)	er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner				

LAND

Standardcertifikat DOR

	<p>ii) kommer fra flokke, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen - er blevet underkastet en virusisolationstest⁽⁵⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4 - er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen - i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i første og andet led <p>iii) kommer fra rugeæg, der hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, der ikke opfylder kravene i nr. ii)]</p> <p>II.1.4. kommer fra et rugeri, som angivet i rubrik I.11, som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692 c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen <p>II.1.5. kommer fra en flok, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) har opholdt sig i den i punkt II.1.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af, og hvis flokken er importeret til den i punkt II.1.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsstrudsefugle og brugsstrudsefugle
--	--

LAND

Standardcertifikat DOR

(8)	b)	i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af, er blevet holdt på virksomheder:						
		i)	som er godkendt af oprindelseslandets eller overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035					
		Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.				
	ii)	hvis godkendelse ikke var blevet suspenderet eller trukket tilbage på det tidspunkt, da rugeæggene, som de daggamle kyllinger er klækket af, blev sendt til rugeriet						
	iii)	hvor der ikke er rapporteret om noget bekræftet tilfælde af infektion med lavpatogen aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggene, som de daggamle kyllinger er klækket af						
⁽³⁾ enten	[c]	ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]						
⁽³⁾⁽⁶⁾ eller	[c]	er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]						
⁽³⁾ enten	[d]	ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]						
⁽³⁾ eller	[d]	inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692						
(9)								
		Identifikation af flokken	Fuglens alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstammes navn og type	Vaccinens batchnummer	Vaccinens navn	Fabrikanten af vaccinen
	II.1.6.	kommer fra rugeæg, som:						
	a)	opfylder kravene vedrørende indførsel til Unionen i del III, afsnit 2, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692						
	b)	forud for deres afsendelse til rugeriet er blevet mærket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed						
	c)	er blevet desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller kompetente myndighed						
	d)	ikke har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg med lavere sundhedsstatus, fugle i fangenskab eller vildtlevende fugle under transporten til rugeriet eller på rugeriet						
	II.1.7.	har opholdt sig:						
	a)	i det/den i punkt II.1.2 angivne land eller territorium eller zone deri siden klækningen						
	b)	på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen						
	II.1.8.	ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen						
	II.1.9.	ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza						

LAND

Standardcertifikat DOR

- II.1.10. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- II.1.11. er klækket den (dd/mm/åååå)
- II.1.12. er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- II.1.13. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:
- a) er konstrueret på en sådan måde, at:
 - i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud
 - ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr
 - iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres
 - b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed
 - c) er rene engangscontainere, der anvendes for første gang
 - d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
 - e) er forsynet med de i punkt 3 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for daggamle kyllinger
- II.1.14. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹¹⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.13, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller territoriets kompetente myndighed har godkendt
- ⁽¹²⁾[II.1.15. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:
- a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
 - b) kommer fra rugeæg, der kommer fra flokke, som:
 - ⁽³⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]
 - ⁽³⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine]
 - ⁽³⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene]
 - c) kommer fra et rugeri, hvor arbejdsmetoderne sikrer, at de rugeæg, som de daggamle kyllinger er klækket af, er udruget på helt andre tidspunkter og steder end æg, der ikke opfylder kravene i litra b)].

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af daggamle kyllinger af strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

LAND

Standardcertifikat DOR

Del I:	
Rubrik I.8:	Landets, territoriets eller zonen kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
Rubrik I.27:	"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.06.39. "Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/andet.
Del II:	
(1)	"Daggamle kyllinger": fjerkræ på under 72 timer, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.
(2)	Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(3)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(4)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger fra zoner, der ikke betragtes som frie for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "C" i kolonne 6 i tabellen.
(5)	Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.
(6)	Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.
(7)	Denne garanti skal kun opfyldes for daggamle kyllinger, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.
(8)	Angiv navn, adresse og godkendelsesnummer for den virksomhed, hvor de daggamle kyllingers oprindelsesflok er blevet holdt i de sidste 6 uger før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af.
(9)	Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.
(10)	Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.
(11)	Pålæsningsdatoen kan ikke ligge før datoen for godkendelse af landet eller territoriet eller zonen deri til indførsel til Unionen eller være en dato i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den/det pågældende land eller territorium eller zone deri.
(12)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 27

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF
RUGEÆG AF FJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE (MODEL HEP)**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
		I.13 Indladningssted		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset	I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.		I.20 Attesteret som/til	
<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode		I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
		I.23		

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat HEP

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	II.1. Dyresundhedserklæring				
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de rugeæg ⁽¹⁾ af fjerkræ, bortset fra strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:				
	II.1.1. kommer fra zonen med koden: __ - __ ⁽²⁾ , som på datoen for udstedelse af dette certifikat:				
	a) er godkendt og opført i del 1 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle				
	b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatoget aviær influenza i overensstemmelse med artikel 105, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692				
	c) betragtes som fri for højpatoget aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692				
	d) betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692				
	II.1.2. kommer fra den i punkt II.2.1 angivne zone, hvor:				
	⁽³⁾ enten [a] der ikke vaccineres mod højpatoget aviær influenza]				
	⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [a] der vaccineres mod højpatoget aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]				
	⁽³⁾ enten [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]				
	⁽³⁾⁽⁵⁾ eller [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og rugeæggenes:				
	i) kommer fra flokke, som:				
	- ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen				
	- er blevet underkastet en virusisolationstest ⁽⁶⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4				
	- er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen				
	- i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i første og andet led				
	ii) hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, der ikke opfylder kravene i nr. i)]				
	II.1.3. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:				
	⁽³⁾⁽⁷⁾ enten [a] som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og hvis godkendelse på tidspunktet for indsamling af rugeæggenes ikke er suspenderet eller trukket tilbage]				

LAND

Standardcertifikat HEP

	<p>⁽³⁾⁽⁸⁾eller [a] som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, og hvis godkendelse på tidspunktet for indsamling af rugeæggene ikke er suspenderet eller trukket tilbage]</p> <p>b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>d) som på tidspunktet for afsendelse af rugeæggene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.4. kommer fra en flok, som:</p> <p>a) har opholdt sig i den i punkt II.1.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen, og hvis flokken er importeret til den i punkt II.1.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle</p> <p>b) i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt på en virksomhed:</p> <p>i) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggene</p> <p>ii) hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [der i de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i>]</p> <p>⁽³⁾eller [der har været et eller flere bekræftede tilfælde af infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 107, litra d), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p> <p>iii) hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [der i de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været nogen bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>)]</p> <p>⁽³⁾eller [der har været et eller flere bekræftede tilfælde af mycoplasmoser (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> og <i>M. meleagridis</i>) inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen, og de i artikel 107, litra e), i delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede foranstaltninger er blevet anvendt]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat HEP

(7)	[iv)	som er godkendt af oprindelseslandets eller overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035														
(9)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <tr> <th style="width: 33%;">Virksomhedens navn</th> <th style="width: 33%;">Adresse</th> <th style="width: 33%;">Godkendelsesnr.</th> </tr> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.											
Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.														
	v)	hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage på tidspunktet for indsamling af rugeæggenes														
	vi)	hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen														
	vii)	som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692														
	viii)	som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør														
	ix)	som på tidspunktet for afsendelse af rugeæggenes til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme]														
	⁽³⁾ enten [c)	ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]														
	⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [c)	er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]														
	⁽³⁾ enten [d)	ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]														
	⁽³⁾ eller [d)	inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692														
(10)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifikati on af flokken</th> <th style="width: 12.5%;">Fuglen es alder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinations dato</th> <th style="width: 12.5%;">Den anvendte virusstam mes navn og type</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinens batchnum mer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccine ns navn</th> <th style="width: 12.5%;">Fabrikant en af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen							
Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen										
	e)	har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram, der opfylder kravene i bilag II til delegeret forordning (EU) 2019/2035, og er ikke blevet konstateret inficeret med — og har heller ikke givet anledning til mistanke om infektion med — følgende agenser:														

LAND

Standardcertifikat HEP

⁽³⁾ enten	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Gallus gallus</i>)]
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogruppe O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Meleagris gallopavo</i>)]
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella Pullorum</i> og <i>Salmonella Gallinarum</i> (for så vidt angår <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> , <i>Anas</i> spp.)]
f)	ikke har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg med lavere sundhedsstatus eller med fugle i fangenskab eller vildtlevende fugle i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen
g)	ikke udviste symptomer på overførbare sygdomme på tidspunktet for indsamling af rugeæggene
h)	er blevet underkastet en klinisk inspektion ⁽¹¹⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
II.1.5.	:
⁽³⁾ enten	[a] ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]
⁽³⁾⁽⁴⁾ eller	[a] er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]
⁽³⁾ enten	[b] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]
⁽³⁾ eller	[b] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]
c)	er mærket med farvet blæk ved hjælp af et stempel med oprindelsesvirksomhedens unikke godkendelsesnummer
d)	er desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed
II.1.6.	er indsamlet [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ⁽³⁾ [mellem den ___/___/___ (dd/mm/åååå) og den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ^{(3) (12)}
II.1.7.	er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:
a)	er konstrueret på en sådan måde, at rugeæggene ikke kan falde ud
b)	er udformet således, at de kan rengøres og desinficeres
c)	kun indeholder rugeæg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
d)	er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
e)	er:
⁽³⁾ enten	[rene engangscontainere, der anvendes for første gang]
⁽³⁾ eller	[rengjort og desinficeret før pålæsningen af rugeæggene i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed]
f)	er forsynet med de i punkt 5 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for rugeæg af fjerkræ
II.1.8.	er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen på et transportmiddel, der er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.7, litra a) og b), og som er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er tørret eller har fået lov at tørre umiddelbart inden pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen

LAND

Standardcertifikat HEP

⁽¹³⁾[II.1.9. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:

- a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
 b) kommer fra flokke, som:

⁽³⁾enten [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.]]

⁽³⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine.]]

⁽³⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene]].

II.2. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for rugeæggene]⁽¹⁴⁾[II.2.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesforældreflokken, og den pågældende forældreflok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹⁵⁾	
			Positivt	Negativt

⁽¹⁴⁾[II.2.2. Der er ikke påvist hverken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.1.1.]

⁽¹⁶⁾[II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer rugeæggene fra flokke, der med negativt resultat er blevet testet for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for det pågældende avlsmateriale.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: "KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07.
 "Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

LAND

Standardcertifikat HEP

<p>Del II:</p> <p>(1) Rugeæg som defineret i artikel 4 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(5) Denne garanti skal kun opfyldes for rugeæg, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(6) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Overstreges/slettes ikke, hvis rugeæggene afsendes fra et rugeri.</p> <p>(8) Overstreges/slettes ikke, hvis rugeæggene afsendes fra den virksomhed, hvor oprindelsesflokk holdes.</p> <p>(9) Angiv navn, adresse og godkendelsesnummer for den virksomhed, hvor rugeæggenes oprindelsesflok er blevet holdt i de sidste 6 uger før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen.</p> <p>(10) Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>(11) Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>(12) Indsamlingsdatoen/-datoerne kan ikke ligge før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen eller ligge i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse rugeæg fra den pågældende zone.</p> <p>(13) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Denne garanti omfatter kun rugeæg af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.</p> <p>(15) Hvis der i forældreflokkens levetid har været positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(16) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato</p> <p>Stempel</p>	<p>Stilling og titel</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 28

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF RUGEÆG AF STRUDSEFUGLE (MODEL "HER")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat HER

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de rugeæg⁽¹⁾ af strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden: __ - __⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <p>a) er godkendt og opført i del 1 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af rugeæg af strudsefugle</p> <p>b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 105, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.1.2. kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <p>⁽³⁾enten [betrages som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾(4)eller [ikke betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og rugeæggene kommer fra flokke:</p> <p>a) som i mindst de sidste 30 dage før datoen for lægning af rugeæggene i denne sending er blevet holdt i isolation under officiel overvågning</p> <p>b) som er blevet underkastet en test⁽⁵⁾ til påvisning af infektion med Newcastle disease-virus:</p> <p>i) som er udført på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er indsamlet fra hver enkelt strudsefugl inden for 7-10 dage, efter at strudsefuglene blev sæt under officiel overvågning, jf. litra a)</p> <p>ii) uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4</p> <p>iii) hvori alle fugle er testet negative, idet testresultaterne forelå, før de daggamle kyllinger forlod rugeriet med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>c) i hvilke der med negative resultater er foretaget overvågning for infektion med Newcastle disease-virus på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af sendingen med henblik på indførsel til Unionen</p> <p>d) som i de sidste 30 dage før datoen for og under lægningen af rugeæggene i denne sending ikke er blevet holdt sammen med fjerkræ, der ikke opfylder garantierne i litra a), b) og c)]</p> <p>II.1.3. kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>⁽³⁾(6)eller [a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾enten [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾(7)eller [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og rugeæggene:</p> <p>i) kommer fra flokke, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen 		

LAND

Standardcertifikat HER

	<ul style="list-style-type: none"> - er blevet underkastet en virusisolationstest⁽⁵⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4 - er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen - i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i første og andet led <p>ii) hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller ruægæg, der ikke opfylder kravene i nr. i)]</p> <p>II.1.4. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾enten [a] som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 7 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og hvis godkendelse på tidspunktet for indsamling af ruægæggen ikke er suspenderet eller trukket tilbage]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾eller [a] som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2019/2035, og hvis godkendelse på tidspunktet for indsamling af ruægæggen ikke er suspenderet eller trukket tilbage]</p> <p>b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>d) som på tidspunktet for afsendelse af ruægæggen til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.1.5. kommer fra en flok, som:</p> <p>a) har opholdt sig i den i punkt II.1.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning af ruægæggen med henblik på afsendelse til Unionen,</p> <p>og hvis flokken er importeret til den i punkt II.1.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsstrudsefugle og brugsstrudsefugle</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat HER

<p>b)</p> <p>i) ⁽⁸⁾[ii]</p> <p>⁽¹⁰⁾</p> <p>iii)</p> <p>iv)</p> <p>v)</p> <p>vi)</p> <p>(vii)</p> <p>⁽³⁾enten [c]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾eller</p> <p>⁽³⁾enten [d]</p> <p>⁽³⁾eller [d]</p>	<p>i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt på en virksomhed:</p> <p>hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggene</p> <p>som er godkendt af oprindelseslandets eller overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Virksomhedens navn</th> <th style="width: 33%;">Adresse</th> <th style="width: 33%;">Godkendelsesnr.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage på tidspunktet for indsamling af rugeæggene</p> <p>hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>som på tidspunktet for afsendelse af rugeæggene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme]</p> <p>ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>[c] er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p>	Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.			
Virksomhedens navn	Adresse	Godkendelsesnr.					

LAND

Standardcertifikat HER

(11)		Identifikation af flokken	Fuglens alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstammes navn og type	Vaccinens batchnummer	Vaccinens navn	Fabrikanten af vaccinen

e) ikke har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg med lavere sundhedsstatus eller med fugle i fangenskab eller vildtlevende fugle i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen

f) ikke udviste symptomer på overførbare sygdomme på tidspunktet for indsamling af rugeæggene

g) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹²⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme

II.1.6. :

⁽³⁾enten [a] ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]

⁽³⁾⁽⁶⁾eller [a] er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]

⁽³⁾enten [b] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]

⁽³⁾eller [b] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]

(c) er mærket med farvet blæk ved hjælp af et stempel med oprindelseslandets eller ISO-kode og oprindelsesvirksomhedens unikke godkendelsesnummer.

(d) er desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed

II.1.7. er indsamlet [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellem den ___/___/___ (dd/mm/åååå) og den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ ⁽¹³⁾

II.1.8. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:

a) er konstrueret på en sådan måde, at rugeæggene ikke kan falde ud

b) er udformet således, at de kan rengøres og desinficeres

c) kun indeholder rugeæg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed

d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes

e) er:

⁽³⁾enten [rene engangscontainere, der anvendes for første gang]

⁽³⁾eller [rengjort og desinficeret før pålæsningen af rugeæggene i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed]

f) er forsynet med de i punkt 5 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for rugeæg af fjerkræ

LAND

Standardcertifikat HER

<p>II.1.9.</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.1.10.</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af rugeæg af strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for det pågældende avlsmateriale.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8:</p> <p>Rubrik I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾</p> <p>⁽²⁾</p> <p>⁽³⁾</p> <p>⁽⁴⁾</p> <p>⁽⁵⁾</p>	<p>er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen på et transportmiddel, der er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.8, litra a) og b), og som er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er tørret eller har fået lov at tørre umiddelbart inden pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>kommer fra flokke, som:</p> <p>[ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.]</p> <p>[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine.]</p> <p>[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene].</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat HER

<p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p> <p>(10)</p> <p>(11)</p> <p>(12)</p> <p>(13)</p> <p>(14)</p>	<p>Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/689, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>Denne garanti skal kun opfyldes for rugeæg, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/689, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>Overstreges/slettes ikke, hvis rugeæggene afsendes fra et rugeri.</p> <p>Overstreges/slettes ikke, hvis rugeæggene afsendes fra den virksomhed, hvor oprindelsesflokken holdes.</p> <p>Angiv navn, adresse og godkendelsesnummer for den virksomhed, hvor rugeæggenes oprindelsesflok er blevet holdt i de sidste 6 uger før datoen for indsamling af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen.</p> <p>Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>Indsamlingsdatoen/-datoerne kan ikke ligge før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen eller ligge i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse rugeæg fra den pågældende zone.</p> <p>Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato</p> <p>Stempel</p>		<p>Stilling og titel</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 29

**STANDARDDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SPECIFIKT PATOGENFRIE ÆG (MODEL "SPF")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat SPF

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de specifikt patogenfrie æg⁽¹⁾, der er beskrevet i del I i dette certifikat:</p> <p>II.1. kommer fra zonen med koden __ - __⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er godkendt og opført i del 1 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af specifikt patogenfrie æg</p> <p>II.2. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 b) opfylder betingelserne i Den Europæiske Farmakopé c) er godkendt af den kompetente myndighed i oprindelsestredjelandet eller -territoriet i overensstemmelse med krav, der som minimum er ligestillede med dem, der er fastsat i artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage d) modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør e) på tidspunktet for afsendelse af æggene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme <p>II.3. kommer fra en flok, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for indsamling af æggene med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt på den i punkt II.2 omhandlede virksomhed b) er fri for specifikke patogener som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og de kliniske undersøgelser, der kræves med henblik på denne særlige status, har været gunstige, herunder test med negative resultater for højpatogen aviær influenza, infektion med Newcastle disease-virus og infektion med lavpatogene aviær influenza-virus foretaget inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af æggene med henblik på afsendelse til Unionen c) er blevet klinisk undersøgt mindst en gang om ugen som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og der blev ikke påvist nogen sygdomssymptomer eller grund til mistanke om forekomst af nogen sygdomme d) ikke har været i kontakt med fjerkræ med lavere sundhedsstatus eller med fugle i mindst de sidste 6 uger før datoen for indsamling af æggene e) ikke udviste symptomer på overførbare sygdomme på tidspunktet for indsamling af æggene 		

LAND

Standardcertifikat SPF

- II.4. :
- a) er mærket med farvet blæk ved hjælp af et stempel med oprindelseslandets eller -territoriets ISO-kode og oprindelsesvirksomhedens unikke godkendelsesnummer.
 - b) er desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller kompetente myndighed
- II.5. er indsamlet [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellem den ___/___/___ (dd/mm/åååå) og den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]^{(3) (4)}
- II.6. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:
- a) er konstrueret på en sådan måde, at æggene ikke kan falde ud
 - b) er udformet således, at de kan rengøres og desinficeres
 - c) kun indeholder æg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
 - d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
 - e) er:
 - ^{(3)enten} [rene engangscontainere, der anvendes for første gang]
 - ^{(3)eller} [rengjort og desinficeret før pålæsningen af æggene i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed]
 - f) er forsynet med de i punkt 6 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for specifikt patogenfrie æg
- II.7. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen på et transportmiddel, der er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.6, litra a) og b), og som er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er tørret eller har fået lov at tørre umiddelbart inden pålæsningen af æggene med henblik på afsendelse til Unionen.

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af specifikt patogenfrie æg, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende produkter.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07.

LAND

Standardcertifikat SPF

	Del II: (1) Specifikt patogenfrie æg som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692. (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404. (3) Det ikke relevante overstreges/slettes. (4) Indsamlingsdatoen/-datoerne kan ikke ligge før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen eller ligge i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse produkter fra den pågældende zone.	
	Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver) Dato Stempel	 Stilling og titel Underskrift

KAPITEL 30

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF
FJERKRÆ BESTEMT TIL SLAGTNING, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE
(MODEL "SP")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
		I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19 Containernr./forsegingsnr.		Containernr. Forsegingsnr.		
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Slagtning				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)
I.27 Beskrivelse af sendingen		
KN-kode	Art	Mængde

LAND

Standardcertifikat SP

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	II.1. Dyresundhedserklæring				
	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at det fjerkræ bestemt til slagtning ⁽¹⁾ , bortset fra strudsefugle, der er beskrevet i del I i dette certifikat:				
	II.1.1. kommer fra zonen med koden: __ - __ ⁽²⁾ , som på datoen for udstedelse af dette certifikat:				
	a) er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af fjerkræ bestemt til slagtning, bortset fra strudsefugle				
	b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692				
	c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692				
	d) betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692				
	II.1.2. kommer fra den i punkt II.1.1 angivne zone, hvor:				
	⁽³⁾ enten [a) der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]				
	⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [a) der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]				
⁽³⁾ enten [b) det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]					
⁽³⁾⁽⁵⁾ eller [b) det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:					
i) ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen					
ii) kommer fra en flok eller flokke, der er blevet underkastet en virusisolationstest ⁽⁶⁾ for infektion med Newcastle disease-virus tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4					
iii) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de i nr. ii) omhandlede 2 uger					
iv) har i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i nr. i) og ii)]					
II.1.3. har opholdt sig i den i punkt II.1.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 6 uger gamle, og hvis de er importeret til den i punkt II.1.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af fjerkræ bestemt til slagtning, bortset fra strudsefugle					

LAND

Standardcertifikat SP

- II.1.4 kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:
- a) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692
 - b) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør
 - c) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
 - d) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
 - e) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogen aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- II.1.5 kommer fra en flok, som:
- a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza
 - ^{(3)enten} [b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]
 - ^{(3)eller} [b) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692
- ⁽⁷⁾
- | Identifikation af flokken | Fuglens alder | Vaccinationsdato | Den anvendte virusstammes navn og type | Vaccinens batchnummer | Vaccinens navn | Fabrikanten af vaccinen |
|---------------------------|---------------|------------------|--|-----------------------|----------------|-------------------------|
| | | | | | | |
- c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁸⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- II.1.6. har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- II.1.7. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- II.1.8 ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme

LAND

Standardcertifikat SP

<p>II.1.9. er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁸⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.10. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <p>a) er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres</p> <p>b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed</p> <p>c) er:</p> <p>^{(3)enten} [ubrugte og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse]</p> <p>^{(3)eller} [rengjort og desinficeret og er tørret eller har fået lov at tørre før pålæsningen af dyrene]</p> <p>d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller statens ^{laboratoriet} indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>e) er forsynet med de i punkt 2 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for fjerkræ bestemt til slagtning</p> <p>II.1.11. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁹⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.10, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p> <p>⁽¹⁰⁾[II.1.12. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>^{(3)enten} [er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og er testet⁽⁶⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]</p> <p>^{(3)eller} [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus, men ikke med levende vaccine, inden for de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen og er testet negative ved en virusisolationstest⁽⁶⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er udtaget fra mindst 60 fugle inden for de sidste 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]].</p> <p>II.2. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>II.2.1. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr ikke har fået indgivet:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stilbener eller thyreostatika - stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) 	
--	--

LAND

Standardcertifikat SP

II.2.2. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr opfylder garantiene for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.

⁽¹⁾[II.2.3. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokken, og denne flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:

Identifikation af flokken	Fuglens alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹²⁾	
			Positivt	Negativt

Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der:
⁽³⁾enten [ikke givet antimikrobielle stoffer til slagtefjerkræet]
⁽³⁾⁽¹³⁾eller [givet følgende antimikrobielle stoffer til slagtefjerkræet:
]

⁽¹⁴⁾[II.2.4. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er fjerkræet blevet underkastet en mikrobiologisk test af stikprøver på oprindelsesbedriften og er testet negativt for salmonella i overensstemmelse med procedurene i beslutning 95/410/EF, jf. artikel 9, stk. 3, i forordning (EF) nr. 2160/2003.]

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af fjerkræ bestemt til slagting, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: "KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.

LAND

Standardcertifikat SP

Del II:

- (1) "Fjerkræ bestemt til slagtning": fjerkræ, der skal transporteres direkte til et slagteri, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del I i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (4) Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del I i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.
- (5) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del I i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.
- (6) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.
- (7) Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.
- (8) Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.
- (9) Pålæsningsdatoen kan ikke ligge før datoen for godkendelse af landet eller territoriet eller zonen deri til indførsel til Unionen eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den/det pågældende land eller territorium eller zone deri.
- (10) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.
- (11) Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten *Gallus gallus* og kalkuner.
- (12) Hvis der i flokkens levetid har været positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: *Salmonella* Enteritidis og *Salmonella* Typhimurium.
- (13) Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.
- (14) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 31

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF
STRUDSEFUGLE BESTEMT TIL SLAGTNING (MODEL "SR")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland		ISO-landekode
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion		Kode
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr.	Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til				
	<input type="checkbox"/> Slagtning			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)
I.27 Beskrivelse af sendingen		
KN-kode	Art	Mængde

LAND

Standardcertifikat SR

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
	<p>II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]</p> <p>II.1.1. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr ikke har fået indgivet:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stilbener eller thyreostatika - stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr opfylder garantierne for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.2. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de strudsefugle bestemt til slagting⁽¹⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.2.1. kommer fra zonen med koden: __ - _⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af strudsefugle bestemt til slagting b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692 <p>II.2.2. kommer fra den i punkt II.2.1 angivne zone, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <p>⁽³⁾enten [betrages som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [ikke betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) har været under officiel overvågning i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen b) er blevet holdt fuldstændig isoleret i det i litra a) nævnte tidsrum, uden direkte eller indirekte kontakt med andre fugle, i faciliteter, der af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed er godkendt til dette formål c) er blevet underkastet en test⁽⁵⁾ til påvisning af infektion med Newcastle disease-virus: <ul style="list-style-type: none"> i) som er udført inden for 7-10 dage efter den dato, hvor strudsefuglene blev sat under officiel overvågning, jf. litra a), på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er indsamlet fra hver enkelt strudsefugl ii) uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4 iii) hvori alle fugle i sendingen er testet negative, idet testresultaterne forelå, før fuglene forlod de i litra b) angivne faciliteter med henblik på afsendelse til Unionen 				

LAND

Standardcertifikat SR

	<p>d) kommer fra flokke, i hvilke der med negative resultater er foretaget overvågning for infektion med Newcastle disease-virus på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan i mindst de sidste 6 måneder før datoen for afsendelse af sendingen med henblik på indførsel til Unionen]</p> <p>II.2.3. kommer fra den i punkt II.2.1 angivne zone, hvor:</p> <p>^{(3)enten} [a] der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>^{(3)(6)eller} [a] der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>^{(3)enten} [b] det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>^{(3)(7)eller} [b] det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:</p> <p>i) er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>ii) kommer fra en flok eller flokke, der er blevet underkastet en virusisolationstest⁽⁵⁾ for infektion med Newcastle disease-virus tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4</p> <p>iii) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de i nr. ii) omhandlede 2 uger</p> <p>iv) har i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i nr. i) og ii)]</p> <p>II.2.4. har opholdt sig i den i punkt II.2.1 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 6 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 6 uger gamle, og hvis de er importeret til den i punkt II.2.1 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af strudsefugle bestemt til slagtning</p> <p>II.2.5. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:</p> <p>a) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>b) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat SR

	<p>c) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>d) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>e) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.6. kommer fra en flok, som:</p> <p>^{(3)enten} a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza</p> <p>^{(3)enten} [b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>^{(3)eller} [b) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>⁽⁸⁾</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifikati on af flokken</th> <th style="width: 12.5%;">Fuglen es alder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinations dato</th> <th style="width: 12.5%;">Den anvendte virusstam mes navn og type</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinens batchnum mer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccine ns navn</th> <th style="width: 12.5%;">Fabrikant en af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁹⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.7. har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.8. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.9. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.2.10. er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁹⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p>	Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen							
Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen									

LAND

Standardcertifikat SR

<p>II.2.11.</p> <p>a)</p> <p>i)</p> <p>ii)</p> <p>iii)</p> <p>b)</p> <p>c)</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>d)</p> <p>e)</p> <p>II.2.12.</p> <p>⁽¹⁾[II.2.13.</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p>	<p>er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <p>er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <p>dyr ikke kan slippe ud eller falde ud</p> <p>der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr</p> <p>udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres</p> <p>kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed</p> <p>er:</p> <p>[ubruggede og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse]</p> <p>[rengjort og desinficeret og er tørret eller har fået lov at tørre før pålægningen af dyrene]</p> <p>er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>er forsynet med de i punkt 2 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for fjerkræ bestemt til slagtning</p> <p>er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹⁰⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.11, litra a), og før pålægningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p> <p>er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>[er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og er testet⁽⁵⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålægning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]</p> <p>[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus, men ikke med levende vaccine, inden for de sidste 30 dage før datoen for pålægning med henblik på afsendelse til Unionen og er testet negative ved en virusisolationstest⁽⁵⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er udtaget fra mindst 60 fugle inden for de sidste 14 dage før datoen for pålægning med henblik på afsendelse til Unionen].</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af strudsefugle bestemt til slagtning, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
---	--

LAND

Standardcertifikat SR

Del I:	
Rubrik I.8:	Landets, territoriets eller zonen kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
Rubrik I.27:	"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.06.39.
Del II:	
(1)	"Strudsefugle bestemt til slagtning": strudsefugle, der skal transporteres direkte til et slagteri, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.
(2)	Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(3)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(4)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger fra zoner, der ikke betragtes som frie for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "C" i kolonne 6 i tabellen.
(5)	Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.
(6)	Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.
(7)	Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.
(8)	Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.
(9)	Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.
(10)	Pålæsningsdatoen kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.
(11)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 32

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF UNDER
20 STYK FJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE (MODEL "POU-LT20")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr.		Forseglingssnr.		
I.20	Attesteret som/til			
	<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Slagtning			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			I.23

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Mængde

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference											
Del II: Attest	II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene]															
	<p>II.1.1. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr ikke har fået indgivet:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stilbener eller thyreostatika - stoffer med østrogen, androgen eller gestagen virkning eller beta-agonister, undtagen til terapeutisk eller zooteknisk behandling (som defineret i Rådets direktiv 96/22/EF) <p>II.1.2. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr opfylder garantiene for levende dyr og produkter deraf, som er givet ved de restkoncentrationsplaner, der er forelagt i henhold til artikel 29 i Rådets direktiv 96/23/EF, og de pågældende dyr og produkter er opført på listen i Kommissionens afgørelse 2011/163/EU for det pågældende oprindelsesland.</p> <p>II.1.3. Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende vedrørende de(t) [avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [fjerkræ bestemt til slagning, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [daggamle kyllinger, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>⁽¹⁶⁾[II.1.3.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er anvendt for oprindelsesflokken, og den pågældende flok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifikation af flokken</th> <th rowspan="2">Fuglenes alder</th> <th rowspan="2">Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat af alle test af flokken⁽¹⁷⁾</th> </tr> <tr> <th>Positivt</th> <th>Negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>Til andre formål end salmonellabekæmpelsesprogrammet er der inden for de sidste tre uger før indførslen til Unionen:</p> <p>⁽²⁾enten [ikke givet antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle]</p> <p>⁽²⁾⁽¹⁸⁾eller [givet følgende antimikrobielle stoffer til avls- og brugsfjerkræet, bortset fra strudsefugle:]</p> <p>⁽¹⁶⁾[II.1.3.2. Er der tale om avlsfjerkræ, er der ikke påvist hverken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.1.3.1.]</p> <p>⁽¹⁹⁾[II.1.3.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige:</p> <p>⁽²⁾enten [er avlsfjerkræet testet negativt for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]</p> <p>⁽²⁾eller [æglæggerne (brugsfjerkræ opdrættet med henblik på produktion af konsumæg) er testet negative i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2004/235/EF.]]</p>					Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹⁷⁾		Positivt	Negativt				
Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹⁷⁾													
			Positivt	Negativt												

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

II.2. Dyresundhedserklæring

Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de(t) [avlfsfjerkræ⁽¹⁾, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [brugsfjerkræ⁽³⁾, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [fjerkræ bestemt til slagting⁽⁴⁾, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [daggamle kyllinger⁽⁵⁾, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾, der er beskrevet i dette certifikat:

II.2.1. udgør en enkelt sending af under 20 styk fjerkræ

II.2.2. kommer fra zonen med koden: __ - __⁽⁶⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:

- a) er godkendt og opført i del 1 i bilag IV til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- b) gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 37, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692
- c) betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692
- d) betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692

II.2.3. kommer fra den i punkt II.2.2 angivne zone, hvor:

^{(2)enten} [der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]

^{(2)(7)eller} [der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]

^{(2)enten} II.2.4. de(t) [avlfsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾ [fjerkræ bestemt til slagting, bortset fra strudsefugle]⁽²⁾:

II.2.4.1. kommer fra den i punkt II.2.2 angivne zone, hvor:

^{(2)enten} [det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]

^{(2)(8)eller} [det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:

- a) er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen
- b) kommer fra en flok eller flokke, der er blevet underkastet en virusisolationstest⁽¹¹⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok, som er udtaget tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

- c) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de i litra b) omhandlede 2 uger
- d) har i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b)]

II.2.4.2. har opholdt sig:

- a) opholdt sig i den i punkt II.2.2 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 3 måneder gamle,

og hvis de er importeret til den i punkt II.2.2 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- b) på den i rubrik I.11 angivne virksomhed i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 3 uger gamle
- c) uden at komme i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen eller siden klækningen, hvis de er under 3 uger gamle

II.2.4.3. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:

- a) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692
- b) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør
- c) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- d) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- e) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

II.2.4.4. kommer fra en flok, som:

- a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza
- ⁽²⁾enten [b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]
- ⁽²⁾eller [b) inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692

⁽⁹⁾

Identifikation af flokken	Fuglens alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstammes navn og type	Vaccinens batchnummer	Vaccinens navn	Fabrikantens navn

- c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme

II.2.4.5. idet dyrene:

- a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza
- b) ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ den ____/____/____ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviser ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- d) er testet negative i serologiske og/eller bakteriologiske test⁽¹¹⁾ inden for de sidste 30 dage før datoen for pålæsning af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen, og er ikke konstateret inficeret med — og har heller ikke givet grund til mistanke om infektion med — følgende agenser:
- ⁽²⁾enten [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* og *Mycoplasma gallisepticum* (for så vidt angår *Gallus gallus*)]
- ⁽²⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogruppe O:18(k)), *Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* og *Mycoplasma gallisepticum* (for så vidt angår *Meleagris gallopavo*)]

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

⁽²⁾eller [Salmonella Pullorum og Salmonella Gallinarum (for så vidt angår Numida meleagris, Coturnix coturnix, Phasianus colchicus, Perdix perdix, Anas spp.)]

II.2.4.6. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:

- a) er konstrueret på en sådan måde, at:
 - i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud
 - ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr
 - iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres
- b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed
- c) er:

⁽²⁾enten [ubrugte og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse]

⁽²⁾eller [rengjort og desinficeret og er tørret eller har fået lov at tørre før pålæsningen af dyrene]

- d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller kompetente myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
- e) er forsynet med de i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for [avl/fjerkræ og brugsfjerkræ]⁽²⁾ [fjerkræ bestemt til slagtning]⁽²⁾

II.2.4.7. er pålæst med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹²⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.4.6, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt

⁽¹³⁾ [II.2.4.8. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689

⁽²⁾⁽¹⁴⁾enten [og de:

- a) er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
- b) er i mindst de sidste 14 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen blevet holdt isoleret oprindelsesvirksomheden eller karantænestationen under en embedsdyrlæges tilsyn, hvor:
 - i) intet fjerkræ er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen
 - ii) ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode
 - iii) der ikke er foretaget vaccination
- c) er testet⁽¹¹⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

⁽²⁾⁽¹⁵⁾eller [og de:

⁽²⁾enten [er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus og er testet⁽¹¹⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]

⁽²⁾eller [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus, men ikke med levende vaccine, inden for de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen og er testet negative ved en virusisolationstest⁽¹¹⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver eller gødningsprøver, der er udtaget fra mindst 60 fugle inden for de sidste 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]]

⁽²⁾eller [II.2.4. de daggamle kyllinger, bortsat fra strudsefugle:

II.2.4.1. kommer fra den i punkt II.2.2 angivne zone, hvor:

⁽²⁾enten [det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]

⁽²⁾⁽⁸⁾enten [det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og dyrene:

- a) er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner
- b) kommer fra flokke, som:
 - i) ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen
 - ii) er blevet underkastet en virusisolationstest⁽¹¹⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4
 - iii) er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen
 - iv) i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i nr. i) og ii)
- c) kommer fra rugeæg, der hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, der ikke opfylder kravene i litra b)]

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

II.2.4.2. har opholdt sig:

- a) i den i punkt II.2.2 angivne zone siden klækningen
- b) på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen
- c) uden at komme i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen

II.2.4.3. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:

- a) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692
- b) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør
- c) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- d) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- e) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogen aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen

II.2.4.4. kommer fra en flok, som:

- a) har opholdt sig i den i punkt II.2.2 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning af de daggamle kyllinger med henblik på afsendelse til Unionen,
og hvis flokken er importeret til den i punkt II.2.2 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle
- b) i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning af de daggamle kyllinger med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt på en virksomhed:
 - i) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

		<p>ii) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>iii) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>iv) hvor der ikke er rapporteret om noget bekræftet tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggenes, som de daggamle kyllinger er klækket af</p> <p>v) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>^{(2)enten} [c] ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>^{(2)eller} [c] er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>^{(2)enten} [d] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>^{(2)eller} [d] inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>⁽⁹⁾</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifikati on af flokken</th> <th style="width: 12.5%;">Fuglen es alder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinations dato</th> <th style="width: 12.5%;">Den anvendte virusstam mes navn og type</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinens batchnum mer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccine ns navn</th> <th style="width: 12.5%;">Fabrikant en af vaccinen</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>e) er blevet underkastet serologiske og/eller bakteriologiske test⁽¹¹⁾ inden for de sidste 90 dage før datoen for pålæsning af de daggamle kyllinger med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, som med 95 % konfidens påviser infektion ved en prævalens på 5 %, og er ikke konstateret inficeret med — og har heller ikke givet grund til mistanke om infektion med — følgende agenser:</p> <p>^{(2)enten} [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (for så vidt angår <i>Gallus gallus</i>)]</p>	Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen							
Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen										

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

⁽²⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogruppe O:18(k)), *Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* og *Mycoplasma gallisepticum* (for så vidt angår *Meleagris gallopavo*)]

⁽²⁾eller [*Salmonella Pullorum* og *Salmonella Gallinarum* (for så vidt angår *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix*, *Anas* spp.)]

- f) ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for indsamling af de æg, som de daggamle kyllinger er klækket af
- g) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af de daggamle kyllinger med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, og nye sygdomme]

II.2.4.5 idet dyrene:

- a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza
- b) ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- c) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviser ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme
- d) kommer fra rugeæg, som forud for udrugningen er blevet desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelsestredjelandets eller kompetente myndighed

II.2.4.6. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:

- a) er konstrueret på en sådan måde, at:
 - i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud
 - ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr
 - iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres
- b) kun indeholder fjerkræ af samme art og kategori fra samme virksomhed
- c) er ubrugte og dertil indrettede engangscontainere, der skal destrueres efter den første anvendelse
- d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller kompetente myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes
- e) er forsynet med de i punkt 3 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for daggamle kyllinger

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

II.2.4.7. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹²⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.4.6, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller territoriets kompetente myndighed har godkendt

⁽¹³⁾II.2.4.8. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:

- a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
- b) kommer fra rugeæg, der kommer fra flokke, som:

⁽²⁾*enten* [ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]

⁽²⁾*eller* [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine]

⁽²⁾*eller* [er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene]

- c) kommer fra et rugeri, hvor arbejdsmetoderne sikrer, at de rugeæg, som de daggamle kyllinger er klækket af, er udruget på helt andre tidspunkter og steder end æg, der ikke opfylder kravene i litra b)]].

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af under 20 styk fjerkræ, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.05 eller 01.06.39.

Del II:

⁽¹⁾ "Avlsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover bestemt til produktion af rugeæg, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

LAND

Standardcertifikat POU-LT20

<p>(3) "Brugsfjerkræ": fjerkræ på 72 timer eller derover, der opdrættes med henblik på produktion af kød, konsumæg eller andre produkter eller til udsætning som fjervildt med henblik på fornyelse af fjervildtbestande, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(4) "Fjerkræ bestemt til slagtning": fjerkræ, der skal transporteres direkte til et slagteri, som defineret i artikel 2 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(5) "Daggamle kyllinger": fjerkræ på under 72 timer, som defineret i artikel 2 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>(6) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(8) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.</p> <p>(9) Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.</p> <p>(10) Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>(11) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>(12) Pålæsningsdatoen kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p> <p>(13) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Relevant for avlsfjerkræ og brugsfjerkræ.</p> <p>(15) Relevant for fjerkræ bestemt til slagtning.</p> <p>(16) Denne garanti omfatter kun fjerkræ af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.</p> <p>(17) Hvis der i flokkens levetid har været et eller flere positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt:</p> <ul style="list-style-type: none"> — flokke af avlsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis — flokke af brugsfjerkræ: <i>Salmonella</i> Enteritidis og <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(18) Udfyldes, hvis det er relevant: De anvendte antimikrobielle stoffer angives med navn og aktivt stof.</p> <p>(19) Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 33

**KOMBINERET STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT/OFFICIELT
STANDARDCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF UNDER
20 RUGEÆG AF FJERKRÆ, BORTSET FRA STRUDSEFUGLE (MODEL "HE-
LT20")**

LAND		Kombineret dyresundhedscertifikat/officielt certifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.			
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/race/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-referenc											
Del II: Attest	II.1. Folkesundhedserklæring [*overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for rugetæggene]															
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende vedrørende de i del I beskrevne rugetæg:</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.1. Det salmonellabekæmpelsesprogram, der er omhandlet i artikel 10 i forordning (EF) nr. 2160/2003, og de særlige krav i Kommissionens forordning (EF) nr. 1177/2006 vedrørende anvendelse af antimikrobielle stoffer og vacciner er blevet anvendt for oprindelsesforældreflokken, og den pågældende forældreflok er blevet testet for forekomst af salmonellaserotyper af betydning for folkesundheden:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifikation af flokken</th> <th rowspan="2">Fuglenes alder</th> <th rowspan="2">Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat af alle test af flokken⁽¹³⁾</th> </tr> <tr> <th>Positivt</th> <th>Negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>⁽¹²⁾[II.1.2. Der er ikke påvist hverken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium som led i det bekæmpelsesprogram, der er omhandlet i punkt II.1.1.]</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.1.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer rugetæggene fra flokke, der med negativt resultat er blevet testet for salmonella i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]</p>	Identifikation af flokken	Fuglenes alder	Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹³⁾		Positivt	Negativt								
Identifikation af flokken	Fuglenes alder				Dato for seneste prøveudtagning af flokken, hvor testresultatet kendes [dd/mm/åååå]	Resultat af alle test af flokken ⁽¹³⁾										
		Positivt	Negativt													
	II.2. Dyresundhedserklæring															
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de rugetæg⁽¹⁾ af fjerkræ, bortset fra strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.2.1. udgør en enkelt sending af under 20 rugetæg</p> <p>II.2.2. kommer fra zonen med koden: __ - _ ⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat:</p> <ol style="list-style-type: none"> er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af under 20 rugetæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle gennemfører et sygdomsovervågningsprogram for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 105, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 betragtes som fri for højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med artikel 38 i delegeret forordning (EU) 2020/692 betragtes som fri for infektion med Newcastle disease-virus i overensstemmelse med artikel 39 i delegeret forordning (EU) 2020/692 															

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

	<p>II.2.3. kommer fra den i punkt II.2.2 angivne zone, hvor:</p> <p>⁽³⁾enten [a) der ikke vaccineres mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [a) der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾enten [b) det er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der ikke opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾eller [b) det ikke er forbudt at vaccinere mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, og rugeæggene:</p> <p>i) kommer fra flokke, som:</p> <ul style="list-style-type: none">- ikke er blevet vaccineret med sådanne vacciner i mindst de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen- er blevet underkastet en virusisolationstest⁽⁶⁾ for infektion med Newcastle disease-virus, udført på en stikprøve af kloaksvaberprøver, som er udtaget fra mindst 60 fugle i hver flok tidligst 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen, uden at der blev fundet aviære paramyxovirus med et ICPI på over 0,4- er blevet holdt isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesvirksomheden i de sidste 2 uger før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen- i de sidste 60 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i første og andet led <p>ii) hverken i rugeriet eller under transport har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, der ikke opfylder kravene i nr. i)]</p> <p>II.2.4. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed:</p> <p>a) som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>b) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>c) som på tidspunktet for afsendelse af rugeæggene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

	<p>d) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>II.2.5. kommer fra en flok, som:</p> <p>a) har opholdt sig i den i punkt II.2.2 angivne zone i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 måneder før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen,</p> <p>og hvis flokken er importeret til den i punkt II.2.2 angivne zone, har importen fundet sted i overensstemmelse med dyresundhedsmæssige krav, der er mindst lige så strenge som de relevante krav i forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692, og den zone, hvorfra dyrene blev importeret, er opført i del I i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af avlsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle</p> <p>b) i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt på en virksomhed:</p> <p>i) hvor der ikke er rapporteret om nogen bekræftede tilfælde af infektion med lavpatogent aviær influenza-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for indsamling af rugeæggene</p> <p>⁽⁷⁾ [ii] som er registreret af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>iii) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>iv) som på tidspunktet for afsendelse af rugeæggene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>v) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>⁽³⁾enten [c] ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [c] er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>⁽³⁾enten [d] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

⁽³⁾eller [d] inden for de sidste 12 måneder før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692

(8)

Identifikati on af flokken	Fuglen es alder	Vaccinations dato	Den anvendte virusstam mes navn og type	Vaccinens batchnum mer	Vaccine ns navn	Fabrikant en af vaccinen

e) er blevet underkastet serologiske og/eller bakteriologiske test⁽⁶⁾ inden for de sidste 90 dage før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, som med 95 % konfidens påviser infektion ved en prævalens på 5 %, og er ikke konstateret inficeret med — og har heller ikke givet grund til mistanke om infektion med — følgende agenser:

⁽³⁾enten [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* og *Mycoplasma gallisepticum* (for så vidt angår *Gallus gallus*)]

⁽³⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogruppe O:18(k)), *Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* og *Mycoplasma gallisepticum* (for så vidt angår *Meleagris gallopavo*)]

⁽³⁾eller [*Salmonella Pullorum* og *Salmonella Gallinarum* (for så vidt angår *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix*, *Anas spp.*)]

f) har været isoleret på oprindelsesvirksomheden i en periode på mindst de sidste 21 dage før indsamlingen af æggene

g) ikke har været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg med lavere sundhedsstatus eller med fugle i fangenskab eller vildtlevende fugle i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen

h) ikke udviste symptomer på overførbare sygdomme på tidspunktet for indsamling af rugeæggene

i) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁹⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme

II.2.6.

a) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza

b) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus

c) er desinficeret i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed

II.2.7. er indsamlet [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellem den ___/___/___ (dd/mm/åååå) og den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ ⁽¹⁰⁾

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

<p>II.2.8.</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>c)</p> <p>d)</p> <p>e)</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>f)</p> <p>II.2.9.</p> <p>⁽¹⁾[II.2.10.</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af under 20 rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for det pågældende avlsmateriale.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle sundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen</p> <p>"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07.</p> <p>"Kategori": Angiv et af følgende: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.</p>	<p>er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <p>er konstrueret på en sådan måde, at rugeæggene ikke kan falde ud</p> <p>er udformet således, at de kan rengøres og desinficeres</p> <p>kun indeholder rugeæg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed</p> <p>er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>er:</p> <p>[rene engangscontainere, der anvendes for første gang]</p> <p>[rengjort og desinficeret før pålæsningen af rugeæggene i henhold til instrukser fra oprindelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed]</p> <p>er forsynet med de i punkt 5 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for rugeæg af fjerkræ</p> <p>er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen på et transportmiddel, der er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.2.8, litra a) og b), og som er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt, og er tørret eller har fået lov at tørre umiddelbart inden pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>kommer fra flokke, som:</p> <p>[ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.]]</p> <p>[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en inaktiveret vaccine.]]</p> <p>[er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med en levende vaccine senest 60 dage før datoen for indsamling af æggene]].</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat HE-LT20

Del II:	
(1)	Rugeæg som defineret i artikel 4 i forordning (EU) 2016/429.
(2)	Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(3)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(4)	Kun relevant for zoner, hvor der vaccineres mod højpatogen aviær influenza i overensstemmelse med et vaccinationsprogram, der opfylder kravene i bilag XIII til delegeret forordning (EU) 2020/692, og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "A" i kolonne 6 i tabellen.
(5)	Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra zoner, hvor brug af vacciner mod infektion med Newcastle disease-virus, der kun opfylder de generelle kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692, ikke er forbudt, jf. samme forordnings artikel 37, litra e), nr. ii), og som er opført i del 1 i bilag V til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med angivelsen "B" i kolonne 6 i tabellen.
(6)	Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.
(7)	Overstreges/slettes ikke, hvis ruæggen afsendes fra et rugeri.
(8)	Udfyldes, når dyr er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus.
(9)	Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.
(10)	Indsamlingsdatoen/-datoerne kan ikke ligge før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen eller ligge i en periode, hvor der gælder restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse ruæggen fra den pågældende zone.
(11)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.
(12)	Denne garanti omfatter kun ruæggen af arten <i>Gallus gallus</i> og kalkuner.
(13)	Hvis der i forældreflokkens levetid har været positive resultater ved test for følgende serotyper, angives resultatet som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow og <i>Salmonella</i> Infantis.
(14)	Overstreges/slettes, hvis sendingen ikke er bestemt til Finland eller Sverige.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 34

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF FUGLE I FANGENSKAB (MODEL "CAPTIVE- BIRDS")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference		
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode		
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode			
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode			
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode			
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode			
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang			
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted			
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:			
	I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
	I.19 Containernr./forseglingsnr.	Containernr. Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til					
	<input type="checkbox"/> Karantænestation	<input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked				
	I.23				

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>II.1. Dyresundhedserklæring</p> <p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de fugle i fangenskab⁽¹⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden __ - __⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er godkendt og opført i del 1 i bilag VI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af fugle i fangenskab</p> <p>II.1.2. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed⁽³⁾, som er godkendt af oprindelseslandets eller strenge som dem, der er fastsat i artikel 56 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og:</p> <p>a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage</p> <p>b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>⁽⁴⁾[f] hvor:</p> <p>⁽⁵⁾<i>enten</i> [der ikke er bekræftet ornitose i mindst de sidste 6 måneder før datoen for pålæsning af fuglene i fangenskab med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [der er bekræftet ornitose inden for de sidste 6 måneder før datoen for pålæsning af fuglene i fangenskab med henblik på afsendelse til Unionen, men ikke i de sidste 60 dage, og foranstaltningerne i artikel 55, litra e), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692 er blevet anvendt]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [dyrene er blevet holdt under veterinærtilsyn i de sidste 45 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen og er blevet behandlet mod ornitose]</p>		

LAND

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. kommer fra en flok, som er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁶⁾ inden for 24 timer før pålæsningen af dyrene med henblik på afsendelse til Unionen og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>II.1.4. idet dyrene:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen b) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza <p>⁽⁵⁾enten [c] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]</p> <p>⁽⁵⁾eller [c] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <ul style="list-style-type: none"> d) inden for de sidste 7-14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen med negativt resultat er blevet underkastet en test⁽⁷⁾ til påvisning af højpatogent aviær influenza-virus og infektion med Newcastle disease-virus e) ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen f) ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme g) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁶⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme <p>II.1.5. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) er konstrueret på en sådan måde, at: <ul style="list-style-type: none"> i) dyr ikke kan slippe ud eller falde ud ii) der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr iii) udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse, foder eller fjer undgås eller minimeres b) kun indeholder fugle i fangenskab af samme art og fra samme virksomhed c) anvendes for første gang
--	--

LAND

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS

	<p>d) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttes</p> <p>e) er forsynet med de i punkt 4 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for fugle i fangenskab</p> <p>II.1.6. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁸⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.5, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p> <p>⁽⁹⁾II.1.7. er fugle i fangenskab, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de:</p> <p>a) er ikke blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus</p> <p>b) er i mindst de sidste 14 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen blevet holdt isoleret oprindelsesvirksomheden eller karantænestationen under en embedsdyrlæges tilsyn, hvor:</p> <p>i) ingen fugle er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen</p> <p>ii) ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode</p> <p>iii) der ikke er foretaget vaccination</p> <p>c) er testet⁽⁷⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]</p>	<p>territoriets kompetente myndighed</p>
	<p>Bemærkninger:</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af fugle i fangenskab, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>	

LAND

Standardcertifikat CAPTIVE-BIRDS

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag VI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>Rubrik I.12: Hvis der er tale om fugle i fangenskab atteret til en karantænestation, gives oplysninger om karantænestationen, som er godkendt i overensstemmelse med artikel 14 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035, og hvortil fuglene i fangenskab skal transporteres uden ophold efter deres indførsel til Unionen.</p> <p>Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen</p> <p><i>"KN-kode"</i>: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 01.06.31, 01.06.32 eller 01.06.39.</p> <p><i>"Identifikationssystem"</i>: Dyret skal være individuelt identificeret ved hjælp af en entydigt mærket lukket fodring eller en injicerbar transponder i overensstemmelse med artikel 53 i delegeret forordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) "Fugle i fangenskab" som defineret i artikel 4 i forordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag VI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Virksomhedens navn og unikke godkendelsesnummer skal være opført på den liste over virksomheder, der udarbejdes og offentliggøres af Kommissionen.</p> <p>(4) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger af fugle af papegøjefamilien.</p> <p>(5) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(6) Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.</p> <p>(7) Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.</p> <p>(8) Pålæsningsdatoen kan ikke ligge før datoen for godkendelse af landet eller territoriet eller zonen deri til indførsel til Unionen eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den/det pågældende land eller territorium eller zone deri.</p> <p>(9) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 35

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF RUGEÆG AF FUGLE I FANGENSKAB (MODEL "HE-CAPTIVE-
BIRDS")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.				
I.20 Attesteret som/til				
	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)			
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/race/kategori	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Mængde

LAND

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	II.1. Dyresundhedserklæring		
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de rugeæg af fugle i fangenskab⁽¹⁾, der er beskrevet i dette certifikat:</p> <p>II.1.1. kommer fra zonen med koden __ - __⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er godkendt og opført i del 1 i bilag V til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af rugeæg af fugle i fangenskab</p> <p>II.1.2. kommer fra den i rubrik I.11 angivne virksomhed⁽³⁾, som er godkendt af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed i overensstemmelse med krav, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i artikel 56 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og:</p> <p>a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage</p> <p>b) som er under oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndigheds kontrol og har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>c) som modtager regelmæssige dyresundhedsbesøg fra en dyrlæge med henblik på påvisning af og oplysning om tegn på forekomst af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692, og nye sygdomme, idet besøgene aflægges med en hyppighed, der står i rimeligt forhold til den risiko, som virksomheden udgør</p> <p>d) som på tidspunktet for afsendelse af dyrene til Unionen ikke var omfattet af nationale restriktioner af dyresundhedsmæssige årsager, herunder pga. de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdomme</p> <p>e) hvor der inden for en radius af 10 km, eventuelt indbefattet et nabolands område, ikke har været nogen udbrud af højpatogen aviær influenza eller infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen</p> <p>⁽⁴⁾[f] hvor:</p> <p>⁽⁵⁾enten [der ikke er bekræftet ornitose i mindst de sidste 6 måneder før datoen for pålæsning af rugeæggene af fugle i fangenskab med henblik på afsendelse til Unionen]</p> <p>⁽⁵⁾eller [der er bekræftet ornitose inden for de sidste 6 måneder før datoen for pålæsning af rugeæggene af fugle i fangenskab med henblik på afsendelse til Unionen, men ikke i de sidste 60 dage, og foranstaltningerne i artikel 55, litra e), nr. i), i delegeret forordning (EU) 2020/692 er blevet anvendt]</p> <p>⁽⁵⁾eller [de dyr, som rugeæggene hidrører fra, er blevet holdt under veterinærtilsyn i de sidste 45 dage før datoen for indsamling af rugeæggene og er blevet behandlet mod ornitose]</p>		

LAND

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. kommer fra dyr, som:</p> <ul style="list-style-type: none">a) har opholdt sig på den i rubrik I.11 angivne virksomhed siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for pålæsning af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionenb) ikke er blevet vaccineret mod højpatogen aviær influenza⁽⁵⁾enten [c] ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus]⁽⁵⁾eller [c] er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus med vacciner, der opfylder både de generelle og de specifikke kriterier i bilag XV til delegeret forordning (EU) 2020/692d) inden for de sidste 7-14 dage før datoen for indsamling af rugeæggene med negativt resultat er blevet underkastet en test⁽⁷⁾ til påvisning af højpatogen aviær influenza-virus og infektion med Newcastle disease-viruse) ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen eller i en sammenhængende periode på mindst de sidste 3 uger før datoen for indsamling af æggenef) ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, eller nye sygdommeg) er blevet underkastet en klinisk inspektion⁽⁶⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå), hvilket er inden for 24 timer før pålæsningen af rugeæggene med henblik på afsendelse til Unionen, og udviste ikke tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede listeopførte sygdomme, der er relevante for arten, og nye sygdomme <p>II.1.4. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen i containere, som:</p> <ul style="list-style-type: none">a) er konstrueret på en sådan måde, at rugeæg ikke kan falde udb) kun indeholder rugeæg af fugle i fangenskab af samme art og fra samme virksomhedc) anvendes for første gangd) er lukket i henhold til instrukser fra oprindelseslandets eller myndighed, således at indholdet ikke kan ombyttese) er forsynet med de i punkt 7 i bilag XVI til delegeret forordning (EU) 2020/692 angivne oplysninger af relevans for rugeæg af fugle i fangenskab <p>II.1.5. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁸⁾ på et transportmiddel, som er konstrueret i overensstemmelse med punkt II.1.4, litra a), og før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed har godkendt</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS

- ⁽⁹⁾[II.1.6. er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/689, og de kommer fra dyr, som:
- a) ikke er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus
 - b) i mindst de sidste 14 dage før datoen for pålæsning af sendingen med henblik på afsendelse til Unionen er blevet holdt isoleret oprindelsesvirksomheden eller karantænestationen under en embedsdyrlæges tilsyn, hvor:
 - i) ingen fugle er blevet vaccineret mod infektion med Newcastle disease-virus i mindst de sidste 21 dage før datoen for pålæsning af sendingen
 - ii) ingen andre fugle er kommet ind på virksomheden i denne periode
 - iii) der ikke er foretaget vaccination
 - c) er testet⁽⁷⁾ negative ved serologiske test til påvisning af antistoffer mod Newcastle disease-virus, udført på blodprøver, der er udtaget over en periode på mindst 14 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen, i et omfang, der gør det muligt med 95 % konfidens at påvise infektion ved en prævalens på 5 %.]

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af rugeæg af fugle i fangenskab, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende produkter.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.8: Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag VI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

Rubrik I.27: Beskrivelse af sendingen

"KN-kode": Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen: 04,07.

Del II:

- (1) "Fugle i fangenskab" som defineret i artikel 4 i forordning (EU) 2016/429.
- (2) Zonens kode, jf. kolonne 2 i tabellen i del 1 i bilag VI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Virksomhedens navn og unikke godkendelsesnummer skal være opført på den liste over virksomheder, der udarbejdes og offentliggøres af Kommissionen.
- (4) Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger af fugle af papegøjefamilien.
- (5) Det ikke relevante overstreges/slettes.

LAND

Standardcertifikat HE-CAPTIVE-BIRDS

	(6)	Den kliniske inspektion skal være foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelseslandet eller -territoriet.
	(7)	Der skal udføres test på prøver udtaget af oprindelseslandets eller -territoriets kompetente myndighed eller under dennes kontrol, og testningen skal udføres på et officielt laboratorium udpeget i henhold til artikel 37 i forordning (EU) 2017/625.
	(8)	Pålæsningsdatoen kan ikke ligge før datoen for godkendelse af landet eller territoriet eller zonen deri til indførsel til Unionen eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen vedrørende indførsel af disse dyr fra den/det pågældende land eller territorium eller zone deri.
	(9)	Denne garanti skal kun opfyldes for sendinger af rugeæg af fugle i fangenskab af Galliformes-arter, der er bestemt til en medlemsstat, som er tildelt status som fri for infektion med Newcastle disease-virus uden vaccination i henhold til artikel 66 i delegeret forordning (EU) 2020/689.
Embedsdyrlæge		
Navn (med blokbogstaver)		
Dato	Stilling og titel	
Stempel	Underskrift	

KAPITEL 36

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF HONNINGBIDRONNINGER (MODEL "QUE")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset				
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Mængde

LAND

Standardcertifikat QUE

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne honningbidronninger:</p> <p>II.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽²⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er opført i del 1 i bilag VII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af honningbidronninger</p> <p>II.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den i punkt II.1 angivne zone siden klækningen og (ii) på oprindelsesvirksomheden siden klækningen <p>II.3. ikke har været i kontakt med honningbier med lavere sundhedsstatus siden klækningen</p> <p>II.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme, der er omhandlet i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, eller nye sygdomme</p> <p>II.5. er afsendt i lukkede bure, som hver især indeholder én enkelt honningbidronning ledsaget af højst 20 ledsagebier:</p> <p>II.5.1. i emballagemateriale, som inden pakningen af honningbidronningerne i sendingen:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) var ny ii) ikke havde været i kontakt med bier eller yngeltavler iii) har været omfattet af alle forholdsregler for at forhindre kontaminering med patogener, der forårsager sygdomme hos honningbier <p>II.5.2. ledsaget af foder, som er frit for patogener, der forårsager sygdomme hos dyrene</p> <p>II.5.3. i emballagemateriale og med ledsagende produkter, der er blevet undersøgt visuelt før afsendelsen til Unionen for at sikre, at det/de ikke udgør en dyresundhedsmæssig risiko og ikke indeholder <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller <i>Tropilaelaps</i>-mider på nogen af deres udviklingstrin</p> <p>II.5.4. direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder og uden at være blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.7, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og har ikke været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.6. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.7. har oprindelse på en bigård:</p> <p>II.7.1. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 100 km, eventuelt indbefattet et nabolands område</p> <ul style="list-style-type: none"> i) ikke er rapporteret om infestering med <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) eller infestering med <i>Tropilaelaps</i> spp. ii) ikke gælder restriktioner indført på grund af mistanke om eller tilfælde eller udbrud af de i litra i) nævnte sygdomme 		

LAND

Standardcertifikat QUE

II.7.2. på og omkring hvilken der inden for et område med en radius på 3 km, eventuelt indbefattet et nabolands område

- i) ikke er rapporteret om ondartet bipest i mindst de sidste 30 dage før datoen for afsendelse til Unionen
- ii) ikke er indført restriktioner på grund af mistanke om eller et bekræftet tilfælde af ondartet bipest i det i litra i) nævnte tidsrum
- iii) tidligere havde været et bekræftet tilfælde af ondartet bipest inden for det i litra i) nævnte tidsrum, og alle stader efterfølgende blev kontrolleret af den kompetente myndighed i oprindelsestredjelandet eller efterfølgende inspiceret med tilfredsstillende resultat inden for 30 dage efter datoen for det sidste registrerede tilfælde af sygdommen] ⁽¹⁾

II.8. har oprindelse i stader, som ved hjælp af prøver fra tavlen med negativt resultat er blevet testet for ondartet bipest inden for de sidste 30 dage før datoen for afsendelse af dyrene til Unionen.

⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾ [II.9. Det gælder for honningbidronningerne, at:

- i) de har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infestering med *Varroa* spp.
- ii) der i oprindelsestredjelandet, -territoriet eller -zonen ikke er rapporteret om infestering med *Varroa* spp. i de sidste 30 dage før datoen for pålæsning med henblik på afsendelse til Unionen
- iii) der er truffet alle forholdsregler for at undgå kontaminering af sendingen med *Varroa* spp. under pålæsning og afsendelse til Unionen].

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af honningbidronninger, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.27: "*Kategori*": Angiv dronninger med højst 20 ledsagebier.

Del II:

⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

⁽²⁾ Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag VII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

⁽³⁾ Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.

LAND

Standardcertifikat QUE

	<p>(4) Kun relevant, hvis bestemmelsesmedlemsstaten enten har status som sygdomsfri for så vidt angår den relevante kategori C-sygdom eller har et godkendt udryddelsesprogram.</p> <p>(5) Kan attesteres af tredjelande eller territorier med angivelsen "VAR" i kolonne 6 i dart 1 i bilag VII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, der er anerkendt som værende frie for infestering med <i>Varroa</i> spp. (varroasyge).</p>
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 37

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF HUMLEBIER (MODEL "BBEE")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode	
	ISO-landekode	I.3 Central kompetent myndighed			
		I.4 Lokal kompetent myndighed			
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land	ISO-landekode		
	ISO-landekode	I.7 Oprindelsesland	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	Kode	I.8 Oprindelsesregion	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Adresse Land	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted		I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation		I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
			I.17 Ledsagedokumenter Type Land Handelsdokumentreference:	Kode ISO-landekode	
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr.	Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til					
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt					
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland	ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
		I.23			

I.24 Samlet antal kolli	I.25 Samlet mængde	I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)
I.27 Beskrivelse af sendingen		
KN-kode	Art	Underart/kategori
		Mængde
		Nettovægt
Varens art		Antal kolli

LAND

Standardcertifikat BBEE

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne humlebier:</p> <p>II.1. kommer fra zonen med koden: ___ - ___⁽¹⁾, som på datoen for udstedelse af dette certifikat er opført i del 1 i bilag VII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 med hensyn til indførsel til Unionen af humlebier</p> <p>II.2. til stadighed har opholdt sig:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) i den i punkt II.1 angivne zone siden klækningen og ii) på oprindelsesvirksomheden siden klækningen, hvor der i samme tidsrum ikke er indsat humlebier i deres epidemiologiske oprindelsesenhed <p>II.3. ikke har været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus siden klækningen</p> <p>II.4. ikke er bestemt til at blive aflivet i henhold til et nationalt program for udryddelse af sygdomme, herunder de relevante listeopførte sygdomme og nye sygdomme</p> <p>II.5. er afsendt i lukkede containere, som hver især indeholder en koloni på højst 200 voksne humlebier, med eller uden dronning:</p> <ul style="list-style-type: none"> II.5.1. i emballagemateriale, som inden pakningen af humlebierne i sendingen: <ul style="list-style-type: none"> i) var ny ii) ikke havde været i kontakt med bier eller yngeltavler iii) har været omfattet af alle forholdsregler for at forhindre kontaminering med patogener, der forårsager sygdomme hos humlebier II.5.2. ledsaget af foder, som er frit for patogener, der forårsager sygdomme hos dyrene II.5.3. i emballagemateriale og med ledsagende produkter, der er blevet undersøgt visuelt før afsendelsen til Unionen for at sikre, at de ikke udgør en dyresundhedsmæssig risiko og ikke indeholder <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille) på nogen af deres udviklingstrin II.5.4. direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder og uden at være blevet aflæst på et sted/steder, der ikke opfylder kravene i punkt II.7 og II.8, fra de blev afsendt fra deres oprindelsesvirksomhed, til de blev afsendt til Unionen, og har ikke været i kontakt med dyr med lavere sundhedsstatus <p>II.6. er blevet underkastet en klinisk inspektion inden for 24 timer før pålæsningen⁽²⁾ med henblik på afsendelse til Unionen, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet eller -territoriet, som ikke fandt tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme eller nye sygdomme</p> <p>II.7. er blevet avlet og holdt på en humlebiproduktionsvirksomhed, der er isoleret fra det omgivende miljø, og:</p> <ul style="list-style-type: none"> II.7.1. som er registreret af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed og er under dennes kontrol, og som har indført et system til at føre og ajourføre fortegnelser i overensstemmelse med artikel 8 i delegeret forordning (EU) 2020/692 II.7.2. som har faciliteter, der sikrer, at produktionen af humlebier finder sted i en bygning, der er sikret mod flyvende insekter II.7.3. som har faciliteter og udstyr, der sikrer, at humlebierne isoleres yderligere i separate epidemiologiske enheder og hver koloni i lukkede containere i bygningen under hele produktionen 		

LAND

Standardcertifikat BBEE

	<p>II.7.4. hvor oplagring og håndtering af pollen i faciliteterne under hele humlebiproduktionsprocessen holdes isoleret fra humlebierne, indtil det gives til dem som foder</p> <p>II.7.5. som har operative standardprocedurer for at forhindre lille stadebilles indtrængen på virksomheden og regelmæssigt at undersøge forekomsten af lille stadebille på virksomheden</p> <p>II.8. kommer fra en epidemiologisk enhed på virksomheden, hvor der ikke er påvist infestning med <i>Aethina tumida</i> (lille stadebille).</p> <p>Bemærkninger: Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af humlebier, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for de pågældende dyr.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag VII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 38

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF HUNDE, KATTE OG FRITTER (MODEL "CANIS-FELIS-
FERRETS")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.			
I.20 Attesteret som/til				
<input type="checkbox"/> Yderligere opdræt <input type="checkbox"/> Afgrænset virksomhed <input type="checkbox"/> Karantænestation <input type="checkbox"/> Andet				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde				I.26 Samlet nettovægt/bruttovægt (kg)	
I.27 Beskrivelse af sendingen							
KN-kode	Art	Underart/kategori	Køn	Identifikationssystem	Identifikationsnr.	Alder	Mængde
Varens art							
Test							

LAND

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS

II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved, at de i del I beskrevne dyr:</p> <p>II.1. kommer fra et land eller territorium eller en zone deri med koden: ___ - ___⁽¹⁾, hvorfra det på datoen for udstedelse af dette certifikat er tilladt at indføre hunde, katte og fritter til Unionen, og som er opført i del I i bilag VIII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾enten [II.2. er afsendt direkte fra oprindelsesvirksomheden til Unionen uden at passere gennem andre virksomheder]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾eller [II.2. er gjort til genstand for én enkelt sammenbringning i oprindelseslandet, -territoriet eller -zonen af højst 6 dages varighed på en virksomhed, der opfylder følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Den er af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet godkendt til at beskæftige sig med sammenbringning af hunde, katte og fritter i overensstemmelse med artikel 10 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2019/2035. - Den har et unikt godkendelsesnummer tildelt af den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet. - Den er af afsendelsestredjelandets eller -territoriets kompetente myndighed opført på en liste til dette formål, som indeholder de oplysninger, der er angivet i artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2019/2035. - Den opfylder kravene vedrørende føring af fortegnelser i artikel 73, stk. 2, litra a), nr. iv), i delegeret forordning (EU) 2020/692] <p>⁽³⁾[II.3. er pålæsset med henblik på afsendelse til Unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ på et transportmiddel, som før pålæsningen er rengjort og desinficeret med et desinfektionsmiddel, som den kompetente myndighed i tredjelandet eller territoriet har godkendt, og er konstrueret på en sådan måde, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dyr ikke kan slippe ud eller falde ud - der er mulighed for visuel inspektion af det rum, hvor der holdes dyr - udslip af dyreekskrementer, brugt strøelse eller foder undgås eller minimeres] <p>II.4 med negativt resultat er blevet underkastet en klinisk inspektion, foretaget af en embedsdyrlæge i oprindelsestredjelandet, -territoriet eller -zonen deri inden for 48 timer før pålæsningen med henblik på afsendelse til Unionen, til påvisning af tegn på forekomst af sygdomme, herunder de i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/692 omhandlede relevante listeopførte sygdomme og nye sygdomme</p> <p>⁽²⁾enten [II.5. er bestemt til direkte indførsel til bestemmelsesmedlemsstaten med henblik på isolation på:</p> <p>⁽²⁾enten [en afgrænset virksomhed]]</p> <p>⁽²⁾eller [en godkendt karantænestation]]</p>		

Del II: Attest

LAND

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS

⁽²⁾enten [II.6. idet sendingen omfatter hunde, som er bestemt til en medlemsstat, der er opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878, og disse hunde er behandlet mod infestering med *Echinococcus multilocularis*, og der er angivet nærmere oplysninger om den dyrlægebehandling, der er foretaget i henhold til punkt 2 i bilag XXI til delegeret forordning (EU) 2020/692⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾, i skemaet nedenfor

Transponder eller tatoering Hundens alfanumeriske kode	Echinokokbehandling		Behandelende dyrlæge
	Produktets navn og producent	Behandlingsdato [dd/mm/åååå] og - klokkeslæt [00:00]	Navn med blokbogstaver, stempel og underskrift

⁽²⁾eller [II.6. idet hundene ikke er behandlet mod infestering med *Echinococcus multilocularis*.]

⁽²⁾eller [II.6. idet hundene er bestemt til direkte indførsel til bestemmelsesmedlemsstaten med henblik på isolation på:

⁽¹⁾enten [en afgrænset virksomhed.]]

⁽¹⁾eller [en godkendt karantænestation.]]

Bemærkninger:

Dette certifikat anvendes ved kommerciel indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter, også når de er bestemt til en afgrænset virksomhed eller til en godkendt karantænestation, og når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for dyrene, og ved indførsel til Unionen af hunde, katte og fritter, der flyttes i overensstemmelse med artikel 5, stk. 4, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

LAND

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS

Del I:

Rubrik I.20: Attestesteret som/til: Angiv

- "Yderligere opdræt", når hunde, katte eller fritter flyttes i overensstemmelse med del II, afsnit V, i delegeret forordning (EU) 2020/692
- Afgrænset virksomhed: som defineret i artikel 4, nr. 48), i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429
- Godkendt karantænestation: som defineret i artikel 3, nr. 9), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688
- "Andet", hvis hunde (*Canis lupus familiaris*), katte (*Felis silvestris catus*) eller fritter (*Mustela putorius furo*) flyttes i overensstemmelse med artikel 5, stk. 4, i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 576/2013.

Del II:

- (1) Zonens kode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag VIII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (2) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (3) Ikke relevant for flytning, bortset fra ikke-kommerciel flytning, af hunde, katte og fritter, der holdes som selskabsdyr i husstande, som ikke kan ske på de betingelser, der er fastsat i artikel 245, stk. 2, eller artikel 246, stk. 1 og 2, i forordning (EU) 2016/429.
- (4) Pålæsningsdato: kan ikke være en dato, der ligger før datoen for godkendelse af zonen til indførsel til Unionen, eller være en dato i en periode, hvor der gjaldt restriktioner indført af Unionen mod indførsel af disse dyr fra den pågældende zone.
- (5) En eventuel revaccination skal anses for en primær vaccination, hvis den ikke blev givet inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.
- (6) Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af identifikationsdokumentet og vaccinationsoplysningerne for de pågældende dyr.
- (7) Den i punkt II.5 nævnte rabies-antistofitringstest:
 - skal udføres på en prøve indsamlet af en dyrlæge, der er bemyndiget af den kompetente myndighed, mindst 30 dage efter vaccinationsdatoen og tre måneder før importdatoen
 - skal påvise mindst 0,5 IU/ml rabiesvirusneutraliserende antistof i serum
 - skal udføres af et officielt laboratorium
 - behøver ikke blive gentaget på et dyr, som efter udførelse af testen med tilfredsstillende resultat er blevet revaccineret mod rabies inden for gyldighedsperioden for en tidligere vaccination.
 Certifikatet skal være vedlagt en bekræftet genpart af den officielle rapport fra det officielle laboratorium med resultatet af den i punkt II.5 nævnte rabiesantistoftest.
- (8) Heraf følger, at den attesterende embedsdyrlæge bekræfter, at han i det omfang, det er muligt, og om nødvendigt ved kontakt til det laboratorium, der er angivet i rapporten, har kontrolleret ægtheden af laboratorierapporten om resultaterne af den antistofitringstest, der er nævnt i punkt II.5.
- (9) Sammenholdt med fodnote⁽⁶⁾ skal mærkningen af de pågældende dyr ved implantering af en transponder være kontrolleret, inden der indføres nogen oplysninger i dette certifikat, og den skal altid gå forud for enhver vaccination eller, hvor det er relevant, test af disse dyr.

LAND

Standardcertifikat CANIS-FELIS-FERRETS

<p>(10)</p> <p>(11)</p>	<p>Behandlingen mod infestering med <i>Echinococcus multilocularis</i>, jf. punkt II.6, skal:</p> <ul style="list-style-type: none">— foretages af en dyrlæge højst 48 timer og mindst 24 timer inden tidspunktet for planmæssig indførsel af hundene til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878— foretages med et godkendt lægemiddel, som indeholder en passende dosis praziquantel eller farmakologisk virksomme stoffer, som hver for sig eller i kombination har vist sig at reducere ormebyrden for så vidt angår <i>Echinococcus multilocularis</i>-parasitten på modne og ikke-modne stadier i tarmen hos den pågældende værtsart. <p>Det i punkt II.6 nævnte skema skal bruges til at dokumentere nærmere oplysninger om en yderligere behandling, hvis en sådan er foretaget efter datoen for underskrivelse af certifikatet og forud for den planmæssige indførsel til en medlemsstat eller en del af en medlemsstat opført i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/878.</p>
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 39

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF TYRESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Atfesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre tyresæd til Unionen, og som er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller oksens ondartede lungesyge, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som, før påbegyndelsen af den i punkt II.4.8 omhandlede karantæne, kom fra virksomheder</p> <p>II.2.1. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og</p> <p>⁽¹⁾enten [de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge]</p> <p>II.2.2. som er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>II.2.3. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.4. som er frie for enzootisk kvægleukose, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.4. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og donordyrene er under 2 år gamle og er kommet af moderdyr, der med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose, efter at donordyret er fjernet fra sin moder]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.4. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og donordyrene har nået en alder på 2 år og er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test for enzootisk kvægleukose]</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾enten [II.2.5. som er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.5. som ikke er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og donordyrene er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test (helvirus) på en blodprøve]</p> <p>II.2.6. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽³⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.4. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som:</p> <p>II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 6 måneder før datoen for indsamling af sæden har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7</p> <p>II.4.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.4.4. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.4.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.4.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge, lumpy skin disease eller en ny sygdom, som er relevant for kvæg</p> <p>II.4.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk kvægleukose, infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, bovin virusdiarré, infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), bovin genital campylobacteriose eller trichomoniasis</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.5.2</p> <p>II.4.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.4.6. har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:</p> <p>II.4.6.1. Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1.</p> <p>II.4.6.2. Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme.</p> <p>II.4.6.3. Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.</p> <p>II.4.6.4. Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.4.7. er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.4.7.1. som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1</p> <p>II.4.7.2. hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og ⁽¹⁾⁽⁴⁾[i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen]</p> <p>II.4.7.3. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen, og som har været ⁽¹⁾⁽⁴⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen, og donordyrene er blevet holdt på den pågældende sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden]</p> <p>II.4.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>^{(1)enten} [II.4.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af sæd har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af sæd.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver sædindsamling.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]</p> <p>II.4.9. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.9.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.3. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.9.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 28 og 60 dage fra datoen for den sidste sædindsamling]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

II.4.10.	<p>med negativt resultat er blevet underkastet følgende test — idet kravet dog ikke omfatter den i punkt II.4.10.5.2 omhandlede antistoftest for bovin virusdiarré — udført på blodprøver, der er udtaget inden for 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), en intradermal tuberkulintest som omhandlet i del 2, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.4.10.2. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.10.3. for enzootisk kvægleukose, en serologisk test som omhandlet i del 4, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688]</p> <p>II.4.10.4. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve, hvis dyrene ikke kommer fra en virksomhed, der er fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis</p> <p>II.4.10.5. for bovin virusdiarré:</p> <p>II.4.10.5.1. en virusisolationstest, en virusgenomtest eller en virusantigentest og</p> <p>II.4.10.5.2. en serologisk test for antistoffer</p>
II.4.11.	<p>er blevet underkastet følgende test med negativt resultat — idet dette dog ikke er et krav for den i punkt II.4.11.3.2 omhandlede antistoftest for bovin virusdiarré — udført på blodprøver, der er udtaget inden for et tidsrum af mindst 21 dage, eller 7 dage, hvis der er tale om de i punkt II.4.11.4 og II.4.11.5 omhandlede test, efter påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.4.11.2. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve</p> <p>II.4.11.3. for bovin virusdiarré:</p> <p>II.4.11.3.1. en virusisolationstest, en virusgenomtest eller en virusantigentest og</p> <p>II.4.11.3.2. en serologisk test for antistoffer</p> <p>II.4.11.4. for bovin genital campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p>^{(1)enten} [II.4.11.4.1. en enkelt test, udført på en prøve af en skylning af den kunstige skede eller på en forhudsprøve, hvis der er tale om dyr, der er under 6 måneder gamle, eller som siden denne alder er blevet holdt i en gruppe, hvor alle dyr er af samme køn, uden kontakt med hundyr inden den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne]</p> <p>^{(1)eller} [II.4.11.4.2. test udført på prøver af en skylning af den kunstige skede eller på forhudsprøver, der er udtaget ved tre lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.11.5. for trichomoniasis (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.11.5.1. en enkelt test, udført på en forhudsprøve, hvis der er tale om dyr, der er under 6 måneder gamle, eller som siden denne alder er blevet holdt i en gruppe, hvor alle dyr er af samme køn, uden kontakt med hundyr inden den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4.11.5.2. test udført på forhudsprøver, der er udtaget ved tre lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p> <p>II.4.12. mindst én gang om året på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 1, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), en intradermal tuberkulintest som omhandlet i del 2, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.4.12.2. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.4.12.3. for enzootisk kvægleukose, en serologisk test som omhandlet i del 4, litra a), i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>II.4.12.4. for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, en serologisk test (helvirus) på en blodprøve</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.12.5. for bovin virusdiarré, en serologisk test til påvisning af antistof]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.6. for bovin genital campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), en test på en forhudsprøve]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.7. for trichomoniasis (<i>Trichomonas foetus</i>), en test på en forhudsprøve].</p> <p>II.5. Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.5.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.5.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>II.6. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:</p> <p>II.6.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika, som virker effektivt mod især campylobactere, leptospirer og mycoplasmer, er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:</p> <p>⁽¹⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

<p>⁽¹⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁹⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:</p> <ul style="list-style-type: none"> — gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg) — lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg) — amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]. <p>II.6.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af tyresæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra. Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Type:"</i> Angiv sæd. <i>"Art:"</i> Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY

	Del II: <ul style="list-style-type: none">(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.(2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.(3) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.(4) Relevant for frossen sæd.(5) Relevant for frisk og nedkølet sæd.(6) Ikke relevant for dyr, der kommer fra en virksomhed, som ikke er fri for enzootisk kvægleukose, og er under 2 år gamle, jf. artikel 20, stk. 2, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/686.(7) Kun relevant for seronegative dyr.(8) Kun relevant for sædproducerende tyre eller tyre, der har kontakt med sædproducerende tyre. Tyre, der efter en pause på over 6 måneder igen skal benyttes til sædproduktion, skal testes i løbet af en periode på 30 dage, før indsamlingen genoptages.(9) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.
	Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver) Dato Stempel
	Stilling og titel Underskrift

KAPITEL 40

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF TYRESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET EFTER DEN 31. DECEMBER 2004 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED RÅDETS DIREKTIV 88/407/EØF, SOM ÆNDRET VED RÅDETS DIREKTIV 2003/43/EF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter herved følgende:</p> <p>II.1. (navnet på eksportlandet eller delen heraf)⁽¹⁾ har været fri for kvægstyg og mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden til eksport og indtil datoen for afsendelse af den til Unionen, og der er i samme periode ikke vaccineret mod disse sygdomme.</p> <p>II.2. Den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation⁽²⁾, som sæden til eksport er indsamlet på: II.2.1. opfyldte betingelserne i kapitel I, punkt 1, i bilag A til direktiv 88/407/EØF II.2.2. blev drevet og var under tilsyn i overensstemmelse med kapitel II, punkt 1, i bilag A til direktiv 88/407/EØF.</p> <p>II.3. Sæden til eksport er indsamlet på en sædopsamlingsstation, som fra 30 dage før datoen for indsamling af sæden til 30 dage efter indsamlingen (for frisk sæds vedkommende indtil dagen for afsendelse til Unionen) har været fri for rabies, tuberkulose, brucellose, miltbrand og oksens ondartede lungesyge.</p> <p>II.4. Kvæget på sædopsamlingsstationen: ⁽³⁾II.4.1. kommer fra besætninger, der opfylder betingelserne i kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag B til direktiv 88/407/EØF II.4.2. kommer fra besætninger eller er født af moderdyr, der opfylder betingelserne i kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag B til direktiv 88/407/EØF, eller som er testet i en alder af mindst 24 måneder i overensstemmelse med kapitel II, punkt 1, litra c), i bilag B til samme direktiv II.4.3. er inden for de sidste 28 dage før isolations-/karantæneperioden blevet underkastet de test, der kræves i henhold til kapitel I, punkt 1, litra d), i bilag B til direktiv 88/407/EØF II.4.4. har gennemgået isolations-/karantæneperioden og opfyldt testkravene i kapitel I, punkt 1, litra e), i bilag B til direktiv 88/407/EØF II.4.5. er mindst én gang om året blevet underkastet de rutinetest, der er angivet i kapitel II i bilag B til direktiv 88/407/EØF.</p> <p>II.5. Sæden til eksport er indsamlet fra donortyre, som: II.5.1. opfylder betingelserne i bilag C til direktiv 88/407/EØF ⁽⁴⁾enten [II.5.2. har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste seks måneder før indsamlingen af sæden til eksport ⁽⁴⁾eller [II.5.2. har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden og er importeret fra⁽¹⁾ mindre end seks måneder før indsamlingen af sæden og opfyldte de dyresundhedsbetingelser, der gælder for donordyr, hvis sæd er bestemt til eksport til Den Europæiske Union] II.5.3. opfylder mindst én af følgende betingelser for så vidt angår bluetongue, jf. de nærmere oplysninger i skemaet i rubrik I.27: ⁽⁴⁾enten [II.5.3.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i et land eller en zone, der var fri(t) for bluetonguevirus.] ⁽⁴⁾og/eller [II.5.3.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årtidsbestemt bluetonguevirusfri zone i en årtidsbestemt bluetonguevirusfrie periode.] ⁽⁴⁾og/eller [II.5.3.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY

	<p>⁽⁴⁾og/eller [II.5.3.4. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus-serogruppen, udført i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige indsamling til denne sending af sæd.]</p> <p>⁽⁴⁾og/eller [II.5.3.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus, udført i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af indsamlingen af og ved den sidste indsamling til denne sending af sæd samt mindst hver 7. dag under indsamlingen af sæden (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag, hvis udført som polymerasekædereaktion (PCR-test)]</p> <p>II.5.4. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende epizootisk hæmoragi (EHD), jf. de nærmere oplysninger i skemaet i rubrik I.27:</p> <p>⁽⁴⁾enten [II.5.4.1. De har opholdt sig i eksportlandet, som ifølge officielle undersøgelsesresultater er frit for epizootisk hæmoragi (EHD).]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾og/eller [II.5.4.2. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af epizootisk hæmoragi (EHD):, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et godkendt laboratorium:</p> <p>⁽⁴⁾enten [II.5.4.2.1. en serologisk test⁽⁶⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virus-serogruppen, udført på blodprøver, der er udtaget to gange med højst 12 måneders mellemrum inden og mindst 21 dage efter indsamlingen til denne sending af sæd]]</p> <p>⁽⁴⁾og/eller [II.5.4.2.2. en serologisk test⁽⁶⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virus-serogruppen, udført på prøver, der er udtaget med intervaller på højst 60 dage i indsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige indsamling til denne sending af sæd]]</p> <p>⁽⁴⁾og/eller [II.5.4.2.3. en agensidentifikationstest⁽⁶⁾, udført på blodprøver, der er indsamlet ved påbegyndelsen og afslutningen af og mindst hver 7. dag (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag, hvis udført som PCR, under indsamlingen til denne sending af sæd.]]</p> <p>II.6. Sæden til eksport er indsamlet efter den dato, hvor de kompetente nationale myndigheder i eksportlandet godkendte sædopsamlingsstationen.</p> <p>II.7. Sæden til eksport er forarbejdet, opbevaret og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i direktiv 88/407/EØF.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af tyresæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "<i>Operatør, der er ansvarlig for sendingen</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendelsessted</i>": skal svare til den sædopsamlingsstation, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 9, stk. 2, i direktiv 88/407/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm, og hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Art</i>": Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant. Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation. "<i>Dato for indsamling/produktion</i>" angives i følgende format: dd/mm/åååå. "<i>Mængde</i>" skal svare til antallet af sædstrå, der er indsamlet på en angiven dato fra en identificeret donortyr, som opfylder de særlige betingelser vedrørende bluetongue og EHD.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for tyresæd.</p> <p>(2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 9, stk. 2, i direktiv 88/407/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) For New Zealand, der er anført med "XII" i kolonne 6 i del 1 i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 (EUT L 73 af 20. marts 2010, s. 1), skal officielt tuberkulosefrie kvægbesætninger betragtes som ligestillede med officielt tuberkulosefrie kvægbesætninger i medlemsstaterne anerkendt på basis af betingelserne i afsnit I, punkt 1 og 2, i bilag A til Rådets direktiv 64/432/EØF.</p> <p>(4) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(5) Obligatorisk for Australien, Canada og USA.</p> <p>(6) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er angivet i kapitlet om bluetongue (2.1.3) i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 41

STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØREL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF TYRESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET INDEN DEN 1. JANUAR 2005 I OVERENSSTEMMELSE MED RÅDETS DIREKTIV 88/407/EØF, SOM ÆNDRET VED RÅDETS DIREKTIV 93/60/EØF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-C-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1	Afsender/Eksportør Navn Adresse Land	I.2	Certifikatets referencenr.
		ISO-landekode	I.3	Central kompetent myndighed
			I.4	Lokal kompetent myndighed
			I.2a	IMSOC-reference
			QR-kode	
	I.5	Modtager/Importør Navn Adresse Land	I.6	Operator, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.7	Oprindelsesland	I.9	Bestemmelsesland
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.8	Oprindelsesregion	I.10	Bestemmelsesregion
		Kode		Kode
I.11	Afsendelsessted Navn Adresse Land	I.12	Bestemmelsessted Navn Adresse Land	
	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode		Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	
I.13	Indladningssted	I.14	Dato og klokkeslæt for afgang	
I.15	Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16	Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17		
I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	
		<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19	Containernr./forseglingssnr. Containernr.	Forseglingssnr.		
I.20	Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked	
	ISO-landekode	I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter herved følgende:</p> <p>II.1. (eksportlandets navn)⁽¹⁾</p> <p>har været frit for kvægpest og mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden til eksport og indtil afsendelsesdatoen, og der er i samme periode ikke vaccineret mod disse sygdomme.</p> <p>II.2. Ovenfor beskrevne sæd er indsamlet før den 31. december 2004 på sædopsamlingsstationen⁽²⁾, som:</p> <p>II.2.1. opfyldte betingelserne i kapitel I i bilag A til direktiv 88/407/EØF</p> <p>II.2.2. blev drevet og var under tilsyn i overensstemmelse med kapitel II i bilag A til direktiv 88/407/EØF.</p> <p>II.3. Sæden til eksport er indsamlet på en sædopsamlingsstation, som fra 30 dage før datoen for indsamling af sæden til 30 dage efter indsamlingen har været fri for rabies, tuberkulose, brucellose, miltbrand og oksens ondartede lungesyge.</p> <p>II.4. På det tidspunkt, hvor ovennævnte sæd blev indsamlet, gjaldt det for alt kvæg på sædopsamlingsstationen, at det:</p> <p>II.4.1. kom fra besætninger og/eller var født af moderdyr, der opfylder betingelserne i kapitel I, punkt 1, litra b) og c), bilag B til direktiv 88/407/EØF</p> <p>II.4.2. inden for de sidste 30 dage før isolations-/karantæneperioden var testet negativt i:</p> <ul style="list-style-type: none"> – de test, der er angivet i kapitel I, punkt 1, litra d), nr. i), ii) og iii), i bilag B til direktiv 88/407/EØF, og – en serumneutralisationstest eller en ELISE-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis og – en virusisolationstest (fluorescerende antistoftest eller immunoperoxidasetest) for bovin virusdiarré; var der tale om dyr, der endnu ikke var seks måneder gamle, blev undersøgelsen udsat, indtil dyrene nåede denne alder <p>II.4.3. havde gennemgået isolations-/karantæneperioden på 30 dage og var testet negativt ved følgende sundhedstest:</p> <ul style="list-style-type: none"> – en serologisk test for kvægbrucellose udført efter metoden i bilag C til direktiv 64/432/EØF – en immunfluorescent antistoftest eller en dyrkningstest for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede eller for hundyrns vedkommende en agglutinationstest af vaginal slim – en mikroskopisk undersøgelse og en dyrkningsundersøgelse for <i>Trichomonas foetus</i> på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede eller for hundyrns vedkommende en agglutinationsprøve af vaginal slim <p>II.4.4. mindst én gang om året var testet negativt i de rutinetest, der er angivet i bilag B, kapitel II, punkt 1, litra a), b) og c), til direktiv 88/407/EØF.</p> <p>II.5. På det tidspunkt, hvor den i del I beskrevne sæd blev indsamlet, gjaldt det, at:</p> <p>II.5.1. alle køer på sædopsamlingsstationen mindst én gang om året var testet negative i en agglutinationstest af vaginal slim for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion, og</p> <p>II.5.2. alle sædproducerende tyre inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen var testet negative ved enten en immunfluorescent antistoftest eller en dyrkningstest for <i>Campylobacter fetus</i>-infektion på en prøve af forhudsmateriale eller af en skylning af den kunstige skede.</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY

<p>II.6. Sæden til eksport er indsamlet fra donortyre, som:</p> <p>II.6.1. opfylder betingelserne i bilag C til direktiv 88/407/EØF</p> <p>⁽³⁾enten [II.6.2. har opholdt sig i eksportlandet i de sidste seks måneder før indsamlingen af sæden til eksport]</p> <p>⁽³⁾eller [II.6.2. er importeret fra⁽¹⁾ efter at have opholdt sig i eksportlandet i mindre end seks måneder og på importtidspunktet opfyldte de dyresundhedsbetingelser, der gælder for donordyr, hvis sæd er bestemt til eksport til Den Europæiske Union]</p> <p>II.6.3. er placeret på en sædopsamlingsstation:</p> <p>⁽³⁾enten [hvor det for alt kvæget gælder, at det ikke er blevet vaccineret mod rhinotracheitis infectiosa bovis, og at det mindst én gang om året er testet negativt i en serumneutralisationstest eller en ELISA for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis]</p> <p>⁽³⁾eller [kvæg, der ikke er vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis, mindst én gang om året er testet negativt ved en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og hvor der ikke er gennemført testning for infektiøs bovin rhinotracheitis af tyre, der har fået den første vaccination mod infektiøs bovin rhinotracheitis på insemineringsstationen, efter at de er testet negative ved en serumneutralisationstest eller en ELISA-test for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og som siden den første vaccination regelmæssigt er blevet genvaccineret med intervaller på højst seks måneder]</p> <p>⁽³⁾enten [II.6.4. ikke er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis]</p> <p>⁽³⁾eller [II.6.4. er blevet vaccineret mod infektiøs bovin rhinotracheitis i overensstemmelse med punkt II.6.3]</p> <p>II.6.5. opfylder importbetingelserne for tyresæd i kapitlet om bluetongue i OIE's sundhedskodeks for terrestriske dyr i overensstemmelse med den sundhedsmæssige status i dyrenes opholdsland eller – region ****</p> <p>II.6.6. har opholdt sig i eksportlandet, hvor der forekommer følgende serotyper af epizootisk hæmoragi (EHD):: og to gange med højst 12 måneders mellemrum er testet negative i en agar-gel-immunodiffusionstest⁽⁴⁾ og en virusneutralisationstest for alle ovennævnte serotyper af EHD, udført på et godkendt laboratorium på blodprøver, der er udtaget inden og mindst 21 dage efter indsamlingen af sæden***</p> <p>II.6.7. har opholdt sig i eksportlandet, hvor der forekommer følgende serotyper af epizootisk hæmoragi (EHD):: og inden indførslen samt hver sjette måned er testet negative ved en agar-gel-immunodiffusionstest⁽⁴⁾ og en virusneutralisationstest for alle ovennævnte serotyper af EHD, udført på et godkendt laboratorium**</p> <p>II.6.8. som to gange med højst 12 måneders mellemrum er testet negative i en serumneutralisationstest for akabane-virus på et godkendt laboratorium på blodprøver udtaget inden og mindst 21 dage efter indsamlingen af sæden*.</p> <p>II.7. Sæden til eksport er indsamlet efter den dato, hvor de kompetente nationale myndigheder i eksportlandet godkendte sædopsamlingsstationen.</p> <p>II.8. Sæden til eksport er forarbejdet, opbevaret og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i direktiv 88/407/EØF i den ordlyd, der var gældende inden ændringen ved direktiv 2003/43/EF.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af tyresæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p>	
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY

<p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "<i>Operatør, der er ansvarlig for sendingen</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendelsessted</i>": skal svare til den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Rubrik I.12: "<i>Bestemmelsessted</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>"<i>Dato for indsamling/produktion</i>": skal ligge før den 31. december 2004 og angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>"<i>Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.</i>" skal svare til godkendelsesnummeret på den godkendte sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for tyresæd.</p> <p>(2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 9, stk. 2, i direktiv 88/407/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er angivet i kapitlet om bluetongue i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p> <p>**** Kun Australien, Canada og USA.</p> <p>*** Kun Australien og USA.</p> <p>** Kun Canada.</p> <p>* Kun Australien.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 42

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA KVÆG, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
		I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:		
	II.1. De i del I beskrevne oocytter ⁽¹⁾ /in vivo-producerede embryoner ⁽¹⁾ /in vitro-producerede embryoner ⁽¹⁾ /mikromanipulerede embryoner ⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, der har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri		
	II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre oocytter ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ fra kvæg til Unionen, og som er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404		
	⁽¹⁾ enten [II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]		
	⁽¹⁾ eller [II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den ⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen]		
	II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease		
	II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpest, infektion med Rift Valley-feber-virus eller oksens ondartede lungesyge, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri		
	⁽¹⁾ [II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet ⁽³⁾ , som		
	II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed		
	II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]		
	⁽¹⁾ [II.2. De i del I beskrevne oocytter ⁽¹⁾ /in vitro-producerede embryoner ⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryooproduktionsholdet ⁽³⁾ , som		
	II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed		
II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]			
II.3. De i del I beskrevne oocytter ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, der har oprindelse på virksomheder			
II.3.1. som er frie for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -kompleks (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus			
II.3.2. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> , og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus			
⁽¹⁾ enten [II.3.3. som er frie for enzootisk kvægleukose, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]			
⁽¹⁾ eller [II.3.3. som ikke er frie for enzootisk kvægleukose, og den embedsdyrlæge, der er ansvarlig for oprindelsesvirksomheden, har attesteret, at der ikke har været nogen kliniske tilfælde af enzootisk kvægleukose i mindst de foregående 3 år]			

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾enten [II.3.4. som er frie for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og de har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.3.4. som ikke er fri for infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, og den embedsdyrlæge, der er ansvarlig for oprindelsesvirksomheden, har certificeret, at der ikke har været nogen kliniske tilfælde af infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i mindst de foregående 12 måneder]</p> <p>II.3.5. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>II.4. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesygge eller lumpy skin disease</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 6 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>II.4.3.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesygge, infektion med kvægst, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesygge, lumpy skin disease eller en ny sygdom, som er relevant for kvæg</p> <p>II.4.3.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk kvægleukose, infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis, bovin virusdiarré, infektion med epizootisk hæmoragi-virus eller infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24)</p> <p>II.4.3.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.3.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.3.2</p> <p>II.4.3.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.6.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.4.6.1.</p> <p style="padding-left: 40px;">(1)enten [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 40px;">(1)(4)eller [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.1.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.2.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.3.</p> <p style="padding-left: 60px;">II.4.6.2.4.</p> <p>(1)(6)[II.4.7.</p> <p style="padding-left: 20px;">(1)enten [II.4.7.1.</p> <p style="padding-left: 20px;">(1)og/eller [II.4.7.2.</p>	<p>er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:</p> <p>De kommer fra virksomheder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – der ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge. <p>De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]</p> <p>De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af embryonerne, og</p> <p>er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne</p> <p>sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen⁽⁵⁾</p> <p>embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]</p> <p>opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i en årstidsbestemt sygdomsfri periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p>
---	--

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾ har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af oocytter⁽¹⁾/in vitro producerede embryoner⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver indsamling af oocytter.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne]]</p> <p>⁽¹⁾(6)[II.4.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocytterne blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget mellem 28 og 60 dage fra datoen for indsamlingen af oocytterne eller embryonerne]]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne]]]</p> <p>⁽¹⁾(6)[II.4.9. som opfylder de dyresundhedsmæssige krav i del 1, kapitel III, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.5. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.5.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.5.3.1. forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.5.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.6. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag IX til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for tyresæd, eller af den kompetente myndighed i en medlemsstat.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.7. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹¹⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af. Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>Rubrik I.27:</p> <p><i>"Art"</i>: Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant.</p> <p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke"</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Relevant for en sending af oocytter og in vitro-producerede embryoner.</p> <p>(7) Relevant for frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(8) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(9) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(10) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(11) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>
---	--

KAPITEL 43

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF IN VIVO-PRODUCEREDE
EMBRYONER FRA KVÆG, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG
OPBEVARET INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED
RÅDETS DIREKTIV 89/556/EØF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET
EMBRYOOPSAMLINGSHOLD, DER HAR INDSAMLET EMBRYONERNE
(MODEL "BOV-IN-VIVO-EMB-B-ENTRY")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1	Afsender/Eksportør Navn Adresse Land	I.2	Certifikatets referencenr.
		ISO-landekode	I.3	Central kompetent myndighed
			I.4	Lokal kompetent myndighed
			I.2a	IMSOC-reference
			QR-kode	
	I.5	Modtager/Importør Navn Adresse Land	I.6	Operator, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.7	Oprindelsesland	I.9	Bestemmelsesland
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.8	Oprindelsesregion	I.10	Bestemmelsesregion
		Kode		Kode
I.11	Afsendelsessted Navn Adresse Land	I.12	Bestemmelsessted Navn Adresse Land	
	Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode		Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode	
I.13	Indladningssted	I.14	Dato og klokkeslæt for afgang	
I.15	Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16	Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17		
I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	
		<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19	Containernr./forseglingsnr. Containernr.	Forseglingsnr.		
I.20	Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked	
	ISO-landekode	I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge i attesterer herved følgende: <i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i></p> <p>II.1. Embryonerne til eksport:</p> <p>II.1.1. er indsamlet i eksportlandet, som ifølge officielle undersøgelsesresultater:</p> <p>II.1.1.1. har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder før indsamlingen</p> <p>^{(2)enten} [II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i sidste 12 måneder før indsamlingen og i samme periode ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease]</p> <p>^{(2)eller} [II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder før indsamlingen eller i samme periode har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease, og:</p> <ul style="list-style-type: none"> – embryonerne har ikke undergået en gennembrydning af zona pellucida – embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter indsamlingen – donorkøerne kommer fra bedrifter, hvor ingen dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen, og ingen dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før og i mindst 30 dage efter indsamlingen af embryonerne] <p>II.1.2. er indsamlet af embryoopsamlingsholdet⁽³⁾, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> – var godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF – har indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret embryonerne i overensstemmelse med kapitel II i bilag A til direktiv 89/556/EØF – mindst to gange årligt er underkastet inspektion af en embedsdyrlæge. <p>II.1.3. er indsamlet og forarbejdet på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været nogen tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen, og indtil de afsendes til Unionen, hvis der er tale om friske embryoner, eller i 30 dage efter indsamlingen, hvis der er tale om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 dage, jf. punkt II.1.1.2</p> <p>II.1.4. har fra indsamlingstidspunktet til 30 dage efter indsamlingen eller, hvis der er tale om friske embryoner, indtil dagen for deres afsendelse til Unionen, været opbevaret på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.1.5. er indsamlet fra donorkøer, som:</p> <p>II.1.5.1. i de sidste 30 dage før indsamlingen var opstaldet på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.1.5.2. ikke udviste kliniske sygdomstegn på indsamlingsdagen</p> <p>II.1.5.3. tilbragte de sidste seks måneder før indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum – som var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år – hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i de foregående 12 måneder. 		

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II.1.6. Embryonerne til eksport er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt til at indsamle, forarbejde 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

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af embryoner fra kvæg, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for embryonerne.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.6: "*Operator, der er ansvarlig for sendingen*": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.

Rubrik I.11: "*Afsendelsessted*": skal svare til det embryoopsamlingshold, hvorfra embryonerne afsendes 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.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.

Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: "*Art*": Angiv "*Bos taurus*", "*Bison bison*" eller "*Bubalus bubalis*", alt efter hvad der er relevant.

"*Type*": Angiv "in vivo-producerede embryoner":

Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation.

"*Dato for indsamling/produktion*" angives i følgende format: dd.mm.åååå.

"*Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.*" skal svare til det embryoopsamlingshold, der har indsamlet, forarbejdet og opbevaret embryonerne, og være 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.

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	Del II: (1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for embryoner fra kvæg. (2) Det ikke relevante overstreges/slettes. (3) Kun embryoopsamlingshold, 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.
	Embedsdyrlæge Navn (med blokbogstaver) Dato Stilling og titel Stempel Underskrift

KAPITEL 44

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF IN VITRO-PRODUCEREDE EMBRYONER FRA KVÆG, DER ER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED RÅDETS DIREKTIV 89/556/EØF OG ER BEFRUGTET MED SÆD, DER OPFYLDER KRAVENE I RÅDETS DIREKTIV 88/407/EØF, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOPRODUKTIONSHOLD, DER HAR PRODUCERET EMBRYONERNE (MODEL "BOV-IN-VITRO-EMB-C-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forsegingsnr. Containernr. Forsegingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

II. Sundhedsoplysninger		II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Undertegnede embedsdyrlæge i		attesterer følgende:	
<i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i>			
Del II: Attest	II.1. Embryonerne til eksport:		
	II.1.1. er produceret i eksportlandet, som ifølge officielle undersøgelsesresultater:		
	II.1.1.1. har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder før produktionen		
	⁽²⁾ enten [II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i de sidste 12 måneder før produktionen og i samme periode ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease]		
	⁽²⁾ eller [II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder før produktionen eller i samme periode har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease, og		
	– embryonerne er blevet produceret uden gennembrydning af zona pellucida		
	– embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter produktionen		
	– donorkøerne kommer fra bedrifter, hvor ingen dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen, og ingen dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før og i mindst 30 dage efter indsamlingen af oocytterne]		
	II.1.2. er produceret af embryoproduktionsholdet ⁽³⁾ , som:		
	– var godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF		
– har produceret, forarbejdet, opbevaret og transporteret embryonerne i overensstemmelse med 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 embryonerne til eksport, er indsamlet på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen og indtil afsendelsen af dem til Unionen, hvis der er tale om friske embryoner, eller i 30 dage efter indsamlingsdatoen, hvis der er tale om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 dage, jf. punkt II.1.1.2.			
II.3. Fra tidspunktet for indsamling af oocytterne til 30 dage efter indsamlingen eller, hvis der er tale om friske embryoner, indtil afsendelsesdagen har embryonerne til eksport været opbevaret på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease.			
II.4. Det gælder for donorerne af de oocytter, der blev anvendt til produktionen af embryonerne til eksport, at de:			
II.4.1. befandt sig i de sidste 30 dage før indsamlingen af oocytterne på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease			
II.4.2. ikke udviste kliniske sygdomstegn på indsamlingsdagen			

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	<p>II.4.3. tilbragte de sidste seks måneder før indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum – som var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år – hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i de foregående 12 måneder <p>⁽²⁾enten [II.4.4. blev i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocyterne holdt i et land eller en zone, der var fri(t) for bluetonguevirus.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev holdt i en periode, der på grund af årstiden er fri for vektoren, eller beskyttet herimod i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocyterne, og embryonerne er produceret uden gennembrydning af zona pellucida, medmindre donorerne blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 dage.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 dage.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev underkastet en agensidentifikationstest, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev udtaget på indsamlingsdagen eller slagtedagen, idet embryonerne i sidstnævnte tilfælde er produceret uden gennembrydning af zona pellucida.]</p> <p>II.5. Embryonerne til eksport er befrugtet ved in vitro-befrugtning med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker⁽⁴⁾, der:</p> <p>⁽²⁾enten [II.5.1. er godkendt i overensstemmelse med artikel 5, stk. 1, i direktiv 88/407/EØF og ligger i en EU-medlemsstat, og sæden opfylder kravene i direktiv 88/407/EØF.]</p> <p>⁽²⁾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.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af embryoner fra kvæg, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "<i>Operatør, der er ansvarlig for sendingen</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendelsessted</i>": skal svare til det godkendte embryoproduktionshold, 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.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Art</i>": Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant. "<i>Type</i>": Angiv "<i>in vitro</i>-producerede embryoner". "<i>Identifikationsnummer</i>": Moderdyrets identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Faderens identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. "<i>Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.</i>" skal svare til det embryoproduktionshold, der har produceret, forarbejdet og opbevaret embryonerne, og være 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> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for embryoner fra kvæg.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun embryoproduktionshold, 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.</p> <p>(4) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag IX til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for tyresæd, eller af en medlemsstats kompetente myndighed.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 45

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF IN VITRO-PRODUCEREDE
EMBRYONER FRA KVÆG, DER ER PRODUCERET, FORARBEJDET OG
OPBEVARET INDEN DEN 21. APRIL 2021 I OVERENSSTEMMELSE MED
RÅDETS DIREKTIV 89/556/EØF OG ER BEFRUGTET MED SÆD FRA
SÆDOPSAMLINGSSTATIONER ELLER SÆDBANKER, DER ER GODKENDT AF
DEN KOMPETENTE MYNDIGHED I EKSPORTLANDET, AFSENDT EFTER DEN
20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOPRODUKTIONSHOLD, DER HAR
PRODUCERET EMBRYONERNE (MODEL "OV-IN-VITRO-EMB-D-ENTRY")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingensnr. Containernr. Forseglingensnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
		I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

II. Sundhedsoplysninger		II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Undertegnede embedsdyrlæge i		attesterer følgende:	
<i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i>			
Del II: Attest	II.1. Embryonerne til eksport:		
	II.1.1. er produceret i eksportlandet, som ifølge officielle undersøgelsesresultater:		
	II.1.1.1 har været frit for kvægpest i de sidste 12 måneder før produktionen		
	⁽²⁾ enten [II.1.1.2. har været frit for mund- og klovesyge og lumpy skin disease i de sidste 12 måneder før produktionen og i samme periode ikke har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease]		
	⁽²⁾ eller [II.1.1.2. ikke har været frit for mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 12 måneder før produktionen eller i samme periode har vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease, og		
	– embryonerne er produceret uden gennembrydning af zona pellucida		
	– embryonerne er blevet opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter produktionen		
	– donorkøerne kommer fra bedrifter, hvor ingen dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen, og ingen dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før og i mindst 30 dage efter indsamlingen af oocytterne]		
	II.1.2. er produceret af embryoproduktionsholdet ⁽³⁾ , som:		
	– var godkendt i henhold til kapitel I i bilag A til direktiv 89/556/EØF		
– har produceret, forarbejdet, opbevaret og transporteret embryonerne i overensstemmelse med 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 embryonerne til eksport, er indsamlet på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke havde været nogen tilfælde af mund- og klovesyge, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease i de sidste 30 dage før indsamlingen og indtil afsendelsen af dem til Unionen, hvis der er tale om friske embryoner, eller i 30 dage efter indsamlingsdatoen, hvis der er tale om embryoner, som er omfattet af kravet om en obligatorisk opbevaringsperiode på mindst 30 dage, jf. punkt II.2.2.			
II.3. Fra tidspunktet for indsamling af oocytterne til 30 dage efter indsamlingen eller, hvis der er tale om friske embryoner, indtil afsendelsesdagen har embryonerne til eksport været opbevaret på steder, der ligger midt i et område med en radius på mindst 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke var nogen tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease.			
II.4. Det gælder for donorerne af de oocytter, der blev anvendt til produktionen af embryonerne til eksport, at de:			
II.4.1. befandt sig i de sidste 30 dage før indsamlingen af oocytterne på steder, der ligger midt i et område med en radius på 10 km, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater ikke har været nogen tilfælde af mund- og klovesyge, bluetongue, epizootisk hæmoragi, vesikulær stomatitis, Rift Valley-feber, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease			
II.4.2. ikke udviste kliniske sygdomstegn på indsamlingsdagen			

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>II.4.3. tilbragte de sidste seks måneder før indsamlingen på eksportlandets område i højst to besætninger:</p> <ul style="list-style-type: none"> – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for tuberkulose i det pågældende tidsrum – som i henhold til officielle undersøgelsesresultater var frie for brucellose i det pågældende tidsrum – der var frie for enzootisk kvægleukose, eller hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på enzootisk kvægleukose i de foregående tre år – hvor ingen dyr havde udvist kliniske tegn på infektiøs bovin rhinotracheitis/infektiøs pustuløs vulvovaginitis i de foregående 12 måneder. <p>⁽²⁾enten [II.4.4. blev i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocyterne holdt i et land eller en zone, der var fri(t) for bluetonguevirus.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev holdt i en periode, der på grund af årstiden er fri for vektoren, eller beskyttet herimod i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af oocyterne, og embryonerne er produceret uden gennembrydning af zona pellucida, medmindre donorerne blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 dage.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetongue-virusgruppen, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter indsamlingen, og embryonerne blev opbevaret i mindst 30 dage.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4. blev underkastet en agensidentifikationstest, udført med negativt resultat i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev udtaget på indsamlingsdagen eller slagtedagen, idet embryonerne i sidstnævnte tilfælde er produceret uden gennembrydning af zona pellucida.]</p> <p>II.5. Embryonerne til eksport er befrugtet ved in vitro-befrugtning med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af 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.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af embryoner fra kvæg, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for embryonerne.</p> <p>I henhold til artikel 3, litra a), i direktiv 89/556/EØF må in vitro-producerede embryoner fra kvæg befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer, der er godkendt af eksportlandet, og som er indført efter betingelserne i dette certifikat, ikke gøres til genstand for handel inden for Unionen.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "<i>Operatør, der er ansvarlig for sendingen</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: "<i>Afsendelsessted</i>": skal svare til det godkendte embryoproduktionshold, 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.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Art</i>": Angiv "<i>Bos taurus</i>", "<i>Bison bison</i>" eller "<i>Bubalus bubalis</i>", alt efter hvad der er relevant. "<i>Type</i>": Angiv "<i>in vitro</i>-producerede embryoner". "<i>Identifikationsnummer</i>": Moderdyrets identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Faderens identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. "<i>Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.</i>" skal svare til det embryoproduktionshold, der har produceret, forarbejdet og opbevaret embryonerne, og være 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> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for embryoner fra kvæg.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun embryoproduktionshold, 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.</p> <p>(4) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for tyresæd.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 46

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
- oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
- lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF
- lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet

(MODEL "BOV-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse		<input type="checkbox"/> Nedkølet		<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr.		Forseglingsnr.			
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale					
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit	Tredjeland	ISO-landekode	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked		
I.24	Samlet antal kolti	I.25	Samlet mængde	I.26			
I.27	Beskrivelse af sendingen						
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.		Mængde	
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centrale ns godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test	

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra kvæg til Unionen, og som er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller oksens ondartede lungesyge, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁴⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p> <p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁵⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra kvæg, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra kvæg, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter"</i> : Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.
Rubrik I.19:	Angiv forseglingsnummer.
Rubrik I.24:	Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
Rubrik I.27:	<i>"Type"</i> : Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art"</i> : Angiv " <i>Bos taurus</i> ", " <i>Bison bison</i> " eller " <i>Bubalus bubalis</i> ", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer"</i> : Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke"</i> : Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion"</i> : Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i> : Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde"</i> : Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.
Del II:	
(1)	Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(4)	Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm .
(5)	Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(7) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(8) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 47

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØREL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 2003/43/EF, efter den 31. december 2004 og inden den 21. april 2021
- lagre af tyresæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret inden den 1. januar 2005 i overensstemmelse med Rådets direktiv 88/407/EØF, som ændret ved Rådets direktiv 93/60/EØF
- oocytter og embryoner fra kvæg, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af in vivo-producerede embryoner fra kvæg, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021
- lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd, der opfylder kravene i Rådets direktiv 88/407/EØF
- lagre af in vitro-producerede embryoner fra kvæg, der er produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 89/556/EØF inden den 21. april 2021 og er befrugtet med sæd fra sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet

(MODEL "BOV-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
		I.13 Indladningssted		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
		I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forseglingsnr.	Containernr. Forseglingsnr.			
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked		
	Tredjeland ISO-landekode	I.23			
I.24	Samlet antal kolli	I.25	Samlet mængde	I.26	
I.27	Beskrivelse af sendingen				
KN-kode Type	Art	Underart/kategori Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Identifikationsnr. Dato for indsamling eller produktion	Mængde Test

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra kvæg til Unionen, og som er opført i bilag IX til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>^{(2)enten} [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>^{(2)eller} [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, oksens ondartede lungesyge eller lumpy skin disease</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus eller oksens ondartede lungesyge, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁴⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>^{(2)enten} [ligger i eksportlandet]</p> <p>^{(2)og/eller} [ligger i⁽⁵⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾ fra kvæg, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>^{(2)enten} [standardcertifikat BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p>		

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 1, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 1, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 1, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2011/630/EU⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af tyresæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p>

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Rubrik I.12:	<i>"Bestemmelsessted"</i> : Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter"</i> : Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.
Rubrik I.19:	Angiv forseglingsnummer.
Rubrik I.24:	Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
Rubrik I.27:	<i>"Type"</i> : Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art"</i> : Angiv " <i>Bos taurus</i> ", " <i>Bison bison</i> " eller " <i>Bubalus bubalis</i> ", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer"</i> : Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke"</i> : Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion"</i> : Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i> : Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde"</i> : Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.
Del II:	
(1)	Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(4)	Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm .
(5)	Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag IX til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.
(6)	Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.
(7)	Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.
(8)	Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg anbringes og transporteres i en og samme container.

LAND

Standardcertifikat BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 48

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF SÆD AF FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "BOV-SEM-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Atfesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ til Unionen, og som er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder</p> <p>II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri.</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som, før påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, kom fra virksomheder</p> <p>II.2.1. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og</p> <p>⁽¹⁾enten [de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge]</p> <p>II.2.2. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.3. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.3. hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de geder, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder i overensstemmelse med procedurer fastlagt i del 1, punkt 1 og 2, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og hvis der i samme tidsrum er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til nævnte delegerede forordning]</p>		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage, og ⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år] ⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden] <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.5. hvor de har opholdt sig i en sammenhængende periode på mindst 60 dage, og hvor der ikke er rapporteret om epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) i 12-måneders-perioden]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.6. hvor de inden for de sidste 60 dage før deres anbringelse i den i punkt II.4.6 omhandlede karantænefacilitet med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra b, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7. hvor der ikke var rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) i de foregående 6 måneder.]</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽⁶⁾, som</p> <ul style="list-style-type: none"> II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686. <p>II.4. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder II.4.2. i mindst de sidste 6 måneder før datoen for indsamling af sæden har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7 II.4.3. ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden II.4.4. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692 II.4.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og i indsamlingsperioden <ul style="list-style-type: none"> II.4.5.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder eller en ny sygdom, som er relevant for får/geder
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller, hvis der er tale om får eller om geder, der holdes sammen med får, epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>)</p> <p>II.4.5.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.5.2</p> <p>II.4.5.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.4.6. har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:</p> <p>II.4.6.1. Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1.</p> <p>II.4.6.2. Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme.</p> <p>II.4.6.3. Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.</p> <p>II.4.6.4. Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.4.7. er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen</p> <p>II.4.7.1. som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1</p> <p>II.4.7.2. hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og ⁽¹⁾⁽⁷⁾[i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen]</p> <p>II.4.7.3. som ligger i et område, hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen i mindst de sidste 30 dage, og ⁽¹⁾⁽⁷⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen, og donordyrene er blevet holdt på den pågældende sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af sæd har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af sæd.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.4. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus serotype 1-24 mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver sædindsamling.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]</p> <p>II.4.9. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.9.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.2. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.3. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.9.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 28 og 60 dage fra datoen for den sidste sædindsamling]]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.4.9.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af sædindsamlingen, ved den sidste sædindsamling samt mindst hver 7. dag under sædindsamlingen, hvis der er tale om virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis der er tale om PCR]]</p> <p>II.4.10. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på blodprøver, der er udtaget inden for de sidste 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.10.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p> <p>II.4.11. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på blodprøver, der er udtaget inden for mindst 21 dage efter påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 1, litra d), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.11.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p> <p>II.4.12. mindst én gang om året på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 3, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, en serologisk test som omhandlet i del 1, punkt 1, i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.12.2. for epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), en serologisk test eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet]</p> <p>⁽¹⁰⁾[II.4.13. opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>II.4.13.1. De er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <p>II.4.13.1.1. Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom.</p> <p>II.4.13.1.2. Der findes et oplysnings- og overvågningssystem.</p> <p>II.4.13.1.3. Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt.</p> <p>II.4.13.1.4. Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) Terrestrial Animal Health Code, fra drøvtyggere, er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

<p>II.5.</p> <p>II.5.1.</p> <p>II.5.2.</p> <p>II.5.3.</p> <p>II.5.3.1.</p> <p>II.5.3.2.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾II.5.3.3.</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾II.6.</p> <p>II.6.1.</p> <p>^{(1)enten}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>^{(1)eller}</p> <p>II.6.2.</p>	<p>og</p> <p>[II.4.13.2. De er i mindst de sidste 3 år før datoen for indsamling af sæden til eksport til stadighed blevet holdt på en eller flere bedrifter, der i denne periode har opfyldt alle de krav, der er fastsat i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog det tidsrum, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i samme tidsrum opfyldte betingelserne i nævnte afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv).]</p> <p>[II.4.13.2. De er får, der har prionproteingenotypen ARR/ARR.]]</p> <p>Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>transporteres i en container, som:</p> <p>forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:</p> <p>Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:</p> <p>[gentamicin (250 µg)]</p> <p>[en blanding af penicillin (500 µg) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>[en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]</p> <p>[en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>[en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]</p> <p>[et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽¹²⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:</p> <p>— gentamicin (250 µg)</p> <p>— penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)</p> <p>— gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)</p> <p>— lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)</p> <p>— amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)].</p> <p>Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Bemærkninger

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd fra får og geder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: *"Afsendelsessted"*: Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra. Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm

Rubrik I.12: *"Bestemmelsessted"*: Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.

Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: *"Type"*: Angiv sæd.

"Art": Angiv "*Ovis aries*" eller "*Capra hircus*", alt efter hvad der er relevant.

"Identifikationsnummer": Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.

"Identifikationsmærke": Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i.

"Dato for indsamling eller produktion": Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen.

"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer": Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.

"Mængde": Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.

Del II:

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (3) Relevant for får.
- (4) Relevant for får samt for geder, der holdes sammen med får.
- (5) Relevant for geder.
- (6) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.
- (7) Relevant for frossen sæd.
- (8) Relevant for frisk og nedkølet sæd.
- (9) Relevant for får samt for geder, der holdes sammen med får.
- (10) Overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(11) Obligatorisk attesting, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(12) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 49

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF SÆD FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "OV/CAP-SEM-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II. Sundhedsoplysninger		II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference	
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:			
	II.1.	Eksportlandet		
		<i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i>		
	II.1.1.	har været frit for kvægst, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder og Rift Valley-feber i de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden til eksport og indtil datoen for afsendelse af den til Unionen, ligesom der i samme periode ikke er vaccineret mod disse sygdomme		
	II.1.2.	har været frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden til eksport og indtil datoen for afsendelse af den til Unionen, ligesom der i samme periode ikke er vaccineret mod denne sygdom.		
	II.2.	Sæden til eksport er indsamlet og opbevaret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation ⁽²⁾ , som:		
	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.	blev drevet og var under tilsyn 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.	Det gælder for fårene ⁽³⁾ /gederne ⁽³⁾ på sædopsamlingsstationen, at de:		
	II.3.1.	inden anbringelsen i den i punkt II.3.3 angivne karantænefacilitet		
	⁽³⁾⁽⁴⁾ enten	II.3.1.1.	hidrørte fra det i rubrik I.8 angivne område, som var anerkendt som værende officielt frit for brucellose (<i>B. melitensis</i>)	
	⁽³⁾ 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]	
	⁽³⁾ eller	II.3.1.1.	hidrørte fra 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 på over seks måneder med negativt resultat er blevet underkastet to test ⁽⁵⁾ , udført på prøver udtaget den (dato) og den (dato) (med mindst seks måneders mellemrum), idet den anden prøve skal være udtaget inden for 30 dage før anbringelsen i karantænefaciliteten]	
og	ikke forinden har været holdt på en bedrift med lavere status			
	II.3.1.2.	i mindst 60 dage til stadighed er blevet holdt på en bedrift, hvor der ikke er blevet diagnosticeret nogen tilfælde af epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>) i de sidste 12 måneder		
⁽³⁾ og	[der er tale om får, som højst 60 dage før deres anbringelse i karantænefaciliteten som beskrevet i punkt II.3.3 er blevet underkastet en komplementbindingstest, eller en anden test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet, til påvisning af epididymitis hos får med et resultat på under 50 ICFTU/ml]			
	II.3.1.3.	efter min bedste overbevisning ikke kommer fra bedrifter og ikke har været i kontakt med dyr fra en bedrift, hvor en eller flere af følgende sygdomme i henhold til det officielle anmeldelsessystem og ifølge ejerens skriftlige erklæring er blevet konstateret klinisk i de i litra a)-d) angivne perioder inden deres anbringelse i karantænefaciliteten som beskrevet i 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") inden for de sidste seks måneder		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>b) paratuberkulose eller kaseøs lymfadenitis inden for de sidste 12 måneder</p> <p>c) lungeadenomatose inden for de sidste tre år</p> <p>^{(3)enten} [d) maedi-visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder inden for de sidste tre år]</p> <p>^{(3)eller} [d) maedi-visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder inden for de sidste 12 måneder, og alle inficerede dyr er blevet slaget, ligesom de resterende dyr derefter har reageret negativt på to test udført med mindst seks måneders mellemrum]</p> <p>II.3.2. er blevet underkastet test, udført på en blodprøve, der er udtaget højst 28 dage før den i punkt II.3.3 omhandlede karantæneperiodes begyndelse, for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brucellose (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde, i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF – epididymitis hos får (<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 test 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 <p>II.3.3. har gennemgået isolations/karantæneperioden på mindst 28 dage i karantænefaciliteter, der er godkendt til dette formål af den kompetente myndighed, og i denne periode:</p> <p>II.3.3.1. har karantænefaciliteterne kun rummet dyr med mindst samme sundhedsstatus</p> <p>II.3.3.2. er dyrene blevet underkastet følgende test, udført 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 karantænefaciliteten, for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brucellose (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde, i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF – epididymitis hos får (<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 test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet – border disease i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, punkt 1.6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF. <p>II.3.4. mindst én gang om året er blevet rutinetestet for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brucellose (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde, i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF – epididymitis hos får (<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 test med tilsvarende dokumenteret sensitivitet og specificitet – border disease i overensstemmelse med kapitel II, afsnit II, punkt 5, litra c), i bilag D til direktiv 92/65/EØF. <p>II.4. Sæden til eksport er indsamlet fra donorræddere⁽³⁾/donorbukke⁽³⁾, som:</p> <p>II.4.1. kun er indsat på den godkendte sædopsamlingsstation efter udtrykkelig tilladelse fra stationsdyrlægen</p> <p>II.4.2. ikke udviser nogen kliniske sygdomstegn på dagen for indsættelse på den godkendte sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	⁽³⁾ enten	[II.4.3. ikke er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden]
	⁽³⁾ eller	[II.4.3. er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge mindst 30 dage før indsamlingen, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver indsamlet sædmængde er blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge med negativt resultat]
		II.4.4. er blevet holdt på en godkendt sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden, hvis der er tale om frisk sæd
		II.4.5. ikke har været anvendt til naturlig bedækning, efter at de er indsat i karantænefaciliteten, jf. punkt II.3.3, og til og med sædindsamlingsdagen
		II.4.6. er blevet holdt på godkendte sædopsamlingsstationer:
		II.4.6.1. som har været frie for mund- og klovesyge i mindst de sidste tre måneder før og 30 dage efter indsamlingen af sæden, eller, for frisk sæds vedkommende, indtil afsendelsesdatoen, og som ligger midt i et område med en radius på 10 km, hvor der i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden ikke har været nogen tilfælde af mund- og klovesyge
		II.4.6.2. som fra 30 dage før til 30 dage efter indsamlingen af sæden eller, for frisk sæds vedkommende, indtil afsendelsesdatoen har været frie for brucellose (<i>B. melitensis</i>), epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>), miltbrand og rabies
	⁽³⁾ enten	[II.4.7. har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste seks måneder før indsamlingen af sæden til eksport]
	⁽³⁾ eller	[II.4.7. i de sidste seks måneder før indsamlingen af sæden opfyldte de dyresundhedsbetingelser, der gælder for donordyr, hvis sæd er bestemt til eksport til Unionen, og er blevet importeret til eksportlandet fra ⁽¹⁾ mindst 30 dage inden indsamlingen af sæden]
	⁽³⁾ enten	[II.4.8. i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden er blevet holdt i et land eller en zone, der var fri(t) for bluetonguevirus]
	⁽³⁾ eller	[II.4.8. i mindst de sidste 60 dage før og under opsamlingen af sæden er blevet holdt i en årtidsbestemt bluetonguevirusfri zone i en årtidsbestemt bluetonguevirusfri periode]
	⁽³⁾ eller	[II.4.8. i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af sæden er blevet holdt på en vektorbeskyttet virksomhed]
	⁽³⁾ eller	[II.4.8. med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirusgruppen, udført i overensstemmelse med OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på blodprøver, der er udtaget mindst hver 60. dag i hele indsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige indsamling til denne sending af sæd]
	⁽³⁾ eller	[II.4.8. med negativt resultat er blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus. udført i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af indsamlingen af og ved den sidste indsamling til denne sending af sæd samt mindst hver 7. dag under indsamlingen af sæden (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag (PCR-test)]
	⁽³⁾⁽⁶⁾ enten	[II.4.9. har opholdt sig i eksportlandet, som ifølge officielle undersøgelsesresultater er frit for epizootisk hæmoragi (EHD)]
	⁽³⁾ eller	[II.4.9. har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af epizootisk hæmoragi (EHD):, og er med negativt resultat i hver tilfælde blevet underkastet:
	⁽³⁾ enten	[en serologisk test ⁽⁷⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virusgruppen, udført på et godkendt laboratorium på blodprøver, der er udtaget ved to lejligheder med højst 12 måneders mellemrum inden og mindst 21 dage efter den endelige indsamling til denne sending af sæd]]

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<p>⁽³⁾eller</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>II.4.10.</p> <p>II.4.10.1.</p> <p>II.4.10.1.1.</p> <p>II.4.10.1.2.</p> <p>II.4.10.1.3.</p> <p>II.4.10.1.4.</p> <p>og</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>II.5.</p> <p>II.5.1.</p> <p>II.5.2.</p> <p>II.5.3.</p> <p>⁽³⁾enten</p> <p>⁽³⁾eller</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd fra får og geder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>	<p>[en serologisk test⁽⁷⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virusgruppen, udført på et godkendt laboratorium på blodprøver udtaget med intervaller på højst 60 dage i indsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige indsamling af sæden i denne sending]]</p> <p>[en agensidentifikationstest⁽⁷⁾, udført på et godkendt laboratorium på blodprøver, der er udtaget ved påbegyndelsen af indsamlingen af og ved den sidste indsamling af sæden i denne sending samt mindst hver 7. dag under indsamlingen af sæden (virusisolationstest) eller mindst hver 28. dag (PCR-test)]]</p> <p>opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>De er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <p>Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom.</p> <p>Der findes et oplysnings- og overvågningssystem.</p> <p>Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt.</p> <p>Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år</p> <p>[II.4.10.2. de er i mindst de sidste 3 år før datoen for indsamling af sæden til eksport til stadighed blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste 3 år før indsamlingen af sæden til eksport har opfyldt de krav, der er fastsat i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001]</p> <p>[II.4.10.2. de er får, der har prionproteingenotypen ARR/ARR.]</p> <p>Sæden til eksport:</p> <p>er indsamlet efter den dato, hvor den kompetente myndighed i eksportlandet godkendte sædopsamlingsstationen</p> <p>er indsamlet, forarbejdet, konserveret, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kravene vedrørende sæd i kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>er transporteret til inddladningsstedet i en forseglede container 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 angivet i rubrik I.19.</p> <p>Sæden er ikke tilsat antibiotika.]</p> <p>Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽⁸⁾:</p> <p>.....]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: <i>"Operatør, der er ansvarlig for sendingen"</i>: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og som er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: <i>"Antal koller"</i> skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Art"</i>: Angiv <i>"Ovis aries"</i> eller <i>"Capra hircus"</i>, alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer"</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>"Dato for indsamling/produktion"</i> angives i følgende format: dd.mm.åååå. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr."</i> skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 angivne sædopsamlingsstation.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for sæd fra får og geder.</p> <p>(2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(4) Kun for et område med angivelsen "V" i kolonne 6 i del I i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 (EUT L 73 af 20.3.2010, s. 1).</p> <p>(5) Test udføres i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF.</p> <p>(6) Se bemærkninger for det pågældende eksportland i bilag I til afgørelse 2010/472/EU.</p> <p>(7) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er angivet i kapitel 2.1.3 i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p> <p>(8) Indsæt navne og koncentrationer.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 50

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglningsnr. Containernr. Forseglningsnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, der har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra får⁽¹⁾/geder⁽¹⁾ til Unionen, og som er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>^{(1)enten} II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>^{(1)eller} II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder</p> <p>II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri.</p> <p>⁽¹⁾II.2. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽³⁾, som</p> <p>II.2.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.2.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽³⁾, som</p> <p>II.2.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.2.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, der har oprindelse på virksomheder</p> <p>II.3.1. som er frie for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, og har aldrig tidligere været holdt på en virksomhed med lavere sundhedsstatus</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.3.2. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) i de sidste 42 dage]</p>		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.2. hvor der er foretaget overvågning for infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) af de geder, der holdes på virksomhederne, i mindst de sidste 12 måneder i overensstemmelse med procedurer fastlagt i del 1, punkt 1 og 2, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og hvis der i samme tidsrum er rapporteret om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>) hos geder, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til nævnte delegerede forordning]</p> <p>II.3.3. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomhederne i de sidste 2 år]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomhederne inden for de sidste 2 år, og virksomhederne har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner, indtil</p> <ul style="list-style-type: none"> – de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden, og – de resterende dyr på virksomheden er med negativt resultat blevet underkastet en test for surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden.] <p>II.4. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 6 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik 1.7</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden⁽¹⁾/produktionsperioden⁽¹⁾</p> <p>II.4.3.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder eller en ny sygdom, som er relevant for får/geder</p> <p>II.4.3.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> og <i>M. tuberculosis</i>), rabies, miltbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med epizootisk hæmoragi-virus, infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) eller, hvis der er tale om får eller om geder, der holdes sammen med får, epididymitis hos får (<i>Brucella ovis</i>)</p> <p>II.4.3.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.3.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.3.2</p> <p>II.4.3.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.6.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.4.6.1.</p> <p style="padding-left: 40px;">–</p> <p style="padding-left: 40px;">–</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾enten [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾⁽⁶⁾eller [II.4.6.2.</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.1.</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.2.</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.3.</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.4.</p> <p>II.4.7.</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾enten [II.4.7.1.</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾og/eller [II.4.7.2.</p>	<p>er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692</p> <p>opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:</p> <p>De kommer fra virksomheder:</p> <ul style="list-style-type: none"> – der ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge. <p>De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]</p> <p>De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af embryonerne, og</p> <p>er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne</p> <p>sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen⁽⁷⁾</p> <p>embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]</p> <p>opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24):</p> <p>De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er fri(t) for infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24), og hvor der i de sidste 24 måneder ikke har været nogen bekræftede tilfælde af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24) i måldyrebestanden.]</p> <p>De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årtidsbestemt sygdomsfri zone, i den årtidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri med et godkendt program for udryddelse af infektion med bluetonguevirus (serotype 1-24).]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.3. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i en årstidsbestemt sygdomsfri zone, i den årstidsbestemt sygdomsfrie periode, i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor den kompetente myndighed på oprindelsesstedet for sendingen af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ har fået forudgående skriftligt samtykke fra den kompetente myndighed i bestemmelsesmedlemsstaten til betingelserne for etablering af den pågældende årstidsbestemt sygdomsfrie zone og til at acceptere sendingen af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.4. De er blevet holdt på en vektorsikret virksomhed i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.5. De er med negativt resultat blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistoffer mod bluetonguevirus (serotype 1-24), mellem 28 og 60 dage fra datoen for hver indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.7.6. De er med negativt resultat blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus (serotype 1-24), udført på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>II.4.8. opfylder mindst én af følgende betingelser vedrørende infektion med epizootisk hæmoragivirus (serotype 1-7) (EHDV 1-7):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.1. De er i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ blevet holdt i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvor der i mindst de foregående 2 år ikke er rapporteret om EHDV 1-7 inden for en radius af 150 km omkring virksomheden.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2. De er blevet holdt på en vektorsikret virksomhed i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3. De har opholdt sig i eksportlandet, hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af EHDV:, og er med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde blevet underkastet følgende test, udført på et officielt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.3.1. en serologisk test til påvisning af antistoffer mod EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget mellem 28 og 60 dage fra datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3.2. en agensidentifikationstest for EHDV 1-7, udført med negativt resultat på en blodprøve, der er udtaget på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾.]</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.9. opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>II.4.9.1. De er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <p>II.4.9.1.1. Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom.</p> <p>II.4.9.1.2. Der findes et oplysnings- og overvågningssystem.</p> <p>II.4.9.1.3. Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.9.1.4. Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) Terrestrial Animal Health Code, fra drøvtyggere, er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år</p> <p>og</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.9.2. De er i de sidste 3 år før datoen for indsamling af embryonerne til eksport til stadighed blevet holdt på en eller flere bedrifter, der i denne periode har opfyldt alle de krav, der er fastsat i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a)-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001, undtaget dog det tidsrum, hvor de blev holdt på en sædopsamlingsstation, der i samme tidsrum opfyldte betingelserne i nævnte afsnits punkt 1.3, litra c), nr. iv).]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4.9.2. De er får, og embryonerne</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾enten [har prionproteingenotypen ARR/ARR]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾eller [har mindst én ARR-allel.]]]</p> <p>II.5. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.5.3. transporteres i en container, som:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.5.3.1. forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p style="padding-left: 20px;">II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.5.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾[II.6. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag X til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for sæd fra får og geder, eller af den kompetente myndighed i en medlemsstat.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾[II.7. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹³⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra får og geder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af. Kun embryopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art:"</i> Angiv "<i>Ovis aries</i>" eller "<i>Capra hircus</i>", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Kun embryopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(4) Relevant for får.</p> <p>(5) Relevant for geder.⁽⁶⁾ Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(7) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Overstreges/slettes, hvis Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne/embryonerne.⁽⁹⁾ Relevant for frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(10) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(11) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(12) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(13) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 51

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA FÅR OG GEDER, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingensnr. Containernr. Forseglingensnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:				
	II.1.	Eksportlandet			
		<i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i>			
	II.1.1.	har været frit for kvægst, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper, ondartet lungesyge hos geder og Rift Valley-feber i de sidste 12 måneder før indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ til eksport og indtil datoen for afsendelse af dem til Unionen, ligesom der i samme periode ikke er vaccineret mod disse sygdomme			
	⁽²⁾ enten	II.1.2.	har været frit for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder før indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ og har i samme periode ikke vaccineret mod mund- og klovesyge]		
	⁽²⁾ eller	II.1.2.	har ikke været frit for mund- og klovesyge i de sidste 12 måneder før indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ og/eller har vaccineret mod mund- og klovesyge i denne periode, og hundenordyrerne kommer fra bedrifter, hvor ingen dyr er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i de sidste 30 dage før opsamlingen, og ingen dyr af en modtagelig art har udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge i de sidste 30 dage før og i mindst 30 dage efter indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ , og æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ har ikke undergået en gennemfrysning af zona pellucida].		
	II.2.	Æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ til eksport:			
		II.2.1.	er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ og forarbejdet på steder, der ligger midt i et område med en radius på 10 km, hvor der i de sidste 30 dage før indsamlingen ikke havde været nogen tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis eller Rift Valley-feber		
		II.2.2.	er permanent blevet opbevaret på steder, der ligger midt i et område med en radius på 10 km, hvor der fra indsamlingstidspunktet til 30 dage efter indsamlingen ikke havde været nogen tilfælde af mund- og klovesyge, vesikulær stomatitis eller Rift Valley-feber		
		II.2.3.	er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ af det i rubrik I.11 angivne hold, som var godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne for godkendelse af og tilsyn med embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold ⁽³⁾ 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.	hidrører fra donorfår ⁽²⁾ /donorgeder ⁽²⁾ , som:		
	⁽²⁾ enten	II.2.5.1.	i mindst de sidste 60 dage før og under indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ er blevet holdt i et land eller en zone, der var fri(t) for bluetonguevirus]		
	⁽²⁾ eller	II.2.5.1.	er blevet holdt i en årstidsbestemt bluetonguevirusfri zone i en årstidsbestemt bluetonguevirusfri periode]		
	⁽²⁾ eller	II.2.5.1.	i mindst 60 dage inden påbegyndelsen af og under indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ er blevet holdt beskyttet mod vektoren]		
⁽²⁾ eller	II.2.5.1.	er blevet underkastet en serologisk test til påvisning af antistof mod bluetonguevirus-serogruppen, udført med negativt resultat i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals mellem 21 og 60 dage efter indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾]			
⁽²⁾ eller	II.2.5.1.	er blevet underkastet en agensidentifikationstest for bluetonguevirus, udført med negativt resultat i overensstemmelse med Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der blev udtaget på dagen for indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ eller på slagtedagen]			

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>II.2.5.2. efter min bedste overbevisning ikke kommer fra bedrifter og ikke har været i kontakt med dyr fra en bedrift, hvor en eller flere af følgende sygdomme i henhold til det officielle anmeldelsessystem og ifølge ejerens skriftlige erklæring er blevet konstateret klinisk i de i litra a)-d) angivne perioder inden indsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ til eksport:</p> <p>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") inden for de sidste seks måneder</p> <p>b) paratuberkulose eller kaseøs lymfadenitis inden for de sidste 12 måneder</p> <p>c) lungeadenomatose inden for de sidste tre år</p> <p>^{(2)enten} [d) maedi-visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder inden for de sidste tre år]</p> <p>^{(2)eller} [d) maedi-visna for får eller caprin viral arthritis/encephalitis for geder inden for de sidste 12 måneder, og alle inficerede dyr er blevet slagtet, ligesom de resterende dyr derefter har reageret negativt på to test udført med mindst seks måneders mellemrum]</p> <p>II.2.5.3. ikke udviste kliniske sygdomstegn på dagen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾</p> <p>^{(2)(4)enten} [II.2.5.4. har oprindelse i den i rubrik I.8 angivne region, som er anerkendt som værende officielt fri for brucellose (<i>B. melitensis</i>), og]</p> <p>^{(2)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]</p> <p>^{(2)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, 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 test⁽⁵⁾ udført på prøver udtaget den (dato) og den (dato) (med mindst seks måneders mellemrum, idet den anden prøve skal være taget inden for 30 dage før indsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾)]</p> <p>og</p> <p>^{(2)enten} [II.2.5.5. har opholdt sig i eksportlandet i mindst de sidste seks måneder før indsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ til eksport]</p> <p>^{(2)eller} [II.2.5.5. i de sidste seks måneder før indsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ opfyldte de dyresundhedsbetingelser, der gælder for donordyr, hvis æg⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til eksport til Unionen, og er blevet importeret til eksportlandet fra⁽¹⁾ mindst 30 dage inden opsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>II.2.5.6. opfylder følgende betingelser vedrørende klassisk scrapie:</p> <p>II.2.5.6.1 De er siden fødslen til stadighed blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <p>II.2.5.6.1.1. Klassisk scrapie er en anmeldepligtig sygdom.</p> <p>II.2.5.6.1.2. Der findes et oplysnings- og overvågningssystem.</p> <p>II.2.5.6.1.3. Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres fuldstændigt.</p> <p>II.2.5.6.1.4. Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever fra drøvtyggere er blevet forbudt, og forbuddet reelt er blevet håndhævet i hele landet i mindst de sidste syv år</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	og
⁽²⁾ enten	[II.2.5.6.2 De er i de sidste tre år før indsamlingen af embryonerne til eksport til stadighed blevet holdt på en eller flere bedrifter, som i de sidste tre år før indsamlingen af embryonerne til eksport har opfyldt kravene i kapitel A, afsnit A, punkt 1.3, litra a-f), i bilag VIII til forordning (EF) nr. 999/2001.]
⁽²⁾ eller	[II.2.5.6.2 De er får, og embryonerne
⁽²⁾ enten	[har prionproteingenotypen ARR/ARR]
⁽²⁾ eller	[har mindst én ARR-allel og er indsamlet efter den 1. januar 2015]]
	[II.2.6. er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ i eksportlandet,
⁽²⁾ enten	[II.2.6.1. som ifølge officielle undersøgelsesresultater er frit for epizootisk hæmoragi (EHD)]
⁽²⁾⁽⁶⁾ eller	[II.2.6.1. hvor der ifølge officielle undersøgelsesresultater findes følgende serotyper af epizootisk hæmoragi (EHD): og donorfårene ⁽²⁾ /donorgederne ⁽²⁾ med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde er blevet underkastet følgende test, udført på et godkendt laboratorium:
⁽²⁾ enten	[en serologisk test ⁽⁷⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virus-serogruppen, udført på blodprøver, der er udtaget to gange med højst 12 måneders mellemrum inden og mindst 21 dage efter indsamlingen til denne sending af æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾]]
⁽²⁾ eller	[en serologisk test ⁽⁷⁾ til påvisning af antistoffer mod EHD-virus-serogruppen, udført på blodprøver, der er udtaget med intervaller på højst 60 dage i indsamlingsperioden og mellem 21 og 60 dage efter den endelige indsamling til denne sending af æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾]]
⁽²⁾ eller	[en agensidentifikationstest ⁽⁷⁾ , udført på blodprøver, der er indsamlet ved påbegyndelsen af indsamlingen af og ved den sidste indsamling af samt mindst hver 7. dag, hvis udført som virusisolationstest, eller mindst hver 28. dag, hvis udført som polymerasekædereaktion, under indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ i denne sending]]
II.2.7.	er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ efter den dato, hvor den kompetente myndighed i eksportlandet godkendte embryoopsamlingsholdet
II.2.8.	er forarbejdet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter indsamlingen ⁽²⁾ /produktionen ⁽²⁾ 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.2.9.	er transporteret til indladningsstedet i en forsejlet container 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 angivet i rubrik I.19.
⁽²⁾ [II.2.10.	Sendingen består af embryoner fra får og geder, der er befrugtet ved kunstig insemination ⁽²⁾ /ved in vitro-befrugtning ⁽²⁾ med sæd fra sædopsamlingsstationer, som er godkendt ⁽⁸⁾ i henhold til:
⁽²⁾ enten	[II.2.10.1. artikel 11, stk. 2, i direktiv 92/65/EØF og ligger i en EU-medlemsstat, og sæden opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF.]]
⁽²⁾ eller	[II.2.10.1. 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

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra får og geder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "Operator, der er ansvarlig for sendingen": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har indsamlet/produceret, forarbejdet og opbevaret oocytterne/embryonerne, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: "Antal kulli" skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "Art": Angiv "Ovis aries" eller "Capra hircus", alt efter hvad der er relevant. "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation. "Dato for indsamling eller produktion" angives for in vivo-producerede embryoner og i følgende format: dd.mm.åååå. "Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr." skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, der har indsamlet/produceret, forarbejdet og opbevaret æggene/embryonerne, og som er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for sæd oocytter/embryoner fra får og geder.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(4) Kun for et område med angivelsen "V" i kolonne 6 i del I i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 206/2010 (EUT L 73 af 20.3.2010, s. 1).</p> <p>(5) Test udføres i overensstemmelse med bilag C til direktiv 91/68/EØF.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>(6) Se bemærkninger for det/den pågældende eksportland eller del heraf i bilag III til afgørelse 2010/472/EU.</p> <p>(7) Standarder for diagnostiske test for EHD-virus er angivet i kapitel 2.1.3 i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.</p> <p>(8) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag X til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for sæd fra får og geder, eller af en medlemsstats kompetente myndighed.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 52

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021

(MODEL "OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingssnr. Containernr. Forseglingssnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra får⁽²⁾/geder⁽²⁾ til Unionen, og som er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁴⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p> <p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁵⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra får⁽²⁾/geder⁽²⁾, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p>		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾<i>enten</i> [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾<i>og/eller</i> [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra får og geder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Rubrik I.12:</p> <p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.24:</p> <p>Rubrik I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(5) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag X til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.</p> <p>(6) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(7) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(8) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får og/eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p>	<p><i>"Bestemmelsessted"</i>: Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p><i>"Ledsagedokumenter"</i>: Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Angiv forseglningsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Art"</i>: Angiv <i>"Ovis aries"</i> og/eller <i>"Capra hircus"</i>, alt efter hvad der er relevant.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke"</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
<p>Embedsdyrlæge</p>	

LAND**Standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY**

Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 53

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af sæd fra får og geder, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra får og geder, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 92/65/EØF inden den 21. april 2021

(MODEL "OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU			
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference		
	Navn	I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode		
	Adresse				
	Land	ISO-landekode	I.4 Lokalt kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen			
	Navn	Navn			
	Adresse	Adresse			
	Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland	ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland	ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion	Kode	I.10 Bestemmelsesregion	Kode	
	I.11 Afsendelsessted	I.12 Bestemmelsessted			
	Navn	Navn	Registrerings-/godkendelsesnr.		
Adresse	Adresse				
Land	ISO-landekode	Land	ISO-landekode		
I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang				
I.15 Transportmidler	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted				
<input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib	I.17 Ledsagedokumenter				
<input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj	Type	Kode			
Identifikation	Land	ISO-landekode			
	Handelsdokumentreference:				
I.18 Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset		
I.19 Containernr./forseglingssnr.	Containernr.	Forseglingssnr.			
I.20 Attesteret som/til					
<input type="checkbox"/> Avlsmateriale					
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked				
Tredjeland	ISO-landekode	I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra får⁽²⁾/geder⁽²⁾ til Unionen, og som er opført i bilag X til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus, infektion med Rift Valley-feber-virus, infektion med fåre- og gedepestvirus, fåre- og gedekopper eller ondartet lungesyge hos geder, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁴⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁴⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p> <p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁵⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra får⁽²⁾/geder⁽²⁾, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p>		

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/472/EU⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/472/EU⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forsegleet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾/⁽⁷⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾/⁽⁸⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsegleet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra får, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Rubrik I.12:	<i>"Bestemmelsessted"</i> : Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter"</i> : Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.
Rubrik I.19:	Angiv forseglningsnummer.
Rubrik I.24:	Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
Rubrik I.27:	<i>"Type"</i> : Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Art"</i> : Angiv " <i>Ovis aries</i> " og/eller " <i>Capra hircus</i> ", alt efter hvad der er relevant. <i>"Identifikationsnummer"</i> : Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke"</i> : Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion"</i> : Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i> : Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne, de in vivo-producerede embryoner eller de in vitro-producerede embryoner. <i>"Mængde"</i> : Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.
Del II:	
(1)	Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(4)	Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .
(5)	Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag X til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.

LAND

Standardcertifikat OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne og/eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(7) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(8) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra får og/eller geder anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 54

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF ORNESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "POR-SEM-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
I.20 Atfesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre ornesæd til Unionen, og som er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om klassisk svinepest]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.3. hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus eller afrikansk svinepest]</p> <p>II.1.5. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus eller klassisk svinepest, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri.</p> <p>II.2. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som, før påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, kom fra virksomheder</p> <p>II.2.1. som ligger i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden, og hvor der i mindst 3 måneder ikke er rapporteret om mund- og klovesyge, og</p> <p>⁽¹⁾enten [de var ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [de var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af sæden, men ikke inden for de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden, og 5 % (dog mindst fem strå) af hver sædmængde, der er taget fra et donordyr på et hvilket som helst tidspunkt, er med negativt resultat blevet underkastet en virusisolationstest for mund- og klovesyge]</p> <p>II.2.2. som var frit for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> i overensstemmelse med kravene i del 5, kapitel IV, i bilag II til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.3. hvor der i mindst 12 måneder ikke var påvist klinisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszkys sygdom-virus</p> <p>II.2.4. hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for anbringelse i karantænefaciliteten ikke var vaccineret nogen dyr mod infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus og ikke var påvist infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus.</p>		

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

II.3.	Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen ⁽⁴⁾ , som
II.3.1.	er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed
II.3.2.	opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.
II.4.	Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som:
II.4.1.	ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægpestvirus, klassisk svinepest eller infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus
II.4.2.	i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7
II.4.3.	ikke udviste symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsættelse på en sædopsamlingsstation eller på dagen for indsamling af sæden
II.4.4.	er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692
II.4.5.	i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og i indsamlingsperioden
II.4.5.1.	er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest-virus, klassisk svinepest, afrikansk svinepest eller en ny sygdom, som er relevant for svin
II.4.5.2.	er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> , infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med Aujeszky's sygdom eller infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus
II.4.5.3.	ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.5.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.5.2
II.4.5.4.	ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning
II.4.6.	har været i karantæne i mindst 28 dage i en karantænefacilitet, hvor kun andre klovbærende dyr med mindst samme sundhedsstatus var til stede, og som den dag, hvor de blev indsat på sædopsamlingsstationen, opfyldte følgende betingelser:
II.4.6.1.	Den lå ikke i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1.
II.4.6.2.	Der var i mindst 30 dage ikke rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme.
II.4.6.3.	Den lå i et område, hvor der i mindst 30 dage ikke var rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring karantænefaciliteten.
II.4.6.4.	Den havde ikke haft nogen udbrud af mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for dyrenes indsættelse på sædopsamlingsstationen.
II.4.6.5.	Den havde været fri for infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i> i mindst de foregående 3 måneder
II.4.7.	er blevet opbevaret på sædopsamlingsstationen
II.4.7.1.	som ikke lå i en restriktionszone oprettet på grund af sygdomme nævnt i punkt II.4.5.1

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.7.2. hvor der ikke er rapporteret om nogen af de i punkt II.4.5.2 nævnte sygdomme i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og ⁽¹⁾⁽⁵⁾[i mindst 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen]</p> <p>II.4.7.3. som ligger i et område, hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring sædopsamlingsstationen i mindst de sidste 30 dage, og ⁽¹⁾⁽⁵⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og 30 dage efter indsamlingsdatoen] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[frit for mund- og klovesyge i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden og indtil datoen for afsendelse af sendingen af sæd til Unionen, og donordyrene er blevet holdt på den pågældende sædopsamlingsstation i en sammenhængende periode på mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden]</p> <p>II.4.7.4. hvor der ikke er rapporteret om klinisk, serologisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszkys sygdom-virus i mindst de sidste 30 dage før indsættelsesdatoen og i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden</p> <p>II.4.8. med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført inden for de sidste 30 dage før påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.8.1. for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>II.4.8.2. for så vidt angår infektion med Aujeszkys sygdom-virus: ⁽¹⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest] ⁽¹⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.8.3. for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest for dyr fra en medlemsstat eller en zone deri, hvor der er rapporteret om klassisk svinepest, eller hvor der er vaccineret mod denne sygdom inden for de foregående 12 måneder]</p> <p>II.2.8.4. for så vidt angår infektion med porcine reproduktions- og respirations sygdom-virus, en serologisk test (immunoperoxidase monolayer assay (IPMA), immunofluorescence assay (IFA) eller ELISA)</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

II.4.9.	<p>med negativt resultat er blevet underkastet følgende test, udført på prøver, der er udtaget inden for mindst 21 dage efter påbegyndelsen af den i punkt II.4.6 omhandlede karantæne, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 1, litra c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.9.1. for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>II.4.9.2. for så vidt angår infektion med Aujeszzkys sygdom-virus: ⁽¹⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest] ⁽¹⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.9.3. for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest for dyr fra en medlemsstat eller en zone deri, hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest, eller hvor der ikke er vaccineret mod denne sygdom i de foregående 12 måneder]</p> <p>II.4.9.4. for så vidt angår infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdomsvirus, en serologisk test (IPMA, IFA eller ELISA) og en virusgenomtest (revers transkriptase-polymerasekædereaktion (RT-PCR), nested RT-PCR, realtids-RT-PCR)</p>
II.4.10.	<p>på sædopsamlingsstationen er blevet underkastet følgende obligatoriske rutinetest, som påkrævet i henhold til del 2, kapitel I, punkt 2, litra a), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. for så vidt angår infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test), en kompetitiv ELISA eller en indirekte ELISA til påvisning af antistoffer mod glatte <i>Brucella</i>-arter</p> <p>II.4.10.2. for så vidt angår infektion med Aujeszzkys sygdom-virus: ⁽¹⁾[hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-helvirus eller virussets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD) eller en serumneutralisationstest] ⁽¹⁾[hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA til påvisning af antistoffer mod Aujeszzkys sygdom-virus-glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>II.4.10.3. for så vidt angår klassisk svinepest, en ELISA for antistoffer eller en serumneutralisationstest</p> <p>II.4.10.4. for så vidt angår infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdomsvirus, en serologisk test (IPMA, IFA eller ELISA)</p>
II.4.11.	<p>er blevet underkastet de i punkt II.4.10 omhandlede test, udført i overensstemmelse med punkt 2, litra b), i del 2, kapitel I, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686 på prøver, der er udtaget fra:</p> <p>⁽¹⁾enten [alle dyr, umiddelbart inden de forlader sædopsamlingsstationen, eller ved ankomsten til slagteriet og under ingen omstændigheder senere end 12 måneder efter datoen for indsættelse på sædopsamlingsstationen]</p>

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [mindst 25 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver tredje måned for at teste for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszkys sygdom-virus og klassisk svinepest og fra mindst 10 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver måned for at teste for infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus.]</p> <p>⁽¹⁾eller [mindst 10 % af dyrene på sædopsamlingsstationen hver måned for at teste for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> og <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszkys sygdom-virus, klassisk svinepest og infektion med porcin reproduktions- og respirationssygdom-virus.]</p> <p>II.5. Den i del I beskrevne sæd:</p> <p>II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.5.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.5.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>II.6. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:</p> <p>II.6.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika, som virker effektivt mod især leptospirer, er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:</p> <p>⁽¹⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]</p> <p>⁽¹⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁷⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:</p> <ul style="list-style-type: none"> — gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg) — lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg) — amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]. <p>II.6.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C eller 15 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>"Svin": svin som defineret i artikel 2, nr. 4), i forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af ormesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY

<p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted":</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra. Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted":</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Type":</i> Angiv sæd. <i>"Identifikationsnummer":</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke":</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion":</i> Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens registreringsnummer":</i> Angiv det unikke godkendelses- eller registreringsnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet. <i>"Mængde":</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(5) Relevant for frossen sæd.</p> <p>(6) Relevant for frisk og nedkølet sæd.</p> <p>(7) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortyderen, der indeholder antibiotika.</p>	
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 55

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF ORNESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 90/429/EØF INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "POR-SEM-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:		
	II.1. Eksportlandet		
		<i>(eksportlandets navn)⁽¹⁾</i>	
	⁽²⁾ enten	[II.1.1. har i de sidste 12 måneder været frit for mund- og klovesyge, klassisk svinepest og afrikansk svinepest og der er i de sidste 12 måneder ikke foretaget vaccination mod nogen af disse sygdomme]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.1. anerkendes af Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) som værende frit for mund- og klovesyge uden vaccination og frit for klassisk svinepest og afrikansk svinepest i overensstemmelse med anbefalingerne i OIE's sundhedskodeks for terrestriske dyr.]	
	II.2.	Den sædopsamlingsstation ⁽³⁾ , som sæden i denne sending er indsamlet på:	
		II.2.1. var godkendt til eksport til Unionen af veterinærtjenesten i <i>(tredjelandets navn)⁽²⁾</i> og opfyldte på indsamlingsdatoen betingelserne for godkendelse og tilsyn i kapitel I og II i bilag A til direktiv 90/429/EØF	
		II.2.2. lå fra tre måneder før datoen for indsamling af sæden i denne sending og til afsendelsesdatoen i et område, der ikke var omfattet af restriktioner på grund af et udbrud af mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin eller vesikulær stomatitis	
		II.2.3. havde fra 30 dage før datoen for indsamling af sæden i denne sending til afsendelsesdatoen været fri for brucellose og Aujeszkys sygdom	
	⁽²⁾ enten	[II.2.4. rummede kun dyr, der ikke var vaccineret mod Aujeszkys sygdom, og som opfyldt kravene i bilag B til direktiv 90/429/EØF.]	
⁽²⁾⁽⁴⁾ og/eller	[II.2.4. var en sædopsamlingsstation, hvor alle eller nogle af dyrene var blevet vaccineret mod Aujeszkys sygdom med en gE-deleteret vaccine og opfyldte kravene i bilag B til direktiv 90/429/EØF.]		
	Betingelser for indsættelse af dyr på sædopsamlingsstationen		
II.3.	Alle dyr opfyldte, inden de blev indsat på sædopsamlingsstationen, følgende betingelser:		
	II.3.1. De havde været holdt i karantæne i mindst 30 dage i faciliteter, der var godkendt til dette formål af den kompetente myndighed, og som kun rummede dyr med mindst samme sundhedsstatus (karantænefacilitet).		
	II.3.2. De var forud for anbringelsen i karantænefaciliteten blevet udvalgt fra besætninger eller bedrifter:		
	II.3.2.1. som var frie for brucellose i overensstemmelse med kapitlet om svinebrucellose i sundhedskodeksen for terrestriske dyr fra Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE)		
	II.3.2.2. hvor der i de sidste 12 måneder ikke havde været dyr, der var vaccineret mod mund- og klovesyge		
	II.3.2.3. som ikke befandt sig/var beliggende i et område, for hvilket der var fastsat restriktioner i henhold til national lovgivning på grund af udbrud af mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin, vesikulær stomatitis eller Aujeszkys sygdom		
	II.3.2.4. hvor der i de foregående 12 måneder ikke var konstateret klinisk, serologisk, virologisk eller patologisk evidens for Aujeszkys sygdom.		
	II.3.3. De havde ikke inden anbringelsen i karantænefaciliteten været holdt i en besætning med lavere sundhedsstatus end den i punkt II.3.2 beskrevne.		

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3.4. De var inden for 30 dage før anbringelsen i den i punkt II.3.1 angivne karantænefacilitet blevet underkastet følgende test, udført i overensstemmelse med internationale standarder, med negativt resultat:</p> <p>II.3.4.1. for så vidt angår brucellose, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test) eller en cELISA-test eller en iELISA-test</p> <p>II.3.4.2. for så vidt angår Aujeszzkys sygdom</p> <p>⁽²⁾enten [II.3.4.2.1. hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en serumneutralisationstest eller en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod Aujeszky sygdom-helvirus eller dets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD)]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.4.2.1. hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽²⁾enten [II.3.5. De blev indsat på sædopsamlingsstationen, efter at alle dyr havde reageret negativt på en brucella-stødpudeantigentest (rose Bengal-test) eller en cELISA-test eller en iELISA-test, udført på prøver, der er indsamlet inden for de sidste 15 dage af karantæneperioden som angivet i punkt II.3.1.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.5. De blev indsat på sædopsamlingsstationen, efter at ikke alle dyr havde reageret negativt på en brucella-stødpudeantigentest (rose Bengal-test) eller en cELISA-test eller en iELISA-test, udført på prøver, der er indsamlet inden for de sidste 15 dage af karantæneperioden som angivet i punkt II.3.1, men enhver mistanke om brucellose var udelukket i overensstemmelse med kapitel I, punkt 1.5, i bilag B til direktiv 90/429/EØF.]</p> <p>II.3.6. De blev underkastet følgende test for Aujeszzkys sygdom, udført på prøver indsamlet inden for de sidste 15 dage af karantæneperioden som angivet i punkt II.3.1:</p> <p>⁽²⁾enten [II.3.6.1. hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en serumneutralisationstest eller en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod Aujeszky sygdom-helvirus eller dets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD)]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.6.1. hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod glycoprotein E (ADV-gE)]</p> <p>⁽²⁾enten [II.3.6.2. idet de i punkt II.3.6.1 omhandlede test blev udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.6.2. idet de dyr, der reagerede positivt på en test som omhandlet i punkt II.3.6.1, straks blev fjernet fra karantænefaciliteten, og den kompetente myndighed traf alle de nødvendige foranstaltninger for at sikre, at de resterende dyr havde en tilfredsstillende sundhedsstatus, inden de blev indsat på sædopsamlingsstationen, jf. punkt II.3.]</p> <p>II.3.7. Alle test blev udført på et laboratorium, der er godkendt af den kompetente myndighed.</p> <p>II.3.8. Der er kun indsat dyr på sædopsamlingsstationen efter udtrykkelig tilladelse fra stationsdyrlægen, og alle flytninger af dyr både til og fra sædopsamlingsstationen er registreret.</p> <p>II.3.9. Ingen af de dyr, der er indsat på sædopsamlingsstationen, udviste kliniske sygdomstegn på indsættelsesdagen; alle dyr er kommet direkte fra karantænefaciliteten, som på afsendelsesdagen og under dyrenes opholdsperiode officielt opfyldte følgende betingelser:</p> <p>II.3.9.1. Den lå ikke i et område, for hvilket der var fastsat restriktioner i henhold til national lovgivning på grund af udbrud af mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin, vesikulær stomatitis eller Aujeszzkys sygdom.</p> <p>II.3.9.2. Der var i de sidste 30 dage ikke konstateret klinisk, serologisk, virologisk eller patologisk evidens for mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin, vesikulær stomatitis eller Aujeszzkys sygdom.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY

Obligatoriske rutinetest på dyr på en sædopsamlingsstation

- II.4. Alle dyr, der holdes på en sædopsamlingsstation, underkastes følgende rutinetest på et laboratorium, der er godkendt af den kompetente myndighed:
- II.4.1. for så vidt angår brucellose, en brucella-stødpudeantigentest (Rose Bengal-test) eller en cELISA-test eller en iELISA-test
- II.4.2. for så vidt angår Aujeszky's sygdomsvirus
- ⁽¹⁾enten [II.4.2.1. hvis der er tale om ikke-vaccinerede dyr, en serumneutralisationstest eller en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod Aujeszky's sygdomsvirus eller dets glycoprotein B (ADV-gB) eller glycoprotein D (ADV-gD)
- ⁽¹⁾eller [II.4.2.1. hvis der er tale om dyr, der er vaccineret med en gE-deleteret vaccine, en ELISA-test til påvisning af antistoffer mod glycoprotein E (ADV-gE).
- II.4.3. De rutinetest, der er nævnt i punkt II.4.1 og II.4.2, udføres på prøver, der udtages i overensstemmelse med punkt 1.2 i kapitel II i bilag B til direktiv 90/429/EØF, for at sikre, at alle dyr på sædopsamlingsstationen er blevet testet mindst én gang under deres ophold på stationen og mindst hver tolvte måned fra indsættelsesdatoen, hvis deres ophold er af mere end 12 måneders varighed.
- ⁽²⁾enten [II.4.4. Alle dyr har reageret negativt på de test, der er nævnt i punkt II.4.1 og II.4.2, udført på de prøver, der er nævnt i punkt II.4.3.]
- ⁽²⁾eller [II.4.4. Ikke alle dyr har reageret negativt på de test, der er nævnt i punkt II.4.1 og II.4.2, udført på de prøver, der er nævnt i punkt II.4.3:
- a) De dyr, der reagerede positivt, blev isoleret.
- b) Den sæd, der er indsamlet fra hvert enkelt dyr på sædopsamlingsstationen siden datoen for dyrets sidste negative test, er blevet opbevaret isoleret fra sæd, der kan eksporteres til Den Europæiske Union, og som er indsamlet før dyrets sidste negative test, eller efter at sædopsamlingsstationens sundhedsstatus er blevet genetableret under eksportlandets kompetente myndigheds ansvar.

Betingelser for sæd indsamlet på en sædopsamlingsstation og bestemt til eksport til Unionen

- II.5. Sæden i denne sending kommer fra dyr, som:
- II.5.1. har opholdt sig i(*tredjelandets navn* ⁽¹⁾) i mindst de sidste tre måneder før indsamlingen
- II.5.2. ikke udviste kliniske sygdomstegn på dagen for indsamling af sæden
- II.5.3. ikke var blevet vaccineret mod mund- og klovesyge
- II.5.4. opfylder kravene i punkt II.3
- II.5.5. ikke har været anvendt til naturlig bedækning
- II.5.6. er blevet holdt på sædopsamlingsstationer, der ikke lå i et område, for hvilket der var fastsat restriktioner i henhold til national lovgivning på grund af mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin, vesikulær stomatitis eller Aujeszky's sygdom
- II.5.7. er blevet holdt på sædopsamlingsstationer, hvor der i de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden ikke har været konstateret klinisk, serologisk, virologisk eller patologisk evidens for mund- og klovesyge, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smitsomt blæreudslæt hos svin, vesikulær stomatitis eller Aujeszky's sygdom.

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY

<p>II.6. Der er tilsat en effektiv kombination af antibiotika, navnlig mod leptospirer, til sæden i denne sending efter den endelige fortynding eller til fortyndingsmidlet. Hvis der er tale om frossen sæd, blev antibiotikaene tilsat, inden sæden blev frosset.</p> <p>II.6.1. Den kombination af antibiotika, der er nævnt i punkt II.6, skal mindst have en virkning svarende til følgende slutkoncentrationer i den fortyndede sæd:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) mindst 500 µg streptomycin pr. ml endelig fortynding b) mindst 500 IE penicillin pr. ml endelig fortynding c) mindst 150 µg lincomycin pr. ml endelig fortynding d) mindst 300 µg spectinomycin pr. ml endelig fortynding. <p>II.6.2. Umiddelbart efter at antibiotikaene blev tilsat, blev den fortyndede sæd opbevaret ved en temperatur på mindst 15 °C i mindst 45 minutter.</p> <p>II.7. Sæden i denne sending:</p> <p>II.7.1. er blevet opbevaret som fastsat i kapitel I, punkt 2, litra d), og kapitel II, punkt 6, litra a), b), e) og f), i bilag A til direktiv 90/429/EØF inden afsendelsen</p> <p>II.7.2. transporteres til bestemmelsesmedlemsstaten i beholdere, der er rengjort, desinficeret eller steriliseret inden brugen, og som er blevet forseglet inden afsendelsen fra de godkendte opbevaringsfaciliteter.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>"Svin": svin som defineret i artikel 2, nr. 4), i forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af ornesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.6: "<i>Operatør, der er ansvarlig for sendingen</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.7: Tredjelandets kode.</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden blev afsendt fra, og som er opført på listen i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 90/429/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p> <p>Rubrik I.12: "<i>Bestemmelsessted</i>": Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit.</p> <p>Rubrik I.19: "<i>Containernr./forseglingensnr.</i>": Containerens identifikationsnummer og forseglingensnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.21: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.22: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: Identifikationsnummeret skal svare til dyrets officielle identifikation. "<i>Dato for indsamling/produktion</i>" angives i følgende format: dd/mm/åååå. "<i>Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.</i>" skal svare til godkendelsesnummeret på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.</p>
--

LAND

Standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for ornesæd.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 8, stk. 2, i direktiv 90/429/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(4) Denne valgmulighed overstreges/slettes, hvis bestemmelsesmedlemsstaten eller bestemmelsesregionen i en medlemsstat er fri for Aujeszky's sygdom i overensstemmelse med artikel 10 i direktiv 64/432/EØF, har underrettet Kommissionen i overensstemmelse med punkt 4 i bilag C til direktiv 90/429/EØF og er opført på listen på følgende websted: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato</p> <p>Stempel</p> <p style="text-align: right;">Stilling og titel</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 56

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL UNIONEN AF SENDINGER AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA SVIN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTNERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "POR-OOCYTES-EMB-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
		I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, der har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre oocytter⁽¹⁾ /in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ fra svin til Unionen, og som er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽²⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om klassisk svinepest]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.3. hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus eller afrikansk svinepest]</p> <p>II.1.5. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus eller klassisk svinepest, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.1.6. som er fri(t) for infektion med Aujeszzkys sygdom-virus, eller hvor der gennemføres et godkendt program for udryddelse af infektion med Aujeszzkys sygdom-virus.]</p> <p>II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, der har oprindelse på virksomheder</p> <p>II.2.1. hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> eller <i>B. suis</i> hos svin i de sidste 42 dage før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.2.1. er blevet anvendt biosikringsforanstaltninger og risikobegrænsende foranstaltninger, herunder opstaldningsforhold og fodringssystemer, som fornødent for at forhindre overførsel af infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> fra vildtlevende dyr af listeopførte arter til svin, der holdes på virksomheden, og der er kun indsat svin fra virksomheder, der anvender tilsvarende biosikringsforanstaltninger</p>		

LAND

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>⁽¹⁾og/eller [II.2.2.2. er foretaget overvågning for infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> af svin, der holdes på virksomhederne, i overensstemmelse med bilag III til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, og i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> – er kun svin fra virksomheder, der anvender de i punkt II.2.2.1 eller II.2.2.2 omhandlede biosikringsforanstaltninger eller overvågningsforanstaltninger, blevet indsat på virksomheden, og – hvis der er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i> hos svin, der holdes på virksomheden, blev der truffet foranstaltninger i overensstemmelse med del 1, punkt 3, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/688] <p>II.2.2. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er påvist klinisk, virologisk eller patologisk evidens for infektion med Aujeszkys sygdom-virus.</p> <p>⁽¹⁾[II.3. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽⁵⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽⁵⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.4. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod infektion med kvægpestvirus, klassisk svinepest eller infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik 1.7</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>II.4.3.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af mund- og klovesyge, infektion med kvægpest-virus, klassisk svinepest, afrikansk svinepest eller en ny sygdom, som er relevant for svin</p> <p>II.4.3.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> og <i>B. suis</i>, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med Aujeszkys sygdom eller infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus</p> <p>II.4.3.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.3.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.3.2</p> <p>II.4.3.4. ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

II.4.4.	er blevet klinisk undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling ⁽¹⁾ /produktion ⁽¹⁾ af oocytterne ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾
II.4.5.	er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 1, i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692
II.4.6.	opfylder følgende betingelser vedrørende mund- og klovesyge:
II.4.6.1.	De kommer fra virksomheder: <ul style="list-style-type: none"> – der ligger i et område, hvor der i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge inden for en radius af 10 km omkring virksomheden – hvor der i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er rapporteret om mund- og klovesyge.
⁽¹⁾ enten [II.4.6.2.	De er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge.]
⁽¹⁾⁽⁶⁾ eller [II.4.6.2.	De er blevet vaccineret mod mund- og klovesyge inden for de sidste 12 måneder før datoen for indsamling af embryonerne, og
II.4.6.2.1.	er ikke blevet vaccineret mod mund- og klovesyge i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af embryonerne
II.4.6.2.2.	sæden, der er anvendt til befrugtning, er indsamlet fra en handonor, der opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 1, litra b), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, eller sæden opfylder betingelserne i del 5, kapitel I, punkt 2, i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686
II.4.6.2.3.	embryonerne er inden frysning blevet underkastet vask med trypsin udført i overensstemmelse med anbefalingerne i IETS-håndbogen ⁽⁷⁾
II.4.6.2.4.	embryonerne er blevet opbevaret dybfrosset i mindst 30 dage fra indsamlingsdatoen, og donordyret har i samme tidsrum ikke udvist kliniske tegn på mund- og klovesyge]
⁽¹⁾⁽⁸⁾ [II.4.7.	med negativt resultat er blevet underkastet en serologisk test for infektion med porcine reproduktions- og respirationssygdom-virus ved to lejligheder med mindst 21 dages mellemrum, idet den anden test er udført inden for de sidste 15 dage før embryonindsamlingen.]
II.5.	De i del I beskrevne oocytter ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ :
II.5.1.	er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686
II.5.2.	er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27
II.5.3.	transporteres i en container, som:
II.5.3.1.	forud for afsendelsen er forseglet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer

LAND

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsegle</p> <p>II.5.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾[II.6. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for ornesæd, eller af en medlemsstats kompetente myndighed.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾[II.7. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹³⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>"Svin": svin som defineret i artikel 2, nr. 4), i forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra svin, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af. Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p>	
---	--

LAND

Standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>Rubrik I.27:</p> <p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke"</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del 1 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Ikke relevant for in vivo-producerede embryoner, der er blevet underkastet en trypsinbehandling.</p> <p>(5) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Er kun en valgmulighed for en sending af in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(7) Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, published by the International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Relevant for in vivo-producerede embryoner.</p> <p>(9) Relevant for frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(10) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(11) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(12) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(13) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 57

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØREL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021

(MODEL "POR-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Del II: Attest</p>	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾ /in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ fra svin til Unionen, og som er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om klassisk svinepest]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.3. hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest fra den⁽⁴⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus eller afrikansk svinepest</p> <p>II.1.1.5. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus eller klassisk svinepest, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁵⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁵⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁵⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁵⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁵⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p>		

LAND

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁶⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra svin, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forsegleet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsegleet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>"Svin": svin som defineret i artikel 2, nr. 4), i forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra svin, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

Del I:	
Rubrik I.11:	<i>"Afsendessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .
Rubrik I.12:	<i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.
Rubrik I.17:	<i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.
Rubrik I.19:	Angiv forseglingsnummer.
Rubrik I.24:	Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.
Rubrik I.27:	<i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.
Del II:	
(1)	Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en .
(2)	Det ikke relevante overstreges/slettes.
(3)	Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 1 i del 9 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
(4)	Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 1 i del 9 i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.

LAND

Standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(5) Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag XI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for ornesæd, og EU's medlemsstater.</p> <p>(7) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(8) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(9) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 58

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØREL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af ornesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med Rådets direktiv 90/429/EØF inden den 21. april 2021
- oocytter og embryoner fra svin, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021

(MODEL "POR-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	QR-kode
		I.3 Central kompetent myndighed		
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾ /in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/mikromanipulerede embryoner⁽²⁾ fra svin til Unionen, og som er opført i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om mund- og klovesyge]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2. hvor der ikke er rapporteret om mund- og klovesyge fra den⁽³⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.1.3. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om klassisk svinepest]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.3. hvor der ikke er rapporteret om klassisk svinepest fra den⁽⁴⁾ (indsæt dato dd/mm/åååå) umiddelbart inden indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen]</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med kvægpestvirus eller afrikansk svinepest</p> <p>II.1.1.5. hvor der i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er vaccineret mod mund- og klovesyge, infektion med kvægpestvirus eller klassisk svinepest, ligesom der i samme periode ikke er indført vaccinerede dyr til tredjelandet eller territoriet eller zonen deri</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽⁵⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽⁵⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽⁵⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽⁵⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽⁵⁾, som opfylder kravene i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p>		

LAND

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁶⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra svin, jf. forordning (EU) 2016/429 og Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p>II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forsegleet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsegleet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>"Svin": svin som defineret i artikel 2, nr. 4), i forordning (EU) 2020/686.</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra svin, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11:</p> <p>Rubrik I.12:</p> <p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.24:</p> <p>Rubrik I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>"Afsendessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p><i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p><i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p><i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p>
---	---

LAND

Standardcertifikat POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Kun for tredjelande eller territorier eller zoner deri, for hvilke der er angivet en startdato i kolonne 9 i del I i bilag II til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag XI til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for ornesæd, og EU's medlemsstater.</p> <p>(7) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(8) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(9) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra svin anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 59

**STANDARDDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF HINGSTESÆD, DER ER INDSAMLET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING
(EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20.
APRIL 2021, AFSENDT FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN
ER INDSAMLET (MODEL "EQUI-SEM-A-ENTRY")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingensnr. Containernr. Forseglingensnr.			
I.20 Atfesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked			
	I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i del I beskrevne sæd er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr med oprindelse</p> <p>II.1.1. i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre hingstesæd til Unionen, og som er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.1.2. hvor afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med equin arteritis-virus og kontagjøs equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>) er anmeldtepligtige sygdomme</p> <p>II.1.1.3. som har været fri(t) for afrikansk hestepest i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen, jf. artikel 22, stk. 2, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen, jf. samme forordnings artikel 22, stk. 4, litra b)</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis</p> <p>II.1.2. på en virksomhed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 36 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.1.på oprindelsesvirksomheden, hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på virksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.2.på oprindelsesvirksomheden, hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine, og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på virksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.2.3. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>).]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.3.på oprindelsesvirksomheden, hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på virksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder.]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som, inden de blev indsat på sædopsamlingsstationen, kom fra virksomheder</p> <p>II.2.1. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet]]</p> <p>II.2.2. hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede handyr af hestefamilien er blevet kastreret]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p> <p>II.2.3. hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før indsamlingen af sæden, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden i de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 3 måneders mellemrum, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, og virksomheden er rengjort og desinficeret]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p>
--

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2.4. hvor ingen dyr af hestefamilien i de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden har udvist tegn på infektion med equin arteritis-virus eller på kontagiøs equin metritis.</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet og opbevaret på samt afsendt fra sædopsamlingsstationen⁽²⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del I i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.4. Den i del I beskrevne sæd hidrører fra donordyr, som:</p> <p>II.4.1. i mindst de sidste 40 dage før indsamlingen af sæden ikke er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 60 dage før indsamlingen af sæden ikke er blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling af sæden har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7</p> <p>II.4.4. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden og i indsamlingsperioden</p> <p>II.4.4.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af afrikansk hestepest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) eller en ny sygdom, som er relevant for dyr af hestefamilien</p> <p>II.4.4.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med equin arteritis-virus, kontagiøs equin metritis, infektion med rabiesvirus eller miltbrand</p> <p>II.4.4.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.4.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.4.2</p> <p>II.4.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.4.8.1, II.4.8.2 og/eller II.4.8.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.4.6. ikke udviste symptomer på overførbare sygdomme på dagen for indsættelse på sædopsamlingsstationen eller på dagen for indsamling af sæden</p> <p>II.4.7. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.4.8. er blevet underkastet følgende test som omhandlet i del 4, kapitel I, punkt 1, litra a), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1. for infektion med equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat]</p> <p>II.4.8.2. for infektion med equin arteritis-virus (EVA):</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.2.1. en serumneutralisationstest med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2.2. en virusisolationsstest, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p>	
---	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8.3. for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest, udført ved to lejligheder på tre svaberprøver udtaget fra donorhingsten med mindst 7 dages mellemrum fra forhuden, urinrøret og fossa glandis.</p> <p>Prøverne blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for:</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.3.1. isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.3.2. påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret]</p> <p>II.4.9. er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer, som nærmere beskrevet i del 4, kapitel I, punkt 1, litra b), nr. i), ii) og iii), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, med de resultater, der er angivet i punkt II.4.8, i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>De i punkt II.4.8 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første indsamling af sæd med henblik på indførsel til Unionen som frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før den første sædindsamling.]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.2. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt sædopsamlingsstationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage i indsamlingsperioden, eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.</p> <p>De i punkt II.4.8 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden datoen for første indsamling af sæd med henblik på indførsel til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før den første sædindsamling, og i perioden med indsamling af sæden med henblik på indførsel til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.4.8 beskrevne test som følger:</p> <p>a) For equin infektiøs anæmi blev en af de i punkt II.4.8.1 beskrevne test, sidst udført på en blodprøve, der er udtaget⁽⁵⁾ højst 90 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd.</p> <p>b) For infektion med equin arteritis-virus blev en af de test, der er beskrevet i</p> <p>⁽¹⁾enten [i punkt II.4.8.2 sidst udført på en prøve udtaget⁽⁵⁾ højst 30 dage før datoen for opsamlingen af den i del I beskrevne sæd]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [i punkt II.4.8.2.2, hvis det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for infektion med equin arteritis-virus, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationstest udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget⁽⁵⁾ højst 6 måneder før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget⁽⁵⁾ fra donorhingsten inden for perioden på 6 måneder gav en positiv reaktion på en serumneutralisationstest for infektion med equin arteritis-virus ved en serumfortynding på over 1:4].</p> <p>c) For kontagiøs equin metritis er den i punkt II.4.8.3 beskrevne test sidst udført på tre svaberprøver udtaget⁽⁵⁾ højst 60 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd</p> <p>⁽¹⁾enten [ved to lejligheder.]</p> <p>⁽¹⁾eller [ved én enkelt lejlighed og underkastet PCR eller realtids-PCR.]]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.3. Donorhingsten opfylder ikke de betingelser, der er fastsat i del 4, kapitel I, punkt 1, litra b), nr. i) og ii), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686, og sæden er indsamlet med henblik på indførsel til Unionen som frossen sæd.</p> <p>De i punkt II.4.8.1, II.4.8.2 og II.4.8.3 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse, og de i punkt II.4.8.1 og II.4.8.3 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ fra donorhingsten i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for indsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstationen, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd, og</p> <p>⁽¹⁾enten [de i punkt II.4.8.2 beskrevne test for infektion med equin arteritis-virus blev udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for opsamlingen af sæden, og inden sæden blev fjernet fra sædopsamlingsstation eller anvendt, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter datoen for indsamlingen af den i del I beskrevne sæd]</p> <p>⁽¹⁾eller [det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for infektion med equin arteritis-virus, ikke er virusudskiller ved en virusisolationstest, PCR-test eller realtids-PCR-test, udført med negativt resultat på prøver af en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget⁽⁵⁾ to gange om året med mindst fire måneders mellemrum, og donorhingsten reagerede på en serumneutralisationstest for infektion med equin arteritis-virus med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10. er blevet underkastet de i punkt II.4.9 foreskrevne test på prøver udtaget på følgende datoer:

Identifikatio n af sæden	Testprogra m	Startdato ⁽⁵⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁵⁾				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.4.8.1.	EVA II. 4.8.2.		CEM II.4.8.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

II.5. Den i del I beskrevne sæd:

II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 1, punkt 1 og 2, i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686

II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27

II.5.3. transporteres i en container, som:

II.5.3.1. forud for afsendelsen fra sædopsamlingsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer

II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer

⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]

⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6. Sæden er konserveret ved tilsætning af antibiotika som følger:

II.6.1. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika er tilsat til sæden efter den endelige fortynding, eller er indeholdt i det anvendte sædfortyndingsmiddel, i den angivne koncentration pr. ml sæd:

⁽¹⁾enten [en blanding af gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)]

⁽¹⁾eller [en blanding af lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)]

⁽¹⁾eller [en blanding af amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)]

⁽¹⁾eller [et antibiotikum eller en blanding af antibiotika⁽⁸⁾, med en bakteriedræbende aktivitet, der mindst svarer til en af følgende blandingers:

— gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) og lincomycin-spectinomycin (150/300 µg)

— lincomycin-spectinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IE) og streptomycin (500 µg)

— amikacin (75 µg) og divekacin (25 µg)].

II.6.2. Umiddelbart efter at der er tilsat antibiotika, og inden eventuel frysning, er den fortyndede sæd blevet opbevaret ved en temperatur på mindst 5 °C i mindst 45 minutter eller i henhold til en tid- og temperaturordning med en dokumenteret ækvivalent bakteriedræbende aktivitet.]

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

Bemærkninger

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af hingstesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: "*Afsendelsessted*": Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den sædopsamlingsstation, som sendingen af sæd afsendes fra. Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429:

<https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en>.

Rubrik I.12: "*Bestemmelsessted*": Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd.

Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: "*Type*": Angiv sæd.

"*Identifikationsnummer*": Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.

"*Identifikationsmærke*": Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden i sendingen er anbragt i.

"*Dato for indsamling eller produktion*": Angiv datoen for indsamling af sæden i sendingen i følgende format: dd.mm.åååå.

"*Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer*": Angiv det unikke godkendelsesnummer på den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet.

"*Mængde*": Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.10

Forkortelser:

EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for infektion med equin arteritis-virus (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY

Vejledning:

For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.27, angives testprogrammet (punkt II.4.9.1, II.4.9.2 og/eller II.4.9.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.4.9.1, II.4.9.2 og II.4.9.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.4.9.2 eller II.4.9.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikatio n af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest				
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	EIA II.4.8.1.	EVA II.4.8.2.		CEM II.4.8.3.	
					Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) Agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, oocytter og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor sæden er indsamlet.
- (4) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.
- (5) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.10 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).
- (6) Relevant for frossen sæd.
- (7) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.
- (8) Indsæt navnet/navnene på det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentration eller handelsnavnet på sædfortynderen, der indeholder antibiotika.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 60

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 30. SEPTEMBER 2014 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "EQUI-SEM-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet⁽¹⁾</p> <p style="text-align: center;">(eksportlandets navn)</p> <p>attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Sædopsamlingsstationen⁽²⁾, hvor den i del I beskrevne sæd til eksport til Unionen er indsamlet, forarbejdet og opbevaret, var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF⁽³⁾.</p> <p>II.2. Fra 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og indtil datoen for afsendelse af den friske eller kølede sæd eller indtil udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:</p> <p>II.2.1. ligget i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF⁽⁴⁾, i den del af eksportlandets område, som:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF – har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år – har været fri(t) for snive og dourine i mindst 6 måneder <p>II.2.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig gælder det, at:</p> <p>^{(5)enten} [II.2.2.1. efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dag, hvor de af sygdommen angrebne dyr af hestefamilien blev slagtet – equin infektiøs anæmi (EIA) i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er udtaget efter slagting af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de resterende dyr – vesikulær stomatitis (VS) i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde – rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde – miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] <p>^{(5)eller} [II.2.2.1. alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom er blevet slagtet eller slået ned, og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller 15 dage for miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet desinficeret på tilfredsstillende vis]</p> <p>II.2.3. kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY

<p>II.3. Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen gjaldt det for donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien, at de:</p> <p>II.3.1. i tre måneder (eller siden indførslen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF, i den del af eksportlandets område, der i samme tidsrum:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF – har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år – har været fri(t) for snive og dourine i mindst 6 måneder <p>^{(5)enten} [II.3.2. havde oprindelse i eksportlandet, som på dagen for indsættelse på stationen havde været frit for vesikulær stomatitis (VS) i mindst 6 måneder]</p> <p>^{(5)eller} [II.3.2. er blevet underkastet en virusneutralisationstest for vesikulær stomatitis (VS), udført med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:32, eller en VS-ELISA, udført med negativt resultat i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve, der er udtaget⁽⁶⁾ inden for de sidste 14 dage før indsættelsen på stationen]</p> <p>II.3.3. havde oprindelse på bedrifter, som på dagen for indsættelse på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.</p> <p>II.4. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:</p> <p>II.4.1. ikke udviste kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på sædopsamlingsstationen eller den dag, hvor sæden blev indsamlet</p> <p>II.4.2. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagøs equin metritis i den pågældende periode</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til bedækning</p> <p>II.4.4. er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte test inkluderet i sin akkreditering, svarende til den, der er foreskrevet i artikel 12 i forordning (EF) nr. 882/2004⁽⁷⁾:</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.4.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi med negativt resultat]</p> <p>II.4.4.2. for equin viral arteritis (EVA)</p> <p>^{(5)enten} [II.4.4.2.1. en serumneutralisationstest med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p> <p>^{(5)og/eller} [II.4.4.2.2. en virusisolationstest, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]</p>	
---	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.4.4.3. for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest, udført ved to lejligheder på tre svaberprøver udtaget fra donorhingsten med mindst 7 dages mellemrum fra forhuden, urinrøret og fossa glandis.</p> <p>Prøverne blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for:</p> <p>⁽⁵⁾enten [II.4.4.3.1. isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽⁵⁾og/eller [II.4.4.3.2. påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret]</p> <p>II.4.5. er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer, som nærmere beskrevet i kapitel II, punkt 1.6, litra a), b) og c), i bilag D til direktiv 92/65/EØF, med de resultater, der er angivet i punkt II.4.4, i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædopsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>De i punkt II.4.4 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁶⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første indsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før den første sædindsamling.]</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.2. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt sædopsamlingsstationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, og/eller andre dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.</p> <p>De i punkt II.4.4 beskrevne test blev udført på prøver udtaget⁽⁶⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden datoen for første indsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst de sidste 30 dage før den første sædindsamling</p> <p>og i perioden med indsamling af sæden med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.4.4 beskrevne test som følger:</p> <p>a) For equin infektiøs anæmi blev en af de i punkt II.4.4.1 beskrevne test, sidst udført på en blodprøve, der er udtaget⁽⁶⁾ højst 90 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd.</p> <p>b) For equin viral arteritis blev en af de test, der er beskrevet</p> <p>⁽⁵⁾enten [i punkt II.4.4.2, sidst udført på en prøve udtaget⁽⁶⁾ højst 30 dage før datoen for indsamling af den i del I beskrevne sæd.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY

⁽⁵⁾enten [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

⁽⁵⁾eller [II.5. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽¹⁰⁾:

.....
]

II.6. Den i del I beskrevne sæd er:

II.6.1. indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.6.2. transporteret til indladningsstedet i en forseglede container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.

Bemærkninger

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af hingstesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.

Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: "*Identifikationsnummer*": Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

"Dato for indsamling eller produktion": Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.6

Forkortelser:

VS	Test for vesikulær stomatitis (VS), hvis dette kræves i henhold til punkt II.3.2
EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.27, angives testprogrammet (punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikatio n af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 1 i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, forudsat at sæden er indsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i samme bilags kolonne 2, fra en donorhingst i den kategori af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 3.
- (2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) 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 (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54).
- (4) Rådets direktiv 2009/156/EF af 30. november 2009 om dyresundhedsmæssige betingelser for enhovede dyrs bevægelser og indførsel af enhovede dyr fra tredjelande (EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1).
- (5) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (6) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).
- (7) Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarelovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1).
- (8) Agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, æg og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor sæden er indsamlet.
- (9) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.
- (10) Indsæt navne og koncentrationer.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver)

Dato

Stilling og titel

Stempel

Underskrift

KAPITEL 61

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD, DER ER INDSAMLET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST 2010 OG INDEN DEN 1. OKTOBER 2014, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET (MODEL "EQUI-SEM-C-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

II. Sundhedsoplysninger		II.a	Certifikatets referencenr.	II.b	IMSOC-reference
Del II: Attest	Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽¹⁾				
	<i>(eksportlandets navn)</i>				
attesterer herved følgende:					
II.1. Sædopsamlingsstationen ⁽²⁾ , hvor den i del I beskrevne sæd til eksport til Den Europæiske Union er indsamlet, forarbejdet og opbevaret, var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.					
II.2. Sædopsamlingsstationen har fra 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og indtil udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage:					
II.2.1. ligget i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽³⁾ , i den del af eksportlandets område, som:					
<ul style="list-style-type: none"> – ikke blev betragtet som angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾ – har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år – har været fri(t) for snive og dourine i 6 måneder 					
II.2.2. opfyldte kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF ⁽³⁾ , og navnlig:					
^{(4)enten} [II.2.2.1. er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:					
<ul style="list-style-type: none"> – alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dag, hvor de af sygdommen angrebne dyr blev slagtet – equin infektøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test), udført på prøver, der er udtaget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum fra hvert af de resterende dyr – vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde – rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde – miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] 					
^{(4)eller} [II.2.2.1. er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies, eller 15 dage for miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet desinficeret på tilfredsstillende vis]					
II.2.3. kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.					

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

II.3.	Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen gjaldt det for donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien, at de:
II.3.1.	i tre måneder (eller siden indførslen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF(3), i den del af eksportlandets område, der i denne periode
	– ikke blev betragtet som angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF(3)
	– har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år
	– har været fri(t) for snive og dourine i mindst 6 måneder
(4)enten	[II.3.2. havde oprindelse i eksportlandet, som på dagen for indsættelse på stationen havde været frit for vesikulær stomatitis (VS) i mindst 6 måneder]
(4)eller	[II.3.2. med negativt resultat var blevet underkastet en virusneutralisationstest for vesikulær stomatitis (VS) ved en serumfortynding på 1:12, udført på en blodprøve, der er udtaget(5) inden for de sidste 14 dage før indsættelsen på stationen]
II.3.3.	havde oprindelse på bedrifter, som på dagen for indsættelse på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.
II.4.	Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:
II.4.1.	ikke udviste kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på stationen eller den dag, hvor sæden blev indsamlet
II.4.2.	i de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har udvist kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagios equin metritis i den pågældende periode
II.4.3.	i mindst de sidste 30 dage før datoen for den første sædindsamling og fra datoen for udtagning af den første prøve som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af indsamlingsperioden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning
II.4.4.	er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder kravene i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udført på prøver, der er udtaget i overensstemmelse med et af de programmer, der er angivet i punkt II.4.5, på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed:
(4)(6)enten	[II.4.4.1. en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]
(4)(6)eller	[II.4.4.1. en ELISA for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]
og (4)enten	[II.4.4.2. en serumneutralisationstest for equin viral arteritis (EVA) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]
(4)eller	[II.4.4.2. en virusisolationstest for equin viral arteritis (EVA) udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]
og	II.4.4.3. en agensidentifikationstest for kontagios equin metritis (CEM) udført ved to lejligheder på prøver, der er indsamlet med syv dages mellemrum, ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som et minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.4.5. er blevet underkastet mindst ét af følgende testprogrammer⁽⁷⁾, som nærmere beskrevet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, med de resultater, der er angivet i punkt II.4.4, i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>II.4.5.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædopsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.</p> <p>De i punkt II.4.4 beskrevne test er udført på prøver, der er udtaget⁽⁵⁾ inden den første sædindsamling og mindst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af opholdsperioden på mindst 30 dage.</p> <p>II.4.5.2. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før datoen for første indsamling af den i del I beskrevne sæd og i sædindsamlingsperioden opholdt sig på sædopsamlingsstationen, men har forladt stationen under stationsdyrlægens ansvar i en sammenhængende periode på under 14 dage, eller andre dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus.</p> <p>De i punkt II.4.4 beskrevne test er udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ før den første sædindsamling i avlssæsonen eller indsamlingsperioden i det år, hvor den i del I beskrevne sæd er indsamlet, idet denne dato ligger mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage</p> <p>og den i punkt II.4.4.1 beskrevne test for equin infektiøs anæmi er sidst udført på en blodprøve udtaget⁽⁵⁾ højst 90 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd</p> <p>og ⁽⁴⁾enten [en af de i punkt II.4.4.2 beskrevne test for equin viral arteritis er sidst udført på en prøve udtaget⁽⁵⁾ højst 30 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd]</p> <p>⁽⁴⁾eller [der er med negativt resultat udført en virusisolationstest for equin viral arteritis på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget ⁽⁵⁾ højst 6 måneder før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget samme dato⁽⁵⁾ gav en positiv reaktion i en serumneutralisationstest for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]</p> <p>og den i punkt II.4.4.3 beskrevne test for kontagiøs equin metritis er sidst udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ højst 60 dage før indsamlingen af den i del I beskrevne sæd.</p> <p>II.4.5.3. De i punkt II.4.4 beskrevne test er udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ inden datoen for den første sædindsamling i avlssæsonen eller indsamlingsperioden i det år, hvor den i del I beskrevne sæd er indsamlet,</p> <p>og de i punkt II.4.4 beskrevne test er udført på prøver udtaget⁽⁵⁾ mellem 14 og 90 dage efter indsamlingen af den i del I beskrevne sæd</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

II.4.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.2.⁽⁴⁾ og II.4.5. foreskrevne test, udført på prøver, der er udtaget på følgende datoer:

Identifikatio n af sæden	Testprogra m	Startdato ⁽⁵⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁵⁾					
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	VS ⁽⁴⁾ II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II. 4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

^{(4)enten} [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

^{(4)eller} [II.5. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst ⁽⁸⁾:

.....
.....]

II.6. Den i del I beskrevne sæd er:

II.6.1. indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II, afsnit I, punkt 1, og kapitel III, afsnit I, i bilag D til direktiv 92/65/EØF

II.6.2. transporteret til indladningsstedet i en forseglet container i overensstemmelse med kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er angivet i rubrik I.19.

Bemærkninger

Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af hingstesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.

Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: "Identifikationsnummer": Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

"Dato for indsamling eller produktion": Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

Del II:

Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.6

Forkortelser:

VS	Test for vesikulær stomatitis (VS), hvis dette kræves i henhold til punkt II.3.2
EIA-1	Test for equin infektiøs anæmi (EIA) — første gang
EIA-2	EIA-test — anden gang
EVA-B1	Test for equin viral arteritis (EVA) på blodprøve — første gang
EVA-B2	EVA-test på blodprøve — anden gang
EVA-S1	EVA-test på sædprøve — første gang
EVA-S2	EVA-test på sædprøve — anden gang
CEM-11	Test for kontagios equin metritis (CEM) — første gang — første prøve
CEM-12	CEM-test — første gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-11
CEM-21	CEM-test — anden gang — første prøve
CEM-22	CEM-test — anden gang — anden prøve udtaget 7 dage efter CEM-21

Vejledning:

For hver enkelt portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.27, angives testprogrammet (II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3) i kolonne B, og de relevante datoer angives i kolonne C og D.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorietest forud for den første indsamling af den i del I beskrevne sæd, jf. punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, angives i øverste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 og CEM-11 og CEM-12 i nedenstående eksempel.

Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til gentagelse af laboratorietest, jf. punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3, indsættes i nederste linje i tabellens kolonne 5-9, dvs. rubrikkerne med EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 og CEM-21 og CEM-22 i nedenstående eksempel.

Identifikatio n af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembedrift	Sædindsamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 1 i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, forudsat at sæden er indsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i samme bilags kolonne 2, fra en donorhingst i den kategori af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 3.
- (2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.
- (3) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.
- (4) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (5) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).
- (6) Agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt fri for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, æg og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor sæden er indsamlet.

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY

	(7) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.
	(8) Indsæt navne og koncentrationer.
Embedsdyrlæge	
Navn (med blokbogstaver)	
Dato	Stilling og titel
Stempel	Underskrift

KAPITEL 62

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF HINGSTESÆD, DER ER INDSAMLET,
FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV
92/65/EØF INDEN DEN 1. SEPTEMBER 2010, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL
2021 FRA DEN SÆDOPSAMLINGSSTATION, HVOR SÆDEN ER INDSAMLET
(MODEL "EQUI-SEM-D-ENTRY")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.			
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet⁽¹⁾</p> <p style="text-align: right;"><i>(eksportlandets navn)</i></p> <p>attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Sædopsamlingsstationen⁽²⁾, hvor den i del I beskrevne sæd til eksport til Den Europæiske Union er indsamlet, forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. var godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.1.2. ligger i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF⁽³⁾, i en del af eksportlandets område, som på dagen for indsamling af sæden indtil afsendelsesdatoen har været frit/fri for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen – venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år – snive og dourine i 6 måneder <p>II.1.3. var fra 30 dage før datoen for indsamling af sæden og indtil afsendelsesdagen ikke omfattet af forbud af dyresundhedsmæssige årsager, der omfattede en af følgende betingelser:</p> <p>II.1.3.1. Hvis ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften blev slagtet eller slået ned, varede forbuddet i:</p> <ul style="list-style-type: none"> – i tilfælde af hesteencephalomyelitis 6 måneder fra den dag, hvor de af sygdommen angrebne dyr af hestefamilien blev slagtet – i tilstrækkeligt lang tid til, at der på de resterende dyr efter slagting af de inficerede dyr kunne udføres to Coggins-test med tre måneders mellemrum med negativt resultat for så vidt angår equin infektøs anæmi – i tilfælde af vesikulær stomatitis 6 måneder – i tilfælde af rabies én måned regnet fra det sidste registrerede tilfælde – i tilfælde af miltbrand 15 dage regnet fra det sidste registrerede tilfælde. <p>II.1.3.2. Hvis alle dyr af modtagelige arter på bedriften er blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, varede forbuddet i 30 dage, eller 15 dage for miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet desinficeret på tilfredsstillende vis</p> <p>II.1.4. har fra 30 dage før indsamlingen af sæden og indtil afsendelsesdatoen kun rummet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.</p> <p>II.2. Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen gjaldt det for donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien, at de:</p> <p>II.2.1. i tre måneder (eller siden indførslen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed havde opholdt sig på eksportlandets område eller en del af dets område i tilfælde af regionalisering⁽⁴⁾, og i den periode havde eksportlandet været frit for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen – venezuelansk hesteencephalomyelitis i 2 år – snive i 6 måneder – dourine i 6 måneder <p>⁽⁴⁾enten [II.2.2. havde oprindelse i eksportlandet, som på dagen for indsættelse på stationen havde været frit for vesikulær stomatitis i 6 måneder]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY

<p>⁽⁴⁾eller [II.2.2. med negativt resultat var blevet underkastet en virusneutralisationstest for vesikulær stomatitis, udført på en blodprøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er inden for 14 dage før indsættelsen på stationen, ved en serumfortynding på 1:12]</p> <p>II.2.3. havde oprindelse på bedrifter, som på dagen for indsættelse på stationen opfyldte kravene i punkt II.1.3.</p> <p>II.3. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet fra donorhingste, som:</p> <p>II.3.1. på dagen for indsamling af sæden ikke har udvist kliniske tegn på infektiøse eller kontagiøse sygdomme</p> <p>II.3.2. i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning</p> <p>II.3.3. i de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på equin viral arteritis</p> <p>II.3.4. i de sidste 60 dage før sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien udviste kliniske tegn på kontagiøs equin metritis</p> <p>II.3.5. efter min bedste overbevisning, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage før indsamlingen af sæden</p> <p>II.3.6. er blevet underkastet følgende dyresundhedstest, udført på et laboratorium, som er anerkendt af den kompetente myndighed, i overensstemmelse med et testprogram som beskrevet i punkt II.3.7:</p> <p>II.3.6.1. en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi med negativt resultat⁽⁶⁾</p> <p>⁽⁴⁾enten [II.3.6.2. en serumneutralisationstest for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]</p> <p>⁽⁴⁾eller [II.3.6.2. en virusisolationstest for equin viral arteritis, udført med negativt resultat på en aliquot af hele sæden]</p> <p>II.3.6.3. en test for kontagiøs equin metritis, udført ved to lejligheder med 7 dages mellemrum ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> fra præejakulationsvæske eller en sædprøve og fra genitalsvaberprøver, der som minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde</p> <p>II.3.7. er blevet underkastet et af følgende testprogrammer⁽⁷⁾:</p> <p>II.3.7.1. Donorhingsten har i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden og i indsamlingsperioden til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har på noget tidspunkt været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstenes.</p> <p>De test, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver, der er udtaget den⁽⁵⁾ og den⁽⁵⁾ mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse.</p> <p>II.3.7.2. Donorhingsten har ikke til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, eller andre dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstenes.</p> <p>De test, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver, der er udtaget den⁽⁵⁾ og den⁽⁵⁾ inden for 14 dage før den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse.</p> <p>Den test, der kræves i punkt II.3.6.1, er sidst udført på en blodprøve udtaget, højst 120 dage inden sæden blev indsamlet den⁽⁵⁾</p> <p>⁽⁴⁾enten [Den prøve, der kræves i punkt II.3.6.2, er sidst udført, højst 30 dage inden sæden blev indsamlet den⁽⁵⁾]</p> <p>⁽⁴⁾eller [Det er bekræftet, at hingsten, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationstest, som blev udført højst et år inden indsamlingen af sæden den⁽⁵⁾.]</p> <p>II.3.7.3. De test, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført i den 30 dages opbevaringsperiode, der er obligatorisk for frossen sæd, og tidligst 14 dage efter indsamlingen af sæden, på prøver udtaget den⁽⁵⁾ og den⁽⁵⁾.</p>

LAND

Standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4. Den i del I beskrevne sæd er indsamlet, forarbejdet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II og III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af hingstesæd, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden hidrører fra.</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "<i>Identifikationsnummer</i>": Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. "<i>Dato for indsamling eller produktion</i>": Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 1 i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, forudsat at sæden er indsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i samme bilags kolonne 2, fra en donorhingst i den kategori af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 3.</p> <p>(2) Kun sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.</p> <p>(3) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(5) Indsæt dato.</p> <p>(6) Agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt fri for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, æg og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>(7) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges/slettes.</p>	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>
---	--

KAPITEL 63

STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL UNIONEN AF SENDINGER AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET FORORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20. APRIL 2021, AFSENDT AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER - PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksporør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted		
		I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forseglingensnr. Containernr. Forseglingensnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
		I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, der har oprindelse</p> <p>II.1.1. i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ fra dyr af hestefamilien til Unionen, og som er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.1.2. hvor afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med equin arteritis-virus og kontagiøs equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>) er anmeldeligt sygdomme</p> <p>II.1.1.3. som har været fri(t) for afrikansk hestepest i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. artikel 22, stk. 2, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. samme forordnings artikel 22, stk. 4, litra b)</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis</p> <p>II.1.2. på en virksomhed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 36 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.2. hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine, og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽¹⁾enten [II.1.2.3. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>)]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [II.1.2.3.hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder].</p> <p>II.2. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, der har oprindelse på virksomheder</p> <p>II.2.1. hvor der ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) i de sidste 30 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om surra på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om surra på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for surra ved hjælp af en af de diagnosticeringsmetoder, der er fastsat i del 3 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at det sidste inficerede dyr er blevet fjernet fra virksomheden]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage efter datoen for rengøring og desinfektion, efter at det sidste dyr af listeopførte arter på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet]]</p> <p>II.2.2. hvor der ikke er rapporteret om dourine i de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er ikke rapporteret om dourine på virksomheden i de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾]</p> <p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om dourine på virksomheden inden for de sidste 2 år før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden, bortset fra kastrerede dyr af hestefamilien, med negativt resultat er blevet underkastet en test for dourine ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 8 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget, mindst 6 måneder efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, eller de inficerede ukastrerede handyr af hestefamilien er blevet kastreret]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret]]</p> <p>II.2.3. hvor der ikke er rapporteret om equin infektiøs anæmi i de sidste 90 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og</p> <p>⁽¹⁾enten [der er i de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [der er rapporteret om equin infektiøs anæmi på virksomheden inden for de sidste 12 måneder før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾, og virksomheden har siden det sidste udbrud været omfattet af flytningsrestriktioner</p> <p>⁽¹⁾enten [indtil de resterende dyr af hestefamilien på virksomheden med negativt resultat er blevet underkastet en test for equin infektiøs anæmi ved hjælp af den diagnosticeringsmetode, der er fastsat i del 9 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/688, udført på prøver, der er udtaget ved to lejligheder med mindst 3 måneders mellemrum, efter at de inficerede dyr er blevet slået ned og destrueret eller slagtet, og virksomheden er rengjort og desinficeret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [i mindst 30 dage, efter at det sidste dyr af hestefamilien på virksomheden er blevet enten slået ned og destrueret eller slagtet og lokalerne er blevet rengjort og desinficeret.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner er indsamlet, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoopsamlingsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret samt afsendt af embryoproduktionsholdet⁽²⁾, som</p> <p>II.3.1. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.3.2. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 2 og 3 i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.4. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾ hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.4.1. ikke er blevet vaccineret mod afrikansk hestepest i mindst de sidste 40 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.4.2. ikke er blevet vaccineret mod venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst de sidste 60 dage før indsamlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.4.3. i mindst de sidste 3 måneder før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ har opholdt sig i et tredjeland eller territorium eller en zone deri som angivet i rubrik I.7</p> <p>II.4.4. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ og i indsamlingsperioden</p> <p>II.4.4.1. er blevet holdt på virksomheder, der ikke ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af afrikansk hestepest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive) eller en ny sygdom, som er relevant for dyr af hestefamilien</p> <p>II.4.4.2. er blevet holdt på én enkelt virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), equin infektiøs anæmi, kontagios equin metritis, infektion med rabiesvirus eller miltbrand</p> <p>II.4.4.3. ikke har været i kontakt med dyr fra virksomheder, der ligger i en restriktionszone oprettet på grund af forekomst af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.4.4.1, eller fra virksomheder, der ikke opfylder betingelserne i punkt II.4.4.2</p> <p>II.4.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne og fra datoen for udtagning af de første prøver som omhandlet i punkt II.4.8.1 og II.4.8.2 til datoen for indsamling af oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ ikke er blevet naturligt bedækket</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.6. er blevet undersøgt af teamdyrlægen eller et teammedlem og udviste ikke symptomer eller kliniske tegn på overførbare dyresygdomme på dagen for indsamling⁽¹⁾/produktion⁽¹⁾ af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾</p> <p>II.4.7. er individuelt identificeret i overensstemmelse med artikel 21, stk. 2, i delegeret forordning (EU) 2020/692</p> <p>II.4.8. er blevet underkastet følgende test som omhandlet i del 4, kapitel II, punkt 2, litra b) og c), i bilag II til delegeret forordning (EU) 2020/686:</p> <p>⁽³⁾II.4.8.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat udført på en blodprøve udtaget den⁽⁴⁾, hvilket er mindst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af det i punkt II.4.5 nævnte tidsrum, idet den sidste test er udført på en blodprøve udtaget den⁽⁴⁾ hvilket er højst 90 dage inden datoen for indsamling af oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾med henblik på indførsel til Unionen]</p> <p>II.4.8.2. for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det i punkt II.4.5 nævnte tidsrum fra som minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis</p> <p>⁽¹⁾enten [II.4.8.2.1. ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum den⁽⁴⁾ og den⁽⁴⁾ i tilfælde af isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽¹⁾og/eller [II.4.8.2.2. ved én lejlighed den⁽⁴⁾ i tilfælde af påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret.]</p> <p>Prøverne, der er nævnt i punkt II.4.8.2.1 og II.4.8.2.2, blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhoppens og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.</p> <p>II.5. De i del I beskrevne oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ og del 6 i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.5.2. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.5.3. transporteres i en container, som:</p> <p>II.5.3.1. forud for afsendelsen er forsegleet og nummereret af embryoopsamlings- eller -produktionsholdet under teamdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingsmærket bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.5.3.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾II.5.3.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forsejlet</p> <p>II.5.5. transporteres i en container, hvor de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6. De i del I beskrevne in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er befrugtet ved kunstig insemination med sæd fra en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, som er godkendt til indsamling, forarbejdning og/eller opbevaring af sæd af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for hingstesæd, eller af en medlemsstats kompetente myndighed⁽⁸⁾.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.7. Følgende antibiotikum eller blanding af antibiotika⁽¹⁰⁾ er tilsat til medierne til indsamling, forarbejdning, vask og opbevaring:]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted":</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på det embryopsamlings- eller -produktionshold, som sendingen af oocytter eller embryoner afsendes af. Kun embryopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted":</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af oocytter eller embryoner.</p> <p>Rubrik I.19: Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: <i>"Type":</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. <i>"Identifikationsnummer":</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr. <i>"Identifikationsmærke":</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i. <i>"Dato for indsamling eller produktion":</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af oocytterne eller embryonerne i sendingen. <i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer":</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer på det embryopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne. <i>"Mængde":</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(3) Agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, æg og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor æggene/embryonerne er indsamlet, og sæden er brugt til befrugtning.</p> <p>(4) Indsæt dato i følgende format: dd.mm.åååå.</p> <p>(5) Relevant for frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(6) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p> <p>(7) Ikke relevant for oocytter.</p> <p>(8) Kun en sædopsamlingsstation, en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed eller en avlsmaterialeopbevaringsstation, der er opført på Kommissionens websteder: — i et tredjeland eller territorium eller en zone deri: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en. — i en medlemsstat: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(9) Obligatorisk attestering, hvis der er tilsat antibiotika.</p> <p>(10) Indsæt navnet/navnene det tilsatte antibiotikum/de tilsatte antibiotika og dets/deres koncentrationen.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 64

STANDARDDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 30. SEPTEMBER 2014 OG INDEN DEN 21. APRIL 2021, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTNERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
	I.19 Containernr./forsegingsnr. Containernr. Forsegingsnr.			
	I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
	I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type	Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.		Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Sundhedsoplysninger		II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽¹⁾ attesterer herved følgende:		<i>(eksportlandets navn)</i>	
II.1. De i del I beskrevne æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾ :			
II.1.2. er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ af det i rubrik I.11 angivne hold ⁽³⁾ , som var godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾ og blev inspiceret af en embedsdyrlæge mindst én gang hvert kalenderår			
II.1.3. er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ , forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF			
II.1.4. er indsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før indsamlingen			
II.1.5. er undersøgt, forarbejdet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i en zone, der er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i rubrik II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyr, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres			
II.1.6. kommer fra donorhopper, der:			
II.1.6.1. i tre måneder (eller siden indførslen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁵⁾ , i den del af eksportlandets område, der i den periode: – ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF – har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år – har været fri(t) for snive og dourine i mindst 6 måneder			
^{(2)enten}	[II.1.6.2. havde oprindelse i et eksportland, som på indsamlingsdagen havde været frit for vesikulær stomatitis (VS) i mindst de sidste 6 måneder efter denne dato]		
^{(2)eller}	[II.1.6.2. er blevet underkastet en virusneutralisationstest for vesikulær stomatitis (VS), udført med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:32 eller en VS-ELISA udført med negativt resultat i overensstemmelse med det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals på en blodprøve udtaget den ⁽⁶⁾ , hvilket er inden for 30 dage før indsamlingen af æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾]		
^{(2)enten}	[II.1.6.3. i de sidste 30 dage før indsamlingsdatoen har opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ blev indsamlet, til dato for deres afsendelse opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]		
^{(2)eller}	[II.1.6.3. hvis der er tale om frosne æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾ , i mindst de sidste 30 dage før indsamlingsdatoen er blevet holdt på bedrifter under veterinærtilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ blev indsamlet, indtil den 30 dages obligatoriske opbevaringsperiode i godkendte lokaler var udløbet, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]		

Del II: Attest

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>⁽²⁾<i>enten</i> [II.1.6.3.1. efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dag, hvor de af sygdommen angrebne dyr af hestefamilien blev slagtet – equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er udtaget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de resterende dyr – vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde – rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde – miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.1.6.3.1. er alle dyr af modtagelig arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller i mindst 15 dage for så vidt angår miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet desinficeret på tilfredsstillende vis]</p> <p>II.1.6.4. i de sidste 30 dage før indsamlingen af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har udvist kliniske tegn på kontagios equin metritis i mindst 60 dage</p> <p>II.1.6.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og fra datoen for udtagning af de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6.1 og II.1.6.6.2 til datoen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ ikke er blevet naturligt bedækket</p> <p>II.1.6.6. er blevet underkastet følgende test, der som minimum opfylder kravene i de relevante kapitler i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte test inkluderet i sin akkreditering, som svarer til den, der er foreskrevet i artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004⁽⁷⁾:</p> <p>⁽⁸⁾[II.1.6.6.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat udført på en blodprøve udtaget den⁽⁶⁾, hvilket er mindst 14 dage efter datoen for påbegyndelse af det i punkt II.1.6.5 nævnte tidsrum, idet den sidste test er udført på en blodprøve udtaget den⁽⁶⁾ hvilket er højst 90 dage inden datoen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ med henblik på import til Unionen]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2. for kontagiøs equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det i punkt II.1.6.5 nævnte tidsrum fra som minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.6.6.2.1. ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum den⁽⁶⁾ og den⁽⁶⁾ i tilfælde af isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning under mikroaerofile betingelser i en periode på mindst 7 dage, sat i gang inden for 24 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret eller 48 timer, hvis prøverne holdes nedkølet under transporten]</p> <p>⁽²⁾og/eller [II.1.6.6.2.2. ved én lejlighed den⁽⁶⁾ i tilfælde af påvisning af <i>Taylorella equigenitalis</i>-genom ved PCR eller realtids-PCR, udført inden for 48 timer efter udtagningen af prøverne fra donordyret]</p> <p>Prøverne, der er nævnt i punkt II.1.6.6.2.1 og II.1.6.6.2.2, blev i intet tilfælde udtaget tidligere end 7 dage (systemisk behandling) eller 21 dage (lokal behandling) efter antimikrobiel behandling af donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelsen til laboratoriet</p> <p>II.1.6.7. efter min bedste overbevisning, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage før indsamlingen</p> <p>II.1.6.8. på dagen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ ikke udviste kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme</p> <p>II.1.7. er indsamlet⁽²⁾/produceret⁽²⁾ efter den dato, hvor det i rubrik I.11 angivne embryoopsamlingshold⁽²⁾/embryoproduktionshold⁽²⁾ blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet</p> <p>II.1.8. er blevet forarbejdet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.2. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination⁽¹⁾/ved in vitro-befrugtning⁽²⁾ med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra sædopsamlingsstationer, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF⁽⁹⁾ og ligger i enten en EU-medlemsstat eller i et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvorfra det er tilladt at importere hingstesæd, der er indsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvis det er angivet i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾.</p> <p>⁽¹²⁾[II.3. Æggene, der er brugt til in vitro-produktion af de i del I beskrevne embryoner, opfylder kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder især kravene i punkt II.1.1-II.1.8 i dette certifikat.] Bemærkninger</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.

Del I:

Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, der indsamlede/producerede, forarbejdede og opbevarede æggene/embryonerne, og som er godkendt i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF og opført på listen på Kommissionens websted:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm

Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.

Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.

Rubrik I.27: "*Type*": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.

"Identifikationsnummer": Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

"Dato for indsamling eller produktion": Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.

Del II:

- (1) Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i kolonne 1 i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og hvorfra det ligeledes er tilladt at indføre dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning, som angivet i kolonne 3 i samme bilag.
- (2) Det ikke relevante overstreges/slettes.
- (3) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.
- (4) 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 (EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54).
- (5) Rådets direktiv 2009/156/EF af 30. november 2009 om dyresundhedsmæssige betingelser for enhovede dyrs bevægelser og indførsel af enhovede dyr fra tredjelande (EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1).
- (6) Indsæt dato. (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).
- (7) Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 af 29. april 2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarerlovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1).
- (8) Agar-gel-immunodiffusionstest (AGID- eller Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, æg og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor æggene/embryonerne er indsamlet, og sæden er brugt til befrugtning.

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>⁽⁹⁾ Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for hingstesæd, eller af en medlemsstats kompetente myndighed.</p> <p>⁽¹⁰⁾ Import af hingstesæd er tilladt fra tredjelands, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, forudsat at sæden er indsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der udtrykkeligt er opført i kolonne 11, 12 eller 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning.</p> <p>⁽¹¹⁾ Ikke relevant for æg.</p> <p>⁽¹²⁾ Overstreges/slettes, hvis ingen af embryonerne i sendingen blev produceret ved in vitro-befrugtning af æg.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 65

STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRELSE TIL UNIONEN AF SENDINGER AF LAGRE AF OOCYTTER OG EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN, DER ER INDSAMLET ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I OVERENSSTEMMELSE MED DIREKTIV 92/65/EØF EFTER DEN 31. AUGUST 2010 OG INDEN DEN 1. OKTOBER 2014, AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 AF DET EMBRYOOPSAMLINGS- ELLER -PRODUKTIONSHOLD, DER HAR INDSAMLET ELLER PRODUCERET OOCYTTERNE ELLER EMBRYONERNE (MODEL "EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1	Afsender/Eksportør Navn Adresse Land	I.2	Certifikatets referencenr.
		ISO-landekode	I.3	Central kompetent myndighed
			I.4	Lokal kompetent myndighed
			I.2a	IMSOC-reference
				QR-kode
	I.5	Modtager/Importør Navn Adresse Land	I.6	Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.7	Oprindelsesland	I.9	Bestemmelsesland
		ISO-landekode		ISO-landekode
	I.8	Oprindelsesregion	I.10	Bestemmelsesregion
		Kode		Kode
	I.11	Afsendelsessted Navn Adresse Land	I.12	Bestemmelsessted Navn Adresse Land
		Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode		Registrerings-/godkendelsesnr. ISO-landekode
	I.13	Indladningssted	I.14	Dato og klokkeslæt for afgang
	I.15	Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16	Indgangsgrænsekontrolsted
		I.17		
I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	
			<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forseglingssnr.	Containernr.	Forseglingssnr.	
I.20	Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked	
	ISO-landekode	I.23		

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	
	II.a	II.b
	Certifikatets referencenr.	IMSOC-reference
	Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽¹⁾ (<i>eksportlandets navn</i>) attesterer herved følgende:	
	II.1. De i del I beskrevne æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾ :	
	II.1.2. er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ af det i rubrik I.11 angivne hold ⁽³⁾ , som var godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og er blevet inspiceret af en embedsdyrlæge mindst én gang hvert kalenderår	
	II.1.3. er indsamlet ⁽²⁾ /produceret ⁽²⁾ , forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
	II.1.4. er indsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før indsamlingen	
	II.1.5. er undersøgt, forarbejdet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i en zone, der er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i rubrik II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyr, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres	
	II.1.6. kommer fra donorhopper, der:	
	II.1.6.1. i tre måneder (eller siden indførslen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremånedersperioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF(4), i den del af eksportlandets område, der i denne periode	
	<ul style="list-style-type: none"> – ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest i henhold til artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF – har været fri(t) for venezuelansk hesteencephalomyelitis i mindst 2 år – har været fri(t) for snive og dourine i mindst 6 måneder 	
	^{(2)enten} [II.1.6.2.	havde oprindelse i et eksportland, som på indsamlingsdagen havde været frit for vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder]
	^{(2)eller} [II.1.6.2.	med negativt resultat er blevet underkastet en virusneutralisationstest for vesikulær stomatitis, udført på en blodprøve udtaget den ⁽⁵⁾ , hvilket er inden for 30 dage før indsamlingen ved en serumfortynding på 1:12]
	^{(2)enten} [II.1.6.3.	i de sidste 30 dage før indsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ blev indsamlet, til datoen for deres afsendelse opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]
	^{(2)eller} [II.1.6.3.	i de sidste 30 dage før indsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽²⁾ /embryonerne ⁽²⁾ blev indsamlet, indtil, hvis der er tale om frosne æg ⁽²⁾ /embryoner ⁽²⁾ , den 30 dages obligatoriske opbevaringsperiode i godkendte lokaler var udløbet, opfyldte de betingelser for en bedrift, der er fastsat i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF, og navnlig:]

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>⁽²⁾<i>enten</i> [II.1.6.3.1. er ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:</p> <ul style="list-style-type: none"> – alle former for hesteencephalomyelitis i mindst 6 måneder fra den dag, hvor de af sygdommen angrebne dyr blev slagtet – equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test), udført på prøver, der er udtaget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert enkelt af de resterende dyr af hestefamilien – vesikulær stomatitis i mindst 6 måneder fra det sidste registrerede tilfælde – rabies i mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde – miltbrand i mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.1.6.3.1. er alle dyr af modtagelige arter på bedriften efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalomyelitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies, eller 15 dage for miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet desinficeret på tilfredsstillende vis]</p> <p>II.1.6.4. i de sidste 30 dage før opsamlingen er blevet holdt på bedrifter, der har været frie for kliniske tegn på kontagiøs equin metritis i mindst 60 dage</p> <p>II.1.6.5. i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for udtagning af de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6 og II.1.6.7 til datoen for indsamling af æggene/embryonerne ikke er blevet naturligt bedækket</p> <p>II.1.6.6. med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi, udført på en blodprøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er inden for 30 dage inden datoen for første indsamling af æggene/embryonerne, idet den sidste test er udført på en blodprøve udtaget den⁽⁵⁾, hvilket er højst 90 dage inden indsamlingen af æggene/embryonerne⁽⁶⁾</p> <p>II.1.6.7. er blevet underkastet en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis ved isolering af <i>Taylorella equigenitalis</i> efter dyrkning i 7-14 dage, udført med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde på prøver, der er udtaget inden for 30 dage inden datoen for første indsamling af æggene/embryonerne fra slimhinden af fossa clitoridis og sinus clitoridis i to på hinanden følgende brunstperioder den⁽⁵⁾ og den⁽⁵⁾ samt en supplerende dyrkningsprøve udtaget fra cervix uteri i en af brunstperioderne den⁽⁵⁾</p> <p>II.1.6.8. efter min bedste overbevisning, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der er angrebet af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage før indsamlingen</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>II.1.6.9. på dagen for indsamling af æggene⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ ikke udvist kliniske tegn på infektøse eller smitsomme sygdomme</p> <p>II.1.7. er indsamlet⁽²⁾/produceret⁽²⁾ efter den dato, hvor det i rubrik I.11 angivne embryoopsamlingshold⁽²⁾/embryoproduktionshold⁽²⁾ blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet</p> <p>II.1.8. er blevet forarbejdet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.2. De i del I beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination⁽²⁾/ved in vitro-befrugtning⁽²⁾ med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra sædopsamlingsstationer, der er godkendt i overensstemmelse med artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF og ligger i enten en EU-medlemsstat eller i et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvorfra det er tilladt at importere hingstesæd, der er indsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/659, hvis det er angivet i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til samme gennemførelsesforordning⁽⁷⁾⁽⁸⁾.</p> <p>II.3. Æggene, der er brugt til in vivo-produktion af ovenfor beskrevne embryoner, opfylder kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder kravene i punkt II.1.1-II.1.8 i dette certifikat⁽²⁾.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: Afsendelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, der indsamlede/producerede, forarbejdede og opbevarede æggene/embryonerne, og som er godkendt i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF og opført på listen på Kommissionens websted: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>Rubrik I.19: Containerens identifikationsnummer og forseglingsnummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.24: Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p>Rubrik I.27: "Type": Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. "Identifikationsnummer": Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. "Dato for indsamling eller produktion": Indsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i kolonne 1 i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og hvorfra det ligeledes er tilladt at indføre dyr af hestefamilien, der ikke er bestemt til slagtning, som angivet i kolonne 3 i samme bilag, til Unionen.</p> <p>(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(3) Kun embryoopsamlings- eller -produktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</p> <p>(4) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(5) Indsæt dato.</p> <p>(6) Agar-gel-immunodiffusionstest (Coggins-test) eller ELISA for equin infektiøs anæmi er ikke påkrævet for donordyr af hestefamilien, som til stadighed har opholdt sig i Island siden fødslen, forudsat at Island er forblevet officielt frit for equin infektiøs anæmi, og ingen dyr af hestefamilien eller sæd, oocytter og embryoner herfra er blevet ført ind i Island udefra før eller i den periode, hvor sæden er indsamlet.</p> <p>(7) Kun sædopsamlingsstationer, der er godkendt af den kompetente myndighed i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, der er opført i bilag XII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 for hingstesæd, eller af en medlemsstats kompetente myndighed.</p> <p>(8) Ikke relevant for æg.</p>	
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>	

KAPITEL 66

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEFORARBEJDNINGSVIRKSOMHEDEN:**

- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014

(MODEL "EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførelse til EU	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset
I.19	Containernr./forseglningsnr.			
	Containernr.	Forseglningsnr.		
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale		
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked		
	Tredjeland	ISO-landekode	I.23	
I.24	Samlet antal kolli	I.25	Samlet mængde	I.26
I.27	Beskrivelse af sendingen			
KN-kode	Art	Underart/kategori	Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet forarbejdet og opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra dyr af hestefamilien til Unionen, og som er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.1.2. hvor afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med equin arteritis-virus og kontagios equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>) er anmeldepligtige sygdomme</p> <p>II.1.1.3. som har været fri(t) for afrikansk hestepest i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. artikel 22, stk. 2, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. samme forordnings artikel 22, stk. 4, litra b)</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis</p> <p>II.1.1. er en virksomhed</p> <p>^{(2)enten} [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 36 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]</p> <p>^{(2)eller} [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>^{(2)enten} [II.1.2.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>⁽²⁾eller [II.1.2.2. hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine, og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.2.3. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>)]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.3. hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 4 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p> <p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁴⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra dyr af hestefamilien, jf. forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheden er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførelse til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter eller embryoner.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.24:</p> <p>Rubrik I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p><i>"Ledsagedokumenter"</i>: Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>Identifikationsmærke</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Kun avlsmaterialeforarbejdningsvirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag XII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.</p> <p>Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og/eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(7) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 67

**STANDARD DYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF AVLSMATERIALE SOM NÆVNT NEDENFOR,
AFSENDT EFTER DEN 20. APRIL 2021 FRA
AVLSMATERIALEOPBEVARINGSSTATIONEN:**

- hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014
- lagre af hingstesæd, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010
- oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692 efter den 20. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og inden den 21. april 2021
- lagre af oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014

(MODEL "EQUI-GP-STORAGE-ENTRY")

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU	
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode
		I.4 Lokal kompetent myndighed	
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode	
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode	
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode	
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang	
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted	
		I.17 Ledsagedokumenter Type Kode Land ISO-landekode Handelsdokumentreference:	

I.18	Transportbetingelser	<input type="checkbox"/> Omgivelse	<input type="checkbox"/> Nedkølet	<input type="checkbox"/> Frosset	
I.19	Containernr./forsegingsnr.	Containernr. Forsegingsnr.			
I.20	Attesteret som/til	<input type="checkbox"/> Avlsmateriale			
I.21	<input type="checkbox"/> Til transit	I.22	<input type="checkbox"/> Til det indre marked		
	Tredjeland ISO-landekode	I.23			
I.24	Samlet antal kolli	I.25	Samlet mængde	I.26	
I.27	Beskrivelse af sendingen				
KN-kode Type	Art	Underart/kategori Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Identifikationsnr. Dato for indsamling eller produktion	Mængde Test

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b. IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. Den i rubrik I.11 beskrevne avlsmaterialeopbevaringsstation⁽¹⁾, hvor sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/de in vivo-producerede embryoner⁽²⁾/de in vitro-producerede embryoner⁽²⁾/de mikromanipulerede embryoner⁽²⁾, som skal eksporteres til Den Europæiske Union, er blevet opbevaret:</p> <p>II.1.1. ligger i et tredjeland eller territorium eller en zone deri</p> <p>II.1.1.1. hvorfra det er tilladt at indføre sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra dyr af hestefamilien til Unionen, og som er opført i bilag XII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.1.2. hvor afrikansk hestepest, venezuelansk hesteencephalomyelitis, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), equin infektiøs anæmi, infektion med rabiesvirus, miltbrand, infektion med equin arteritis-virus og kontagios equin metritis (<i>Taylorella equigenitalis</i>) er anmeldepligtige sygdomme</p> <p>II.1.1.3. som har været fri(t) for afrikansk hestepest i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. artikel 22, stk. 2, litra a), i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, og hvor der ikke er vaccineret systematisk mod afrikansk hestepest i mindst de sidste 12 måneder før indsamlingen af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen, jf. samme forordnings artikel 22, stk. 4, litra b)</p> <p>II.1.1.4. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om venezuelansk hesteencephalomyelitis</p> <p>II.1.2. er en virksomhed</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.2.1. hvor der i mindst de sidste 36 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive)]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.1.hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (snive), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.2.2. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine]</p>		

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾eller [II.1.2.2.hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om dourine, og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>⁽²⁾enten [II.1.2.3. hvor der i mindst de sidste 24 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>).]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.3.hvor der i mindst de sidste 6 måneder før indsamlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ af sæden⁽²⁾/oocytterne⁽²⁾/embryonerne⁽²⁾ og indtil afsendelsesdatoen ikke er rapporteret om surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), og Kommissionen har anerkendt det overvågningsprogram, der er gennemført hos avlsdyr af hestefamilien på oprindelsesvirksomheden for at dokumentere, at der ikke er forekommet infektion i denne periode på 6 måneder]</p> <p>II.1.2. er godkendt og opført på en liste af tredjelandets eller territoriets kompetente myndighed</p> <p>II.1.3. opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 5 i bilag I til Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og</p> <p>II.2.1. er indsamlet eller produceret, forarbejdet og opbevaret på en sædopsamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoopsamlingshold⁽²⁾⁽³⁾/af et embryoproduktionshold⁽²⁾⁽³⁾ og/eller forarbejdet og opbevaret på en avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed⁽²⁾⁽³⁾ og/eller opbevaret på en avlsmaterialeopbevaringsstation⁽²⁾⁽³⁾, som opfylder kravene vedrørende ansvarsområder, operationelle procedurer, faciliteter og udstyr i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilag I til delegeret forordning (EU) 2020/686, og</p> <p>⁽²⁾enten [ligger i eksportlandet]</p> <p>⁽²⁾og/eller [ligger i⁽⁴⁾ og er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for indførsel til Unionen af sæd⁽²⁾/oocytter⁽²⁾/embryoner⁽²⁾ fra dyr af hestefamilien, jf. forordning (EU) 2016/429 og delegeret forordning (EU) 2020/692]</p> <p>II.2.2. blev flyttet til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er angivet i:</p> <p>⁽²⁾enten [standardcertifikat EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 1, afsnit A, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾]</p>
--	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 1, afsnit B, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 1, afsnit C, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 4 i del 1, afsnit D, i bilag III til forordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikat 3 i del 2, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU⁽⁵⁾]</p> <p>⁽²⁾og/eller [standardcertifikatet i bilaget til Kommissionens beslutning 96/539/EF⁽⁵⁾]</p> <p>II.2.3. er indsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav i bilag III til delegeret forordning (EU) 2020/686</p> <p>II.2.4. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er påført i overensstemmelse med kravene i artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27</p> <p>II.2.5. transporteres i en container, som:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. forud for afsendelsen fra avlsmaterialeopbevaringsstationen er forseglet og nummereret under stationsdyrlægens ansvar eller af en embedsdyrlæge, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.7. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra dyr af hestefamilien, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11:</p> <p>Rubrik I.12:</p> <p>Rubrik I.17:</p> <p>Rubrik I.19:</p> <p>Rubrik I.24:</p> <p>Rubrik I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>"Afsendessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer samt navn og adresse på den avlsmaterialeopbevaringsstation, som sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner afsendes fra. Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p><i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv adresse og unikt registreringsnummer eller godkendelsesnummer på bestemmelsesvirksomheden for sendingen af sæd, oocytter og/eller embryoner.</p> <p><i>"Ledsagedokumenter:"</i> Nummeret/numrene på de(t) relevante originalcertifikat(er) skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter og/eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed. Originalen af dette eller disse dokumenter eller certifikater eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>Angiv forseglingsnummer.</p> <p>Det samlede antal kolli skal svare til antallet af containere.</p> <p><i>"Type:"</i> Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer:"</i> Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke:"</i> Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion:"</i> Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne og/eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnummer:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer for den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller for det embryoopsamlings- og/eller produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne eller embryonerne.</p> <p><i>"Mængde:"</i> Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p> <p>Kun avlsmaterialeopbevaringsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>Kun godkendte avlsmaterialevirksomheder, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 233, stk. 3, i forordning (EU) 2016/429: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p>
---	--

LAND

Standardcertifikat EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Kun tredjelande eller territorier eller zoner deri, der er opført i bilag XII til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og EU's medlemsstater.</p> <p>(5) Originaldokumentet/-erne eller sundhedscertifikatet/-erne eller de officielt bekræftede kopier heraf, som ledsagede de(n) i del I beskrevne sæd, oocytter eller embryoner fra den sædopsamlingsstation, hvor sæden er indsamlet, og/eller det embryoopsamlings- eller -produktionshold, der har indsamlet eller produceret oocytterne og/eller embryonerne, og/eller den avlsmaterialeforarbejdningsvirksomhed, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet forarbejdet og opbevaret, og eller den avlsmaterialeopbevaringsstation, hvor sæden, oocytterne eller embryonerne er blevet opbevaret, til den i rubrik I.11 angivne avlsmaterialeopbevaringsstation, som sæden/oocytterne/embryonerne afsendes fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>(6) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(7) Relevant for sendingen, hvis sæd, oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p>
	<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato Stilling og titel</p> <p>Stempel Underskrift</p>

KAPITEL 68

**STANDARDDYRESUNDHEDSCERTIFIKAT TIL BRUG VED INDFØRSEL TIL
UNIONEN AF SENDINGER AF SÆD, OOCYTTER OG EMBRYONER FRA
LANDDYR HOLDT PÅ EN AFGRÆNSET VIRKSOMHED, DER ER INDSAMLET
ELLER PRODUCERET, FORARBEJDET OG OPBEVARET I
OVERENSSTEMMELSE MED FORORDNING (EU) 2016/429 OG DELEGERET
FORORDNING (EU) 2020/692 (MODEL "GP-CONFINED-ENTRY")**

LAND		Dyresundhedscertifikat til brug ved indførsel til EU		
Del I: Beskrivelse af sendingen	I.1 Afsender/Eksportør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.2 Certifikatets referencenr.	I.2a IMSOC-reference	
		I.3 Central kompetent myndighed	QR-kode	
		I.4 Lokal kompetent myndighed		
	I.5 Modtager/Importør Navn Adresse Land ISO-landekode	I.6 Operatør, der er ansvarlig for sendingen Navn Adresse Land ISO-landekode		
	I.7 Oprindelsesland ISO-landekode	I.9 Bestemmelsesland ISO-landekode		
	I.8 Oprindelsesregion Kode	I.10 Bestemmelsesregion Kode		
	I.11 Afsendelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode	I.12 Bestemmelsessted Navn Registrerings-/godkendelsesnr. Adresse Land ISO-landekode		
	I.13 Indladningssted	I.14 Dato og klokkeslæt for afgang		
	I.15 Transportmidler <input type="checkbox"/> Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj Identifikation	I.16 Indgangsgrænsekontrolsted I.17		
	I.18 Transportbetingelser <input type="checkbox"/> Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset			
I.19 Containernr./forseglingsnr. Containernr. Forseglingsnr.				
I.20 Attesteret som/til <input type="checkbox"/> Avlsmateriale				
I.21 <input type="checkbox"/> Til transit Tredjeland ISO-landekode	I.22 <input type="checkbox"/> Til det indre marked I.23			

I.24 Samlet antal kolli		I.25 Samlet mængde		I.26	
I.27 Beskrivelse af sendingen					
KN-kode	Art	Underart/kategori		Identifikationsnr.	Mængde
Type		Virksomhedens/stationens/centrets/centralens godkendelses- eller registreringsnr.	Identifikationsmærke	Dato for indsamling eller produktion	Test

LAND

Standardcertifikat GP-CONFINED-ENTRY

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a Certifikatets referencenr.	II.b IMSOC-reference
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge attesterer herved følgende:</p> <p>II.1. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/in vivo-producerede embryoner⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/in vitro-producerede embryoner⁽¹⁾/mikromanipulerede embryoner⁽¹⁾ er bestemt til kunstig reproduktion og hidrører fra donordyr, som</p> <p>II.1.1. har oprindelse i et tredjeland eller territorium eller en zone deri, hvorfra det er tilladt at indføre den pågældende dyreart og -kategori til Unionen, og som er opført i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404</p> <p>II.1.2. har oprindelse på en afgrænset virksomhed i oprindelsestredjelandet, -zonen, som er opført på en liste over afgrænsede virksomheder, der er udarbejdet i henhold til artikel 29 i Kommissionens delegerede forordning (EU) 2020/692, hvorfra indførsel af dyr af bestemte arter til Unionen kan tillades</p> <p>II.1.3. ikke kommer fra en virksomhed eller har været i kontakt med dyr fra en virksomhed beliggende i en spærrezone, som er oprettet på grund af forekomst af en kategori A-sygdom omhandlet i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882 eller en ny sygdom, der er relevant for de pågældende opdrættede landdyrs art</p> <p>II.1.4. kommer fra en virksomhed, hvor der ikke er rapporteret om kategori D-sygdomme, der er relevante for de pågældende opdrættede landdyrs art, jf. bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882, i mindst de foregående 30 dage</p> <p>II.1.5. i mindst de sidste 30 dage før indsamlingen af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ bestemt til indførsel til Unionen har opholdt sig på en enkelt afgrænset oprindelsesvirksomhed</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[II.1.6. er kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien, og de er identificeret i overensstemmelse med artikel 21 i delegeret forordning (EU) 2020/692] eller</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.1.6. er landdyr, bortset fra kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien, og de er identificeret og registreret i overensstemmelse med den afgrænsede virksomheds regler]</p> <p>II.1.7. er blevet klinisk undersøgt af den virksomhedsdyrlæge, der er ansvarlig for den afgrænsede virksomheds aktiviteter, og udviste ikke sygdomssymptomer på dagen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾</p> <p>II.1.8. så vidt muligt ikke er blevet anvendt til naturlig bedækning i mindst de sidste 30 dage før datoen for indsamling af sæden⁽¹⁾/oocytterne⁽¹⁾/embryonerne⁽¹⁾ eller i indsamlingsperioden.</p> <p>II.2. De(n) i del I beskrevne sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾:</p> <p>II.2.1. er anbragt i strå eller andre pakninger, hvorpå mærket er anbragt i overensstemmelse med kravene i</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[artikel 83, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27]</p>		

LAND

Standardcertifikat GP-CONFINED-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[artikel 119, litra a), i delegeret forordning (EU) 2020/692, og mærket er angivet i rubrik I.27]</p> <p>II.2.2. er anbragt i en transportcontainer, som:</p> <p>II.2.2.1. forud for afsendelsen fra den afgrænsede virksomhed er forseglet og nummereret af den virksomhedsdyrlæge, der er ansvarlig for den afgrænsede virksomheds aktiviteter, og forseglingen bærer det i rubrik I.19 angivne nummer</p> <p>II.2.2.2. er blevet rengjort og enten desinficeret eller steriliseret inden brug eller er en engangscontainer</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3. er blevet fyldt med det kryogene stof, som ikke tidligere har været anvendt til andre produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.3. er anbragt i strå eller andre pakninger, som er lukket forsvarligt og hermetisk forseglet</p> <p>II.2.4. transporteres i en container, hvori de er adskilt fra hinanden af fysiske rum eller ved anbringelse i sekundære beskyttelsesposer.]</p> <p>II.3. Sendingen af sæd⁽¹⁾/oocytter⁽¹⁾/embryoner⁽¹⁾</p> <p>II.3.1. er bestemt til en afgrænset virksomhed i Unionen, som er godkendt i overensstemmelse med artikel 95 i forordning (EU) 2016/429</p> <p>II.3.2. transporteres direkte til den afgrænsede virksomhed som angivet i rubrik I.12.</p> <p>Bemærkninger</p> <p>Dette certifikat anvendes ved indførsel til Unionen af sæd, oocytter og embryoner fra landdyr holdt på afgrænsede virksomheder, også når Unionen ikke er det endelige bestemmelsessted for sæden, oocytterne og embryonerne.</p> <p>I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i dette certifikat Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.</p> <p>Dette dyresundhedscertifikat udfyldes i overensstemmelse med bemærkningerne i kapitel 4 i bilag I til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/2235 vedrørende udfyldelse af certifikater.</p> <p>Del I:</p> <p>Rubrik I.11: <i>"Afsendelsessted:"</i> Angiv det unikke godkendelsesnummer, hvis et sådant er tildelt af den kompetente myndighed, samt navn og adresse på den afgrænsede virksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner afsendes fra.</p> <p>Rubrik I.12: <i>"Bestemmelsessted:"</i> Angiv navn, adresse og unikt godkendelsesnummer på den afgrænsede virksomhed, der er bestemmelsesvirksomheden i Unionen for sendingen af sæd, oocytter eller embryoner.</p>
--	---

LAND

Standardcertifikat GP-CONFINED-ENTRY

<p>Rubrik I.27:</p>	<p><i>"Type"</i>: Angiv, om der er tale om sæd, in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede oocytter, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.</p> <p><i>"Identifikationsnummer"</i>: Angiv identifikationsnummer for hvert donordyr.</p> <p><i>"Identifikationsmærke"</i>: Angiv mærket på strået eller de andre pakninger, som sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen er anbragt i.</p> <p><i>"Dato for indsamling eller produktion"</i>: Angiv datoen for indsamling eller produktion af sæden, oocytterne eller embryonerne i sendingen.</p> <p><i>"Virksomhedens godkendelses- eller registreringsnummer"</i>: Angiv det unikke godkendelsesnummer, hvis et sådant er tildelt af den kompetente myndighed, samt navn og adresse på den afgrænsede virksomhed, som sendingen af sæd, oocytter eller embryoner er indsamlet eller produceret på.</p> <p><i>"Mængde"</i>: Angiv antal strå eller andre pakninger med samme mærke.</p>
<p>Del II:</p> <p>(1) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p>(2) Relevant for en sending af sæd, oocytter eller embryoner fra kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien.</p> <p>(3) Relevant for en sending af sæd, oocytter eller embryoner fra landdyr, bortset fra kvæg, svin, får, geder og dyr af hestefamilien.</p> <p>(4) Relevant for frossen sæd/frosne oocytter eller embryoner.</p> <p>(5) Relevant for sendingen, hvis oocytter, in vivo-producerede embryoner, in vitro-producerede embryoner og mikromanipulerede embryoner fra kvæg, svin, får, geder eller dyr af hestefamilien anbringes og transporteres i en og samme container.</p>	
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver)</p> <p>Dato</p> <p>Stempel</p>	<p>Stilling og titel</p> <p>Underskrift</p>

BILAG III

Bilag III indeholder følgende officielle standarderklæringer:

Model

AT-TERRE-SEA	Kapitel 1: Standarderklæring fra fartøjsføreren: Tillæg vedrørende transport af landdyr, der indføres til Unionen ad søvejen
EQUI-TRANS	Kapitel 2: Standarderklæring vedrørende omladning af dyr af hestefamilien

KAPITEL 1

**STANDARDERKLÆRING FRA FARTØJSFØREREN: TILLÆG VEDRØRENDE
TRANSPORT AF LANDDYR, DER INDFØRES TIL UNIONEN AD SØVEJEN
(MODEL "AT-TERRE-SEA")***

*(Skal udfyldes og vedlægges det relevante dyresundhedscertifikat eller kombinerede
dyresundhedscertifikat/officielle certifikat, hvis hele eller en del af transporten til Unionens
grænse foregår ad søvejen)*

Erklæring fra fartøjsføreren	
Undertegnede fartøjsfører (navn)	
erklærer, at de dyr, der er nævnt i vedlagte [dyresundhedscertifikat] ⁽¹⁾ [kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat] ⁽¹⁾ ⁽³⁾ er forblevet om bord på fartøjet under sejladsen fra i (eksportlandet) til i Den Europæiske Union, og at fartøjet ikke har anløbet andre lokaliteter uden for (eksportlandet) på vej til Den Europæiske Union end (havne, fartøjet har anløbet undervejs). Under sørejsen har dyrene endvidere ikke været i kontakt med andre dyr om bord med lavere sundhedsstatus.	
Udfærdiget i	den
(Ankomsthavn)	(Ankomstdato)
Stempel	(Fartøjsførers underskrift)
	(Navn med blokbogstaver og titel)

* I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i denne erklæring Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

⁽¹⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

⁽²⁾ Angiv certifikatets referencenummer: den unikke alfanumeriske kode som tildelt af tredjelandets kompetente myndighed eller af IMSOC.

KAPITEL 2

**STANDARDERKLÆRING VEDRØRENDE OMLADNING AF DYR AF
HESTEFAMILIEN (MODEL "EQUI-TRANS")**

(Skal udfyldes og vedlægges det relevante dyresundhedscertifikatet eller kombinerede dyresundhedscertifikat/officielle certifikat, hvis transporten til Unionens grænse omfatter omladning fra ét fly til et andet fly eller fra ét fartøj til et andet fartøj i et land eller territorium eller en zone deri, der ikke er opført i kolonne 1/kolonne 2 i del 1 i bilag III til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404)

Serienummer:

Referencenr. på luftfragtomladningsmanifestet:

.....⁽¹⁾

Land, hvor omladningen finder sted:

Ankomstlufthavn⁽²⁾/-havn⁽²⁾:

.....

Ankomstdato:

Omladningsdato:

Fly/fartøj, hvorfra omladningen finder sted:

.....

Modtagende fly/fartøj:

Beskrivelse af sendingen:	Dyreart:
Certifikatets referencenr. ⁽³⁾	Antal dyr i alt:
	Bemærkninger

Undertegnede embedsdyrlæge⁽²⁾/tolder⁽²⁾ i ovennævnte lufthavn⁽²⁾/havn⁽²⁾ erklærer, at omladningen fandt sted under mit tilsyn og under overholdelse af følgende betingelser:

a) Dyrene af hestefamilien blev under omladningen beskyttet mod angreb fra insektvektorer for sygdomme, der kan overføres til dyr af hestefamilien.

b) Dyrene af hestefamilien kom ikke i kontakt med dyr af hestefamilien med en anden sundhedsstatus.

c) Tremmekasser, containere eller flybokse samt det omgivende luftrum i lastrummet blev sprøjtet med et passende insektafskrækningsmiddel i kombination med et insekticid, straks efter at dørene til flyet⁽²⁾/fartøjet⁽²⁾ blev lukket.

Sendingen blev omladet i god ro og orden; se dog kolonnen "Bemærkninger".

Udfærdiget i den

<p>.....</p> <p>(embedsdyrlægens eller tolderens underskrift)</p> <p>.....</p> <p>(navn med blokbogstaver og titel)</p>	<p>Stempel</p>
---	----------------

Bemærkninger

I overensstemmelse med aftalen om Det Forenede Kongerige Storbritannien og Nordirlands udtræden af Den Europæiske Union og Det Europæiske Atomenergifællesskab, særlig artikel 5, stk. 4, i protokollen om Irland/Nordirland sammenholdt med bilag 2 til samme protokol, omfatter henvisninger til Den Europæiske Union i denne erklæring Det Forenede Kongerige, for så vidt angår Nordirland.

⁽¹⁾ Udfyldes ikke i tilfælde af omladning fra fartøj til fartøj.

⁽²⁾ Det ikke relevante overstreges/slettes.

⁽³⁾ Angiv certifikatets referencenummer: den unikke alfanumeriske kode som tildelt af tredjelandets kompetente myndighed eller af IMSOC.

BILAG IV

Sammenligningstabel, jf. artikel 26, stk. 2

Afgørelse 2010/470/EU

Afgørelse 2010/470/EU	Nærværende forordning
Artikel 1, litra a)	Artikel 12, litra a), b), c) og d)
Artikel 1, litra b)	Artikel 12, litra e), f) og g)
Artikel 1, litra c)	Artikel 10, litra a), b) og c)
Artikel 1, litra d)	Artikel 10, litra d) og e)
Artikel 1, litra e)	Artikel 11, litra c) og d)
Artikel 2, litra a)	Artikel 12, litra a)
Artikel 2, litra b)	Artikel 12, litra b)
Artikel 2, litra c)	Artikel 12, litra c)
Artikel 2, litra d), nr. i)	—
Artikel 2, litra d), nr. ii)	Artikel 12, litra d)
Artikel 3, litra a)	Artikel 12, litra e)
Artikel 3, litra b)	Artikel 12, litra f)
Artikel 3, litra c)	Artikel 12, litra g)
Artikel 4, litra a)	Artikel 10, litra a)
Artikel 4, litra b)	Artikel 10, litra b)
Artikel 4, litra c)	Artikel 10, litra c)
Artikel 5, litra a)	Artikel 10, litra d)
Artikel 5, litra b)	Artikel 10, litra e)
Artikel 6, litra a)	Artikel 11, litra c)
Artikel 6, litra b)	Artikel 11, litra d)
Bilag I, del A	Bilag I, kapitel 46 (model EQUI-SEM-B-INTRA)
Bilag I, del B	Bilag I, kapitel 47 (model EQUI-SEM-C-INTRA)
Bilag I, del C	Bilag I, kapitel 48 (model EQUI-SEM-D-INTRA)
Bilag I, del D	Bilag I, kapitel 54 (model EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
Bilag II, del A	Bilag I, kapitel 50 (model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilag II, del B	Bilag I, kapitel 51 (model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bilag II, del C	Bilag I, kapitel 52 (model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
Bilag III, del A	Bilag I, kapitel 31 (model OV/CAP-SEM-B-INTRA)
Bilag III, del B	Bilag I, kapitel 32 (model OV/CAP-SEM-C-INTRA)

Bilag III, del C	Bilag I, kapitel 37 (model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
Bilag IV, del A	Bilag I, kapitel 34 (model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilag IV, del B	Bilag I, kapitel 35 (model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bilag V, del A	Bilag I, kapitel 41 (model POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilag V, del B	Bilag I, kapitel 42 (model POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)