



Dansk udgave

Retsforskrifter

58. årgang

24. februar 2015

Indhold

II Ikke-lovgivningsmæssige retsakter

AFGØRELSER

- ★ **Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/261 af 6. februar 2015 om ændring af afgørelse 2010/470/EU og 2010/471/EU for så vidt angår kravene vedrørende udstedelse af dyresundscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien og ved import til Unionen heraf (meddelt under nummer C(2015) 548) ⁽¹⁾** 1

⁽¹⁾ EØS-relevant tekst

II

(Ikke-lovgivningsmæssige retsakter)

AFGØRELSER

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2015/261

af 6. februar 2015

om ændring af afgørelse 2010/470/EU og 2010/471/EU for så vidt angår kravene vedrørende udstedelse af dyresundscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien og ved import til Unionen heraf

(meddelt under nummer C(2015) 548)

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets direktiv 92/65/EØF af 13. juli 1992 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af dyr samt sæd, æg og embryoner, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbetingelser som omhandlet i bilag A, del I, til direktiv 90/425/EØF ⁽¹⁾, særlig artikel 11, stk. 2, fjerde led, artikel 11, stk. 3, tredje led, artikel 17, stk. 2, litra b), og artikel 18, stk. 1, første led, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved direktiv 92/65/EØF er der fastsat dyresundhedsmæssige betingelser for handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner og for import heraf til Unionen, der for så vidt angår disse betingelser ikke er omfattet af specifikke EU-retsakter. Det omfatter krav vedrørende handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien og import til Unionen heraf (i det følgende benævnt »varerne«). Direktivet foreskriver desuden, at der skal fastlægges standardsundhedscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med varerne og ved import til Unionen heraf.
- (2) I bilag D til direktiv 92/65/EØF er der fastlagt visse krav til varer, som skal medtages i standardsundhedscertifikaterne til brug ved handel inden for Unionen med varerne og ved import til Unionen heraf.
- (3) Ved Kommissionens afgørelse 2010/470/EU ⁽²⁾ er der fastlagt standardsundhedscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med sæd, æg og embryoner fra bl.a. dyr af hestefamilien.

⁽¹⁾ EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.

⁽²⁾ Kommissionens afgørelse 2010/470/EU af 26. august 2010 om standardsundhedscertifikater 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).

- (4) Ved Kommissionens afgørelse 2010/471/EU⁽¹⁾ er der fastlagt betingelser for import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien for så vidt angår lister over sædopsamlingsstationer og sædbanker, embryoopsamlings- og embryoproduktionshold samt krav vedrørende udstedelse af certifikater.
- (5) Efter vedtagelsen af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 846/2014⁽²⁾ om ændring af bilag D til direktiv 92/65/EØF, ved hvilken der blev indført nye regler vedrørende tilsyn med sædopsamlingsstationer og fastsat betingelser, der gælder for dyr af hestefamilien, der anvendes som donorer af sæd, æg og embryoner, ud over de betingelser, der er fastsat i Rådets direktiv 2009/156/EF⁽³⁾, er det nødvendigt at fastlægge nye standard-sundhedscertifikater til brug ved handel inden for Unionen med disse varer og ved import til Unionen heraf. Forordning (EU) nr. 846/2014 anvendes fra den 1. oktober 2014.
- (6) Af hensyn til sammenhængen i EU-lovgivningen bør standard-sundhedscertifikaterne, der er fastlagt i afgørelse 2010/470/EU og 2010/471/EU, derfor ændres. Varer, der er opsamlet og afsendt efter datoen for anvendelsen af forordning (EU) nr. 846/2014 og denne afgørelse, bør ledsages af de nye standard-sundhedscertifikater, der er fastlagt ved denne afgørelse.
- (7) Da varerne har en lang holdbarhed, er det derfor nødvendigt at bevare standard-sundhedscertifikaterne for lagre af varer, som er opsamlet, forarbejdet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF før datoen for anvendelsen af de ændringer, der blev indført ved forordning (EU) nr. 846/2014 og Kommissionens forordning (EU) nr. 176/2010⁽⁴⁾.
- (8) Desuden bør rubrik I.11 »Oprindelsessted« i del I i standard-sundhedscertifikaterne i afgørelse 2010/471/EU ændres, således at der kun gives mulighed for en enkelt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra, eller en sædbank, som sæden er afsendt fra, eller et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra, og således bringe rubrikken i overensstemmelse med standard-sundhedscertifikaterne i afgørelse 2010/470/EU.
- (9) I det standard-sundhedscertifikat til brug ved import til Unionen af hingstesæd, der er fastlagt som standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag I til afgørelse 2010/471/EU, og i det standard-sundhedscertifikat til brug ved import til Unionen af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er fastlagt som standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU, bør dyresundhedsbetingelserne vedrørende vesikulær stomatitis desuden ændres for at tage hensyn til de internationale standarder for sundhedsundersøgelse, som er fastsat i Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals⁽⁵⁾.
- (10) For yderligere at mindske de administrative byrder, og fordi de er knyttet til zootekniske krav og ikke er relevante for udstedelse af certifikater om dyresundhedsbetingelser, bør oplysningerne om racen i rubrik I.31 i del I i standard-sundhedscertifikaterne i afgørelse 2010/470/EU og rubrik I.28 i del I i standard-sundhedscertifikaterne i afgørelse 2010/471/EU udgå.
- (11) Afgørelse 2010/470/EU og 2010/471/EU bør derfor ændres.
- (12) Foranstaltningerne i denne afgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

⁽¹⁾ Kommissionens afgørelse 2010/471/EU af 26. august 2010 om import til Unionen af sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien for så vidt angår lister over sædopsamlingsstationer og sædbanker, embryoopsamlings- og embryoproduktionshold samt krav vedrørende udstedelse af certifikater (EUT L 228 af 31.8.2010, s. 52).

⁽²⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 846/2014 af 4. august 2014 om ændring af bilag D til Rådets direktiv 92/65/EØF for så vidt angår betingelserne for donordyr af hestefamilien (EUT L 232 af 5.8.2014, s. 5).

⁽³⁾ 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).

⁽⁴⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 176/2010 af 2. marts 2010 om ændring af bilag D til Rådets direktiv 92/65/EØF for så vidt angår sædopsamlingsstationer og sædbanker, embryoopsamlings- og embryoproduktionshold samt betingelser vedrørende donordyr af heste-, fåre- og gedearter og for håndtering af sæd, æg og embryoner fra disse arter (EUT L 52 af 3.3.2010, s. 14).

⁽⁵⁾ Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, 2013-udgaven, Verdensorganisationen for Dyresundhed.

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Ændringer af afgørelse 2010/470/EU

I afgørelse 2010/470/EU foretages følgende ændringer:

1) Artikel 2 og 3 affattes således:

»Artikel 2

Handel med hingstesæd

Et sundhedscertifikat udstedt i overensstemmelse med en af følgende modeller, jf. bilag I, skal ledsage sendinger af hingstesæd under transport fra én medlemsstat til en anden:

- a) standardsundhedscertifikat IA til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af hingstesæd, der er opsamlet i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra
- b) standardsundhedscertifikat IB til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra
- c) standardsundhedscertifikat IC til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra
- d) standardsundhedscertifikat ID til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af:
 - i) hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædbank
 - ii) lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF:
 - efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 eller
 - inden den 1. september 2010og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædbank.

Artikel 3

Handel med æg og embryoner fra dyr af hestefamilien

Et sundhedscertifikat udstedt i overensstemmelse med en af følgende modeller, jf. bilag II, skal ledsage sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien under transport fra én medlemsstat til en anden:

- a) standardsundhedscertifikat IIA til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller produceret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

- b) standardsundhedscertifikat IIB til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra
 - c) standardsundhedscertifikat IIC til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlingshold, som æggene eller embryonerne stammer fra.«
- 2) Bilag I og II erstattes af teksten i bilag I til denne afgørelse.

Artikel 2

Ændringer af afgørelse 2010/471/EU

I afgørelse 2010/471/EU foretages følgende ændringer:

1) Artikel 2, litra c), affattes således:

- »c) De ledsages af et sundhedscertifikat, der er udfærdiget i overensstemmelse med et af følgende standardcertifikater i del 2 i bilag I og udfyldt i overensstemmelse med de forklarende bemærkninger i del 1 i bilag I:
 - i) STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.
 - ii) STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.
 - iii) STANDARDCERTIFIKAT 3 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.
 - iv) STANDARDCERTIFIKAT 4 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af:
 - hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædbank
 - lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF:
 - a) efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 eller
 - b) inden den 1. september 2010
- og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædbank.

Hvis der imidlertid er fastsat særlige krav vedrørende udstedelse af certifikater i bilaterale aftaler mellem Den Europæiske Union og tredjelande, gælder disse krav.«

2) Artikel 3, litra c), affattes således:

»c) De ledsages af et sundhedscertifikat, der er udfærdiget i overensstemmelse med et af følgende standardcertifikater i del 2 i bilag II og udfyldt i overensstemmelse med de forklarende bemærkninger i del 1 i bilag II:

i) STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller produceret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

ii) STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra.

Hvis der imidlertid er fastsat særlige krav vedrørende udstedelse af certifikater i bilaterale aftaler mellem Den Europæiske Union og tredjelande, gælder disse krav.«

3) Bilag I og II ændres som angivet i bilag II til denne afgørelse.

Artikel 3

Adressater

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 6. februar 2015.

*På Kommissionens vegne
Vytienis ANDRIUKAITIS
Medlem af Kommissionen*

BILAG I

»BILAG I

**STANDARDSUNDHEDSCERTIFIKATER TIL BRUG VED HANDEL INDEN FOR UNIONEN MED SENDINGER AF
HINGSTESÆD**

DEL A

Standardsundhedscertifikat IA til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af hingstesæd, der er opsamlet i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.				
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode	I.10. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.11. Bestemelsesregion	Kode
	I.12. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.		I.13. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Bedrift <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation		I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse			I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85				
					I.20. Mængde			
I.21. Produkternes temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset <input type="checkbox"/>					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24. Kollitype			
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted Indgangssted		ISO-kode Kode Grænsekontrolstedets nr.	I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/> Medlemsstat Medlemsstat Medlemsstat		ISO-kode ISO-kode ISO-kode			
I.28. Eksport <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted		ISO-kode Kode	I.29.					
I.30.								
I.31. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
II.1. Sædopsamlingsstationen ⁽²⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til handel er opsamlet, behandlet og opbevaret, 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 ⁽³⁾ .		
II.1.1. I de sidste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til datoen for afsendelse af den friske eller neckølede sæd eller frem til udløbet af minimumsopbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:		
II.1.1.1. ligget i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område ⁽¹⁾ , 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		
II.1.1.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF		
II.1.1.3. kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.		
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.		
II.3. Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
II.3.1. ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på sædopsamlingsstationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet		
II.3.2. i en periode på 30 dage inden sædopsamlingen blev holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien viste kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode		
II.3.3. ikke har været anvendt til bedækning i en periode på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden		
II.3.4. er blevet underkastet undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering i overensstemmelse med artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 ⁽⁵⁾ :		
II.3.4.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi med negativt resultat		
II.3.4.2. for equin viral arteritis (EVA)		
(1) enten [II.3.4.2.1. en serumneutralisationsprøve med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
(1) og/eller [II.3.4.2.2. en virusisolationsprøve, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]		
II.3.4.3. for kontagiøs 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.		
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:		
(1) 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 neckølet under transporten]		

Del II: Attest

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certificatets referencenr.	II.b.
(1) 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]		
II.3.5.	er blevet underkastet mindst ét af følgende prøveprogrammer, der er nærmere beskrevet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3 med de resultater, der er anført i punkt II.3.4 i hvert enkelt tilfælde:		
(6)	<p>[[II.3.5.1. Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, 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 undersøgelser blev udført på prøver udtaget (7) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første opsamling af sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling.]</p>		
(6)	<p>[[II.3.5.2. Donorhingsten har opholdt sig på sædopsamlingsstationen i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, men har forladt opsamlingsstationen under stationens dyrlæges 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 undersøgelser blev udført på prøver udtaget (7) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første opsamling af sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling</p>		
og	<p>i opsamlingsperioden for sæd med henblik på handel med frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.3.4 beskrevne undersøgelser som følger:</p> <p>a) for equin infektiøs anæmi, blev en af de i punkt II.3.4.1 beskrevne undersøgelser senest udført på en blodprøve taget (7) højst 90 dage inden datoen for opsamling af den ovenfor beskrevne sæd</p> <p>b) for equin viral arteritis:</p> <p>(1) enten [en af de i punkt II.3.4.2 beskrevne undersøgelser blev senest udført på en prøve taget (7) højst 30 dage inden datoen for opsamling af den ovenfor beskrevne sæd]</p> <p>(1) eller [en af de i punkt II.3.4.2.2 beskrevne undersøgelser er udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget (7) højst seks måneder inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget (7) fra donorhingsten i løbet af perioden på seks måneder reagerede på en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis med positivt resultat ved en serumfortynding på over 1:4]</p> <p>c) for kontagios equin metritis, blev en af de i punkt II.3.4.3 beskrevne undersøgelser senest udført på tre svaberprøver taget (7) højst 60 dage inden datoen for opsamling af den ovenfor beskrevne sæd</p> <p>(1) enten [ved to lejligheder med mindst 7 dages mellemrum]</p> <p>(1) eller [ved én enkelt lejlighed og underkastet PCR eller realtids-PCR.]]</p>		
(6)	<p>[[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 opsamles 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 undersøgelser blev udført på prøver udtaget (7) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse</p>		
og	<p>de i punkt II.3.4.1 og II.3.4.3. beskrevne undersøgelser blev udført på prøver udtaget (7) fra donorhingsten i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for opsamlingen af sæden, og inden sæden fjernes fra sædopsamlingsstation, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.				
Bemærkninger								
Del I:								
Rubrik I.12: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.								
Rubrik I.13: Bestemmelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation eller sædbank eller den bedrift, som sæden er bestemt til.								
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.								
Rubrik I.31: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Opsamlingsdatoen 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 infektøs 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 contagios 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 skal angives i kolonne C og D.								
Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor 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 laboratorieundersøgelser, 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.								
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato (7)		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest (7)				
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	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

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm.</p> <p>(³) EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.</p> <p>(⁴) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(⁵) EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1.</p> <p>(⁶) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.</p> <p>(⁷) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.3.6. (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).</p> <p>(⁸) Navne og koncentrationer indsættes.</p> <p>— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge</p> <table border="0"> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver):</td> <td>Stilling og titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokal veterinær enhed:</td> <td>Den lokale veterinær enheds kodenummer:</td> </tr> <tr> <td>Dato:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinær enhed:	Den lokale veterinær enheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinær enhed:	Den lokale veterinær enheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:										

DEL B

Standardsundhedscertifikat IB til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.				
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode	I.10. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.11. Bestemelsesregion	Kode
	I.12. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.		I.13. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Bedrift <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation		I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse			I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85				
					I.20. Mængde			
I.21. Produkternes temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset <input type="checkbox"/>					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24. Kollitype			
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted Indgangssted		ISO-kode Kode Grænsekontrolstedets nr.	I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/> Medlemsstat Medlemsstat Medlemsstat		ISO-kode ISO-kode ISO-kode			
I.28. Eksport <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted		ISO-kode Kode	I.29.					
I.30.								
I.31. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde								

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
Del II: Attest	II.1. Sædopsamlingsstationen ⁽²⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til handel er opsamlet, behandlet og opbevaret, 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.1.1. I de sidste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller frem til udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:	
	II.1.1.1. ligget i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område ⁽¹⁾ , 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 ⁽³⁾	
	II.1.1.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF ⁽³⁾	
	II.1.1.3. kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.	
	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⁾ .	
	II.3. Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:	
	II.3.1. ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på stationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet	
	II.3.2. i 30 dage inden sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagiøs equin metritis i den pågældende periode	
	II.3.3. ikke har været anvendt til bedækning i mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden	
	II.3.4. er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals og 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:	
	(1) enten [II.3.4.1. en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]	
	(1) eller [II.3.4.1. en ELISA for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]	
	og (1) enten [II.3.4.2. en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis (EVA) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]	
(1) eller [II.3.4.2. en virusisolationsprøve for equin viral arteritis (EVA) udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]		
og II.3.4.3. en agensidentifikationstest for kontagiøs equin metritis (CEM) udført ved to lejligheder på prøver, der er taget 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		

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
II.3.5.	er blevet underkastet mindst ét af følgende prøveprogrammer ⁽⁴⁾ , der er nærmere beskrevet i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 og II.3.5.3 med de resultater, der er anført i punkt II.3.4 i hvert enkelt tilfælde:			
II.3.5.1.	Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, og ingen dyr af hestefamilien på sædopsamlingsstationen har været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.			
	De i punkt II.3.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver udtaget ⁽⁵⁾ før den første sædopsamling og mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage.			
II.3.5.2.	Donorhingsten har opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, men har forladt opsamlingsstationen under stationens dyrlæges 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.			
	De i punkt II.3.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver udtaget ⁽⁵⁾ før den første sædopsamling i avls-sæsonen eller opsamlingsperioden i det år, hvor ovenfor beskrevne sæd er opsamlet, idet denne dato ligger mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage			
og	den i punkt II.3.4.1 beskrevne prøve for equin infektiøs anæmi blev sidst udført på en blodprøve udtaget ⁽⁵⁾ højst 90 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd			
og	⁽¹⁾ enten [en af de i punkt II.3.4.2 beskrevne prøver for equin viral arteritis blev sidst udført på en prøve udtaget ⁽⁵⁾ højst 30 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd]			
	⁽¹⁾ eller [en virusisolationsprøve for equin viral arteritis er udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget ⁽⁵⁾ højst seks måneder inden indsamlingen af ovenfor beskrevne sæd og på en blodprøve udtaget på samme dato ⁽⁵⁾ , som reagerede positivt i en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]			
og	den i punkt II.3.4.3 beskrevne undersøgelse for kontagios equin metritis blev sidst udført på prøver udtaget ⁽⁵⁾ højst 60 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd.			
II.3.5.3.	De i punkt II.3.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver udtaget ⁽⁵⁾ før den første sædopsamling i avls-sæsonen eller opsamlingsperioden i det år, hvor ovenfor beskrevne sæd er opsamlet			
og	de i punkt II.3.4 beskrevne undersøgelser blev sidst udført på prøver udtaget ⁽⁵⁾ mindst 14 dage og højst 90 dage efter opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd.			

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del B

II. Sundhedsoplysninger		II.a. Certifikatets reference nr.		II.b.			
II.3.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.5 foreskrevne undersøgelser på prøver udtaget på følgende datoer:							
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato (5)		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest (5)			
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3
Blodprøve	Sædprøve				1. prøve	2. prøve	

(1) *enten* [II.4. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

(1) *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. Ovenfor beskrevne sæd er:

II.5.1. opsamlet, behandlet, 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 beholder 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 anført i rubrik I.23.

Bemærkninger

Del I:

Rubrik I.12: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

Rubrik I.13: Bestemmelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation eller sædbank eller den bedrift, som sæden er bestemt til.

Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.

Rubrik I.31: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.

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

Centrets godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.12 angivne station, hvor sæden er opsamlet.

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.				
Del II:								
Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.3.6:								
Forkortelser:								
EIA-1	Test for equin infektøs 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 contagios 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 laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor 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 laboratorieundersøgelser, 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.								
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato ⁽⁵⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁵⁾				
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	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
<p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 11, stk. 4, i Rådets direktiv 92/65/EØF:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm.</p> <p>(³) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p>								

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>(⁴) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.</p> <p>(⁵) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.3.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).</p> <p>(⁶) Navne og koncentrationer indsættes.</p> <p>— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver):</td><td>Stilling og titel:</td></tr><tr><td>Lokal veterinær enhed:</td><td>Den lokale veterinær enheds kodenummer:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinær enhed:	Den lokale veterinær enheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinær enhed:	Den lokale veterinær enheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:										

DEL C

Standardsundhedscertifikat IC til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.				
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode	I.10. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.11. Bestemmesregion	Kode
	I.12. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.		I.13. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Bedrift <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation		I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse			I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85				
					I.20. Mængde			
I.21. Produkternes temperatur Frosset <input type="checkbox"/>					I.22. Antal kolli			
I.23. Plombenr./containernr.					I.24. Kollitype			
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/>				I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/>				
Tredjeland	ISO-kode			Medlemsstat	ISO-kode			
Udgangssted	Kode			Medlemsstat	ISO-kode			
Indgangssted	Grænsekontrolstedets nr.			Medlemsstat	ISO-kode			
I.28. Eksport <input type="checkbox"/>				I.29.				
Tredjeland	ISO-kode							
Udgangssted	Kode							
I.30.								
I.31. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)		Donors identitet		Opsamlingsdato		Mængde		

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del C

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
II.1.	Sædopsamlingsstationen ⁽²⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til handel er opsamlet, behandlet og opbevaret:	
II.1.1.	er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i overensstemmelse med kapitel I i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
II.1.2.	ligger i en medlemsstat eller, hvis der er tale om regionalisering, i en del af en medlemsstats område ⁽¹⁾ , som på tidspunktet for sædopsamlingen frem til datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet ⁽¹⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd ⁽¹⁾ , 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⁾	
II.1.3.	har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen frem til datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet ⁽¹⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd ⁽¹⁾ , opfyldt kravene i artikel 4 i direktiv 2009/156/EF	
II.1.4.	har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen frem til datoen for afsendelse af sæden som frisk/nedkølet ⁽¹⁾ sæd eller indtil udløbet af den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd ⁽¹⁾ , kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.	
II.2.	Alle dyr af hestefamilien er blevet indsat på stationen i henhold til artikel 4 og 5 i direktiv 2009/156/EF ⁽³⁾ .	
II.3.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:	
II.3.1.	på opsamlingstidspunktet ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller kontagiose sygdomme	
II.3.2.	i mindst 30 dage inden sædopsamlingen ikke har været anvendt til bedækning	
II.3.3.	i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis	
II.3.4.	i de sidste 60 dage inden sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på kontagios equin metritis	
II.3.5.	mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden sædopsamlingen	
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:	
	[II.3.6.1.	en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi med negativt resultat]
og ⁽¹⁾ enten	[II.3.6.2.	en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4 og]
⁽¹⁾ eller	[II.3.6.2.	en virusisolationsprøve for equin viral arteritis, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]

Del II: Attest

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del C

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets reference nr.	II.b.
og	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 et minimum er udtaget fra forhuden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde		
II.3.7.	er blevet underkastet et af følgende prøveprogrammer ⁽⁴⁾ :		
II.3.7.1.	Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen i mindst 30 dage før sædopsamlingen og i opsamlingsperioden, og ingen heste på opsamlingsstationen har på noget tidspunkt været i direkte kontakt med heste med lavere sundhedsstatus end donorhingstene. De i punkt II.3.6 beskrevne undersøgelser er udført på prøver udtaget den ⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den ⁽⁵⁾ , mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse.		
II.3.7.2.	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. De i punkt II.3.6 beskrevne undersøgelser er udført på prøver udtaget den ⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den ⁽⁵⁾ , inden for de sidste 14 dage inden den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse		
og	den i punkt II.3.6.1 beskrevne undersøgelse for equin infektiøs anæmi er senest blevet udført på en blodprøve taget den ⁽⁵⁾ højst 120 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd		
og	⁽¹⁾ enten [en af de i punkt II.3.6.2 beskrevne undersøgelser for equin viral arteritis er senest blevet udført på en blodprøve taget den ⁽⁵⁾ højst 30 dage inden opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd] ⁽¹⁾ eller [det er bekræftet, at hingsten, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationsprøve udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er indsamlet den ⁽⁵⁾ højst et år før opsamlingen af ovenfor beskrevne sæd].		
II.3.7.3.	De i punkt II.3.6 beskrevne undersøgelser er udført i den opbevaringsperiode på 30 dage, der er obligatorisk for frossen sæd, og tidligst 14 dage efter sædopsamlingen på prøver udtaget den ⁽⁵⁾ og, hvis der er tale om kontagiøs equin metritis, på yderligere en prøve udtaget den ⁽⁵⁾ .		
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med kapitel II og III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.		
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.12: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.			
Rubrik I.13: Bestemmelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation eller sædbank eller den bedrift, som sæden er bestemt til.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del C

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>Rubrik I.31: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.</p> <p>Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Centrets godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.12 angivne station, hvor sæden er opsamlet.</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p> <p>(³) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(⁴) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.</p> <p>(⁵) Indsæt dato.</p> <p>— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge/officiel inspektør</p> <table> <tr> <td>Navn (med blokbogstaver):</td> <td>Stilling og titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokal veterinærenhed:</td> <td>Den lokale veterinærenheds kodenummer:</td> </tr> <tr> <td>Dato:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:										

DEL D

Standardsundhedscertifikat ID til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014, og med sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 eller inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædbank

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.
			I.3. Central kompetent myndighed	
			I.4. Lokal kompetent myndighed	
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6. Tilhørende originale certifikater (nr.)	Ledsagedokumenter (nr.)
			I.7.	
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode
	I.10. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.11. Bestemelsesregion
	I.12. Oprindelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr.		I.13. Bestemmelsessted Sædopsamlingsstation/sædbank <input type="checkbox"/> Bedrift <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr.	
Godkendelsesnr.		Godkendelsesnr.		
I.14.		I.15.		
I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation		I.17.		
I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		
		I.20. Mængde		
I.21. Produkternes temperatur Frosset <input type="checkbox"/>		I.22. Antal kolli		
I.23. Plombenr./containernr.		I.24. Kollitype		
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>				
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted Indgangssted		I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/> Medlemsstat Medlemsstat Medlemsstat		
	ISO-kode Kode Grænsekontrolstedets nr.		ISO-kode ISO-kode ISO-kode	
I.28. Eksport <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted		I.29.		
	ISO-kode Kode			
I.30.				
I.31. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Donors identitet Opsamlingsdato Mængde				

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del D

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.	
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed, at ovenfor beskrevne sæd:			
Del II: Attest	<p>(¹) <i>enten</i> II.1. er opsamlet, behandlet og opbevaret i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen på en godkendt sædopsamlingsstation ⁽²⁾, som ligger i den medlemsstat, sæden stammer fra, og som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽³⁾, og hvorfra sæden er transporteret til den i rubrik I.12 angivne sædbank, der ligger i den samme medlemsstat, som sæden stammer fra, under dyresundheds- og certifikatudstedelsesbetingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er fastsat i:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [del A i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del B i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del C i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [beslutning 95/307/EF]</p>		
	<p>(¹) <i>eller</i> II.1. er opsamlet, behandlet og opbevaret i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen på en godkendt sædopsamlingsstation ⁽²⁾, som ligger i Unionen, og som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, og sæden er transporteret til den i rubrik I.12 angivne sædbank i overensstemmelse med:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [del A i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del B i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del C i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del D i bilag I til afgørelse 2010/470/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [beslutning 95/307/EF]</p>		
	<p>(¹) <i>eller</i> II.1. er opsamlet, behandlet og opbevaret på en godkendt sædopsamlingsstation ⁽²⁾, som ligger i et tredjeland eller en del/dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til beslutning 2004/211/EF, og som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, og sæden er importeret til Unionen under de i artikel 4 i beslutning 2004/211/EF fastsatte betingelser i overensstemmelse med:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del 2, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [del 2, afsnit D, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [beslutning 96/539/EF]</p>		
	<p>II.2. har været opbevaret i den i rubrik I.12 angivne godkendte sædbank ⁽²⁾, som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 2, og kapitel I, afsnit II, punkt 2, i bilag D til direktiv 92/65/EØF</p> <p>II.3. er transporteret til inladringsstedet i en forseglet beholder 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 anført i rubrik I.23.</p>		
	Bemærkninger		
	Del I:		
	<p>Rubrik I.6: Nummeret/numrene på de tilhørende originale certifikater, der ledsager dokumenterne, skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er) [enten INTRA eller CVED], der ledsagede ovenfor beskrevne sæd fra den godkendte sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra, til ovennævnte sædbank. Originalen af dette eller disse dokumenter/certifikater eller den eller de officielt bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.</p>		

DEN EUROPÆISKE UNION

Hingstesæd — del D

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>Rubrik I.12: Oprindelsesstedet skal svare til den sædbank, som sæden er afsendt fra.</p> <p>Rubrik I.13: Bestemmelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation eller sædbank eller den bedrift, som sæden er bestemt til.</p> <p>Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.</p> <p>Rubrik I.31: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun godkendte sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er opført på listen på Kommissionens websteder i henhold til artikel 11, stk. 4, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(³) EFT L 268 af 14.9.1992, s. 54.</p> <p>— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge/official inspektør</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>Lokal veterinærenhed:</td> <td>Den lokale veterinærenheds kodenummer:</td> </tr> <tr> <td>Dato:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:										

BILAG II

**STANDARDSUNDHEDSCERTIFIKATER TIL BRUG VED HANDEL INDEN FOR UNIONEN MED SENDINGER AF ÆG OG
EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN**

DEL A

Standardsundhedscertifikat IIA til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller produceret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.				
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode	I.10. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.11. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.12. Oprindelsessted Embryohold <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.		I.13. Bestemmelsessted Bedrift <input type="checkbox"/> Navn Adresse Postnr. Godkendelsesnr.					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Identifikation		Skib <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/>	Togvogn <input type="checkbox"/>	I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse			I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		I.20. Mængde		
I.21. Produkternes temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset <input type="checkbox"/>			I.22. Antal kolli					
I.23. Plombenr./containernr.			I.24. Kollitype					
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted Indgangssted		ISO-kode Kode Grænsekontrolstedets nr.	I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/> Medlemsstat Medlemsstat Medlemsstat		ISO-kode ISO-kode ISO-kode			
I.28. Eksport <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted		ISO-kode Kode	I.29.					
I.30.								
I.31. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)	Kategori	Donors identitet	Opsamlingsdato	Mængde				

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
(1) enten	[II.1.	Ovenfor beskrevne in vivo-producerede embryoner/in vivo-producerede æg (1) er opsamlet, behandlet 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).]
(1) eller	[II.1.	Ovenfor beskrevne in vitro-producerede embryoner/mikromanipulerede embryoner (1) er produceret, behandlet 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor beskrevne mikromanipulerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]
II.3. Ovenfor beskrevne æg eller embryoner stammer fra donorhopper, som:		
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		
II.3.2. opfylder kravene i kapitel IV, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
II.3.3. ikke var blevet naturligt bedækket i en periode på mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for den første prøve som omhandlet i punkt II.3.4.1 og II.3.4.2 til datoen for opsamling af æggene/embryonerne		
II.3.4. er blevet underkastet undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering i overensstemmelse med artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (5):		
II.3.4.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat udført på en blodprøve taget den (6) mindst 14 dage efter påbegyndelsen af den periode, der er nævnt i punkt II.3.3, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve taget den (6) højst 90 dage inden opsamlingen af æggene/embryonerne med henblik på handel		
II.3.4.2. for kontagøs equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det tidsrum, der er nævnt i punkt II.3.3, fra minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis		

Del II: Attest

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
(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]		
(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.]		
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 donorhingsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.				
(1) enten	[II.4.	Ovenfor beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination af donorhopperne med sæd, der er opsamlet, behandlet, 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.]		
(1) eller	[II.4.	Ovenfor 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 opsamlet, behandlet, 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.]		
(1) eller	[II.4.	Æggene har ikke været i kontakt med hingstesæd.]		
	II.5.	Ovenfor beskrevne æg eller embryoner er transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.		
Bemærkninger				
Del I:				
Rubrik I.12:	Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for opsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.			
Rubrik I.13:	Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.			
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			
Rubrik I.31:	Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.			
	Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.			
	Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.			
Del II:				
(1)	Det ikke relevante overstreges.			
(2)	Kun godkendte embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF:			
	http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm .			

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del A

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>(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. — Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge/official inspektør</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver):</td><td>Stilling og titel:</td></tr><tr><td>Lokal veterinærenhed:</td><td>Den lokale veterinærenheds kodenummer:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:										

DEL B

Standardsundhedscertifikat IIB til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a. Lokalt referencenr.					
			I.3. Central kompetent myndighed						
			I.4. Lokal kompetent myndighed						
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.		I.6.						
			I.7.						
	I.8. Oprindelsesland	ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion	Kode	I.10. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.11. Bestemmelsesregion	Kode	
	I.12. Oprindelsessted Navn Adresse Postnr.		Embryohold <input type="checkbox"/>	Godkendelsesnr.	I.13. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.		Bedrift <input type="checkbox"/>	Embryohold <input type="checkbox"/>	Godkendelsesnr.
	I.14.				I.15.				
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Identifikation		Skib <input type="checkbox"/>	Togvogn <input type="checkbox"/>	I.17.				
	I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85		I.20. Mængde				
I.21. Produkternes temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/>		Nedkølet <input type="checkbox"/>	Frosset <input type="checkbox"/>	I.22. Antal kolli					
I.23. Plombenr./containernr.		I.24. Kollitype							
I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>									
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/>		I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/>							
Tredjeland	ISO-kode	Medlemsstat	ISO-kode						
Udgangssted	Kode	Medlemsstat	ISO-kode						
Indgangssted	Grænsekontrolstedets nr.	Medlemsstat	ISO-kode						
I.28. Eksport <input type="checkbox"/>	I.29.								
Tredjeland	ISO-kode								
Udgangssted	Kode								
I.30.									
I.31. Identifikation af varerne									
Art (videnskabeligt navn)	Kategori	Donors identitet	Opsamlingsdato	Mængde					

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
(1) enten	[II.1.	Ovenfor beskrevne in vivo-producerede embryoner/in vivo-producerede æg (1) er opsamlet, behandlet 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.	Ovenfor beskrevne in vitro-producerede embryoner/mikromanipulerede embryoner (1) er produceret, behandlet 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor 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.	Ovenfor beskrevne mikromanipulerede embryoner opfylder kravene i kapitel III, afsnit II, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.]
	II.3.	Ovenfor beskrevne æg eller embryoner stammer fra donorhopper, som:
	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
	II.3.2.	opfylder de supplerende krav i kapitel IV, punkt 4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF
	II.3.3.	ikke er blevet naturligt bedækket i mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for den første prøve som omhandlet i punkt II.3.4 og punkt II.3.5 til datoen for opsamling af æggene/embryonerne
	II.3.4.	med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på blodprøver, der er taget den (3) inden for 30 dage inden datoen for den første opsamling af æggene/embryonerne, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve taget den (3) højst 90 dage inden opsamlingen af æggene/embryonerne
	II.3.5.	er blevet underkastet en agensidentifikationstest for kontagøs 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 udtaget inden for 30 dage inden den første opsamling 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).
(1) enten	[II.4.	Ovenfor beskrevne embryoner er befrugtet ved kunstig insemination af donorhopperne med sæd, der er opsamlet, behandlet, 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.]

Del II: Attest

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del B

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
(1) eller	II.4. Ovenfor 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 opsamlet, behandlet, 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.]			
(1) eller	II.4. Æggene har ikke været i kontakt med hingstesæd.] II.5. Ovenfor beskrevne æg eller embryoner er transporteret til indladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med kapitel III, afsnit II, punkt 6, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.			
Bemærkninger				
Del I:				
Rubrik I.12:	Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for opsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.			
Rubrik I.13:	Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.			
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			
Rubrik I.31:	Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.			
	Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.			
	Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.			
	Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der har stået for opsamlingen/produktionen af æggene/embryonerne.			
Del II:				
	(1) Det ikke relevante overstreges.			
	(2) Kun godkendte embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF:			
	http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm .			
	(3) Indsæt dato.			
	(4) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.			
— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.				
<p>Embedsdyrlæge/official inspektør</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Lokal veterinærenhed:</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Den lokale veterinærenheds kodenummer:</p> <p>Underskrift:</p>				

DEL C

Standardsundhedscertifikat IIC til brug ved handel inden for Unionen med sendinger af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlingshold, som æggene eller embryonerne stammer fra.

DEN EUROPÆISKE UNION

Certifikat til brug ved handel inden for EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Postnr.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a. Lokalt referencenr.					
					I.3. Central kompetent myndighed							
					I.4. Lokal kompetent myndighed							
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr.				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Oprindelsesland		ISO-kode	I.9. Oprindelsesregion		Kode	I.10. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.11. Bestemmelsesregion		Kode
	I.12. Oprindelsessted Navn Adresse Postnr.				Embryohold <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr.		I.13. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr.		Bedrift <input type="checkbox"/> Embryohold <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr.			
	I.14.				I.15.							
	I.16. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Identifikation				Skib <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/>		Togvogn <input type="checkbox"/>		I.17.			
	I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (HS-kode) 05 11 99 85					
							I.20. Mængde					
	I.21. Produkternes temperatur Frosset <input type="checkbox"/>						I.22. Antal kolli					
	I.23. Plombenr./containernr.						I.24. Kollitype					
	I.25. Varer attesteret til: Kunstig avl <input type="checkbox"/>											
I.26. Transit gennem tredjeland <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted Indgangssted				ISO-kode Kode Grænsekontrolstedets nr.		I.27. Transit gennem medlemsstater <input type="checkbox"/> Medlemsstat Medlemsstat Medlemsstat				ISO-kode ISO-kode ISO-kode		
I.28. Eksport <input type="checkbox"/> Tredjeland Udgangssted				ISO-kode Kode		I.29.						
I.30.												
I.31. Identifikation af varerne Art (videnskabeligt navn) Kategori Donors identitet Opsamlingsdato Mængde												

DEN EUROPÆISKE UNION

Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del C

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets reference nr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter hermed følgende:		
Del II: Attest	II.1. Ovenfor beskrevne æg/embryoner ⁽¹⁾ er opsamlet af et opsamlingshold ⁽²⁾ , der er godkendt af den kompetente myndighed, og behandlet i et egnet laboratorium.	
	II.2. Æggene/embryonerne ⁽¹⁾ er opsamlet fra donorhopper, som:	
	II.2.1. på opsamlingstidspunktet 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⁾	
	II.2.2. har befundet sig på bedrifter under dyrlægetilsyn, som på opsamlingstidspunktet opfyldte betingelserne i artikel 4 i direktiv 2009/156/EF	
	II.2.3. før opsamlingen har opholdt sig på bedrifter, der har været frie for kliniske tegn på kontagiøs equin metritis i 60 dage	
	II.2.4. ikke er blevet naturligt bedækket i de sidste 30 dage før opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾	
	II.2.5. mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der lider af en infektøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden opsamlingen af æggene/embryonerne ⁽¹⁾	
	II.2.6. på opsamlingstidspunktet ikke har vist kliniske tegn på infektøse eller smitsomme sygdomme.	
	II.3. Æggene/embryonerne ⁽¹⁾ er opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i overensstemmelse med bilag D til direktiv 92/65/EØF.	
	II.4. Sæden, der er brugt til kunstig insemination af donorhopperne, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾ ⁽¹⁾ .	
II.5. Æggene, der er brugt til in vitro-produktion af embryoner, opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF ⁽¹⁾ .		
Bemærkninger		
Del I:		
Rubrik I.12:	Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for opsamlingen af æggene/embryonerne.	
Rubrik I.13:	Bestemmelsesstedet skal svare til det embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold eller den bedrift, som æggene/embryonerne er bestemt til.	
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.	
Rubrik I.31:	Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå. Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold, der har stået for opsamlingen af æggene/embryonerne.	
Del II:		
⁽¹⁾	Det ikke relevante overstreges.	
⁽²⁾	Kun godkendte embryoopsamlingshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i henhold til artikel 11, stk. 4, i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm .	

DEN EUROPÆISKE UNION**Æg og embryoner fra dyr af hestefamilien — del C**

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.								
<p>(³) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(⁴) Gælder ikke for æg.</p> <p>— Underskrift og stempel skal være i en farve, som afviger fra den øvrige tekst.</p>										
<p>Embedsdyrlæge/official inspektør</p> <table><tr><td>Navn (med blokbogstaver):</td><td>Stilling og titel:</td></tr><tr><td>Lokal veterinærenhed:</td><td>Den lokale veterinærenheds kodenummer:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:<</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:	Dato:	Underskrift:	Stempel:<	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:									
Lokal veterinærenhed:	Den lokale veterinærenheds kodenummer:									
Dato:	Underskrift:									
Stempel:<										

BILAG II

I bilag I og II til beslutning 2010/471/EU foretages følgende ændringer:

- 1) Bilag I, del 2, affattes således:

»DEL 2

Afsnit A

STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND		Hingstesæd — afsnit A	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
	Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾		II.b.
			(eksportland)
	bekræfter hermed følgende:		
	II.1. Sædopsamlingsstationen ⁽³⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til eksport til Unionen er opsamlet, behandlet og opbevaret, er 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 ⁽⁴⁾ .		
	II.2. I de sidste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller frem til udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:		
	II.2.1. ligget 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, 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		
	— har været frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i en periode på mindst to år		
	— har været frit/fri for snive og dourine i en periode på mindst seks måneder		
	II.2.2. opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF og navnlig		
	⁽¹⁾ 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:		
	— alle former for hesteencephalitis i en periode på mindst seks måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet		
	— equin infektøs anæmi (EIA) i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert af de tilbageværende dyr		
	— vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst seks måneder fra det sidste registrerede tilfælde		
	— rabies i en periode på mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde		
	— miltbrand i en periode på mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde]		
	⁽¹⁾ eller [II.2.2.1. efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom er alle dyr af modtagelige arter på bedriften blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i en periode på mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalitis, equin infektøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]		
	II.2.3. kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.		
	II.3. Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:		
	II.3.1. i en periode på tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremåneders perioden) til stadighed 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 denne 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 frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i en periode på mindst to år		
	— har været frit/fri for snive og dourine i en periode på mindst seks måneder		

LAND		Hingstesæd — afsnit A	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
			II.b.
(¹) enten	II.3.2. oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen, har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst seks måneder]		
(¹) eller	II.3.2. været underkastet en virusneutralisationsprøve for vesikulær stomatitis (VS) 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 taget (⁶) inden for 14 dage forud for indsættelsen på stationen]		
	II.3.3. oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.		
	II.4. Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
	II.4.1. ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på sædopsamlingsstationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet		
	II.4.2. i en periode på mindst 30 dage inden sædopsamlingen blev holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien viste kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagøs equin metritis i den pågældende periode		
	II.4.3. ikke har været anvendt til bedækning i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden		
	II.4.4. er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering, der svarer til den, der er foreskrevet i artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (⁷):		
(⁸)	II.4.4.1. for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi med negativt resultat]		
	II.4.4.2. for equin viral arteritis (EVA)		
(¹) enten	II.4.4.2.1. en serumneutralisationsprøve med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
(¹) og/eller	II.4.4.2.2. en virusisolationsprøve, polymerasekædereaktion (PCR) eller realtids-PCR, udført med negativt resultat på en aliquot af hele donorhingstens sæd]		
	II.4.4.3. for kontagøs 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. 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, f.eks. Amies-medium, med aktivt kul før afsendelse til laboratoriet, hvor de med negativt resultat blev underkastet en test for:		
(¹) 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]		
(¹) 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]		

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>II.4.5. er blevet underkastet mindst ét af følgende prøveprogrammer, der er 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 anført i punkt II.4.4 i hvert enkelt tilfælde:</p> <p>(⁹) [II.4.5.1. Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i en periode på mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen 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 undersøgelser blev udført på prøver udtaget (⁶) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden den første opsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling.]</p> <p>(⁹) [II.4.5.2. Donorhingsten har opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, men har forladt opsamlingsstationen under stationens dyrlæges 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 undersøgelser blev udført på prøver udtaget (⁶) fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse eller inden datoen for den første opsamling af sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd og tidligst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage inden datoen for den første sædopsamling</p> <p>og i opsamlingsperioden for sæd med henblik på import til Unionen af frisk, kølet eller frossen sæd blev donorhingsten underkastet de i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser som følger:</p> <p>a) for equin infektiøs anæmi, blev en af de i punkt II.4.4.1 beskrevne undersøgelser senest udført på en blodprøve taget (⁶) højst 90 dage inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd</p> <p>b) for equin viral arteritis, blev en af de undersøgelser, der er beskrevet</p> <p>(¹) <i>enten</i> [i punkt II.4.4.2 senest udført på en prøve taget (⁶) højst 30 dage inden datoen for opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [i punkt II.4.4.2.2 udført på en aliquot af hele donorhingstens sæd udtaget (⁶) højst seks måneder inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd, og en blodprøve udtaget (⁶) fra donorhingsten i løbet af perioden på seks måneder reagerede positivt på en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis ved en serumfortynding på over 1:4]</p> <p>c) for kontagios equin metritis, blev den i punkt II.4.4.3 beskrevne undersøgelse senest udført på tre svaberprøver taget (⁶) højst 60 dage inden opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd</p> <p>(¹) <i>enten</i> [ved to lejligheder]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [ved én enkelt lejlighed og underkastet PCR eller realtids-PCR.]</p> <p>(⁹) [II.4.5.3. 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 opsamles med henblik på import til Unionen af frossen sæd.</p>		

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
	De i punkt II.4.4.1, II.4.4.2 og II.4.4.3 beskrevne undersøgelser blev udført på prøver udtaget ⁽⁶⁾ fra donorhingsten mindst én gang om året ved avlssæsonens begyndelse			
	og de i punkt II.4.4.1 og II.4.4.3 beskrevne undersøgelser blev udført på prøver udtaget ⁽⁶⁾ fra donorhingsten i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for opsamlingen af sæden, og inden sæden fjernes fra sædopsamlingsstation, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd			
	og ⁽¹⁾ enten [de i punkt II.4.4.2 beskrevne undersøgelser for viral equin arteritis blev udført på prøver udtaget ⁽⁶⁾ i løbet af opbevaringsperioden for sæden på mindst 30 dage fra datoen for opsamlingen af sæden, og inden sæden fjernes fra sædopsamlingsstation eller anvendes, tidligst 14 dage og senest 90 dage efter datoen for opsamlingen af den ovenfor beskrevne sæd.]			
	⁽¹⁾ eller [det er bekræftet, at en donorhingst, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller ved en virusisolationsprøve, PCR-test eller realtids-PCR-test udført med negativt resultat på prøver af en aliquot af hele donorhingstens sæd, der er udtaget ⁽⁶⁾ to gange om året med mindst fire måneders mellemrum, og donorhingsten reagerede på en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis med positivt resultat ved en serumfortynding på mindst 1:4.]			
	II.4.6. er blevet underkastet de i punkt II.3.2 ⁽¹⁾ og II.4.5 foreskrevne undersøgelser, som er udført på prøver, der er udtaget på følgende datoer:			

Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato ⁽⁶⁾		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest ⁽⁶⁾					
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	VS ⁽¹⁾ II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II 4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Blodprøve	Sædprøve	1. prøve	2. prøve

⁽¹⁾ enten [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]

⁽¹⁾ 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. Ovenfor beskrevne sæd er:

II.6.1. opsamlet, behandlet, 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 inddladningsstedet i en forseglet beholder i overensstemmelse med i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.

LAND		Hingstesæd — afsnit A	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
		II.b.	
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.			
Rubrik I.22: Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			
Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.			
Opsamlingsdatoen 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, 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 portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.28, anføres prøveprogrammet (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.			
Datoerne for udtagning af de nødvendige prøver til laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor 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 laboratorieundersøgelser, 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.			

LAND

Hingstesæd — afsnit A

II. Sundhedsoplysninger				II.a. Certifikatets referencenr.			II.b.		
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembedrift	Sædopsamling	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) Det ikke relevante overstreges.
- (2) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/211/EF af 6. januar 2004 om listen over tredjelands og dele af tredjelands, hvorfra medlemsstaterne tillader import af levende dyr af hestefamilien samt sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, og om ændring af beslutning 93/195/EØF og 94/63/EF (EUT L 73 af 11.3.2004, s. 1), forudsat at sæden er opsamlet 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 er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.
- (3) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.
- (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 enhovedede dyrs bevægelser og indførsel af enhovedede dyr fra tredjelande (EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1).
- (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 fødevarerlovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1).
- (8) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (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 og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.
- (9) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.
- (10) Navne og koncentrationer indsættes.
- Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Dato:

Underskrift:

Stempel:

Afsnit B

STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND

Hingstesæd — afsnit B

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾ <div style="text-align: right;"><i>(eksportland)</i></div>		
bekræfter hermed følgende:		
II.1.	Sædopsamlingsstationen ⁽³⁾ , hvor ovenfor beskrevne sæd til eksport til Den Europæiske Union er opsamlet, behandlet og opbevaret, er 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.	I de sidste 30 dage før første opsamling af ovenfor beskrevne sæd frem til datoen for afsendelse af den friske eller nedkølede sæd eller frem til udløbet af opbevaringsperioden for frossen sæd på 30 dage har sædopsamlingsstationen:	
II.2.1.	ligget i eksportlandet, eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ , i den del af eksportlandets område, som: <ul style="list-style-type: none"> — ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ — har været frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i to år — har været frit/fri for snive og dourine i seks måneder 	
II.2.2.	opfyldt kravene til bedrifter i artikel 4, stk. 5, i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ og navnlig	
(1) enten	[II.2.2.1. ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften er blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for: <ul style="list-style-type: none"> — alle former for hesteencephalitis i mindst seks måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet — equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert af de tilbageværende dyr — vesikulær stomatitis i mindst seks 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] 	
(1) eller	[II.2.2.1. alle dyr af modtagelige arter på bedriften er 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 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]	
II.2.3.	kun omfattet dyr af hestefamilien, der var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagios equin metritis.	
II.3.	Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:	
II.3.1.	i tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremåneders perioden) til stadighed opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ , i den del af eksportlandets område, der i denne periode	

Del II: Attest

LAND		Hingstesæd — afsnit B	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
	<p>— ikke er blevet betragtet som angrebet af afrikansk hestepest, jf. artikel 5, stk. 2, litra a) og b), i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾</p> <p>— har været frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i mindst to år</p> <p>— har været frit/fri for snive og dourine i mindst seks måneder</p>		II.b.
(¹) enten	[II.3.2. oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen, har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i seks måneder]		
(¹) eller	[II.3.2. været underkastet en undersøgelse for vesikulær stomatitis (VS) ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget (⁴) inden for 14 dage forud for indsættelsen på stationen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]		
	II.3.3. oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.2.2.		
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
	II.4.1. ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme på tidspunktet for indsættelse på stationen og den dag, hvor sæden blev opsamlet		
	II.4.2. i 30 dage inden sædopsamlingen har opholdt sig på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis eller kontagios equin metritis i den pågældende periode		
	II.4.3. ikke har været anvendt til bedækning i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og fra datoen for den første undersøgelse som omhandlet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og/eller II.4.5.3 til slutningen af opsamlingsperioden		
	II.4.4. er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er udført på prøver, der er udtaget i overensstemmelse med et af de programmer, der er anført i punkt II.4.5, på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed:		
(¹)(⁵) enten	[II.4.4.1. en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]		
(¹)(⁵) eller	[II.4.4.1. en ELISA for equin infektiøs anæmi (EIA) med negativt resultat]		
og	(¹) enten [II.4.4.2. en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis (EVA) med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
	(¹) eller [II.4.4.2. en virusisolationsprøve 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 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 for huden, urinrøret og fossa urethrae, med negativt resultat i hvert enkelt tilfælde		
	II.4.5. er blevet underkastet mindst et af følgende prøveprogrammer ⁽⁶⁾ , der er nærmere beskrevet i punkt II.4.5.1, II.4.5.2 og II.4.5.3, med de resultater, der er anført i punkt II.4.4 i hvert enkelt tilfælde:		
	II.4.5.1. Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på sædopsamlingsstationen i mindst 30 dage inden datoen for første sædopsamling og i opsamlingsperioden, og ingen dyr af hestefamilien på opsamlingsstationen har i den periode været i direkte kontakt med dyr af hestefamilien med lavere sundhedsstatus end donorhingstens.		
	De i punkt II.4.4 beskrevne undersøgelser er udført på prøver, der er udtaget (⁴) inden den første sædopsamling og mindst 14 dage efter påbegyndelsen af opholdsperioden på mindst 30 dage.		

LAND		Hingstesæd — afsnit B	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
			II.b.
(¹)	<i>enten</i> [II.5. Sæden er ikke tilsat antibiotika.]		
(¹)	<i>eller</i> [II.5. Følgende antibiotikum eller kombination af antibiotika er tilsat for at opnå en slutkoncentration i den fortyndede sæd på mindst (⁷):];		
II.6.	Ovenfor beskrevne sæd er:		
	II.6.1. opsamlet, behandlet, 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 beholder i overensstemmelse med i kapitel III, afsnit I, punkt 1.4, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og mærket med det nummer, der er anført i rubrik I.23.		
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.11:	Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.		
Rubrik I.22:	Antallet af kollo skal svare til antallet af beholdere.		
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.		
Rubrik I.28:	<i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation. <i>Opsamlingsdatoen</i> angives i følgende format: dd/mm/åååå. <i>Centrets godkendelsesnummer</i> skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 anførte sædopsamlingsstation, hvor sæden blev opsamlet.		
Del II:			
Anvisning i udfyldelse af tabellen i punkt II.4.6			
Forkortelser:			
VS	Test for vesikulær stomatitis, hvis dette kræves i henhold til punkt II.3.2		
EIA-1	Test for equin infektøs 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 kontagiøs 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 portion sæd, der er identificeret i kolonne A i overensstemmelse med rubrik I.28, anføres prøveprogrammet (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 laboratorieundersøgelser forud for den første indsamling af ovenfor 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 laboratorieundersøgelser, 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.			

LAND					Hingstesæd — afsnit B				
II. Sundhedsoplysninger				II.a. Certifikatets referencenr.			II.b.		
Identifikation af sæden	Testprogram	Startdato		Dato for udtagning af prøver til sundhedstest					
		Donors hjembe-drift	Sædopsamling	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
<p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/211/EF, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.</p> <p>(³) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(⁴) Indsæt datoen i tabellen i punkt II.4.6 (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).</p> <p>(⁵) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (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 og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.</p> <p>(⁶) Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.</p> <p>(⁷) Navne og koncentrationer indsættes.</p> <p>(⁸) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p>									
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver): _____ Stilling og titel: _____</p> <p>Dato: _____ Underskrift: _____</p> <p>Stempel: _____</p>									

Afsnit C

STANDARDCERTIFIKAT 3 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND		Hingstesæd — afsnit C	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾		<i>(eksportland)</i>	
bekræfter hermed følgende:			
II.1.	Sædopsamlingsstationen, hvor ovennævnte sæd til udførsel til EU er opsamlet, behandlet og opbevaret:		
II.1.1.	er godkendt og under tilsyn af den kompetente myndighed i henhold til betingelserne i kapitel I i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
II.1.2.	ligger i eksportlandet, eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i Rådets direktiv 2009/156/EF ⁽⁶⁾ , i en del af eksportlandets område, som på tidspunktet for sædopsamlingen indtil afsendelsen har været frit/fri for:		
	— afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen		
	— venezuelansk hesteencephalitis i to år		
	— snive og dourine i seks måneder		
II.1.3.	har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen frem til afsendelsen ikke været omfattet af forbud af dyresundhedsmæssige årsager, i hvilken forbindelse der blev fastsat en af følgende betingelser:		
II.1.3.1.	hvis ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften blev slagtet eller slået ned, varede forbuddet i:		
	— seks måneder fra det tidspunkt, hvor de dyr af hestefamilien, som var smittet med hesteencephalitis, blev slagtet		
	— i tilstrækkeligt lang tid til, at der på de tilbageværende dyr efter slagtning af de inficerede kunne foretages to Coggins-test med tre måneders mellemrum med negativt resultat i forbindelse med infektiøs equin anæmi		
	— seks måneder i forbindelse med vesikulær stomatitis		
	— én måned regnet fra det senest konstaterede tilfælde af rabies		
	— i tilfælde af miltbrand 15 dage regnet fra det senest registrerede tilfælde		
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 i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret		
II.1.4.	har i de sidste 30 dage inden sædopsamlingen indtil afsendelsen kun omfattet dyr af hestefamilien, som var frie for kliniske tegn på equin viral arteritis og kontagiøs equin metritis.		
II.2.	Før indsættelsen på sædopsamlingsstationen har donorhingstene og eventuelle andre dyr af hestefamilien:		
II.2.1.	i tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremåneders perioden) til stadighed opholdt sig på eksportlandets område eller en del af dets område i tilfælde af regionalisering ⁽¹⁾ , og i den periode har eksportlandet været frit for:		
	— afrikansk hestepest, jf. EU-lovgivningen		
	— venezuelansk hesteencephalitis i to år		
	— snive i seks måneder		
	— dourine i seks måneder		

Del II: Attest

LAND		Hingstesæd — afsnit C	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
			II.b.
(¹) enten	[[II.2.2. oprindelse i eksportlandet, som på tidspunktet for indsættelsen på opsamlingsstationen har været frit for vesikulær stomatitis i seks måneder]		
(¹) eller	[[II.2.2. været underkastet en undersøgelse for vesikulær stomatitis ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget den (⁴) senest 14 dage forud for indsættelsen på stationen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]		
II.2.3.	oprindelse på bedrifter, der på tidspunktet for indsættelsen på stationen opfyldte kravene i punkt II.1.3.		
II.3.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet fra donorhingste, som:		
II.3.1.	på opsamlingstidspunktet ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller kontagiøse sygdomme		
II.3.2.	i mindst 30 dage inden sædopsamlingen ikke har været anvendt til bedækning		
II.3.3.	i de sidste 30 dage før sædopsamlingen er blevet holdt på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på equin viral arteritis		
II.3.4.	i de sidste 60 dage før sædopsamlingen har opholdt sig på bedrifter, hvor ingen dyr af hestefamilien har vist kliniske tegn på kontagiøs equin metritis		
II.3.5.	mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med dyr af hestefamilien, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden sædopsamlingen		
II.3.6.	er blevet underkastet følgende dyresundhedstest, der er gennemført på et laboratorium, som er anerkendt af den kompetente myndighed, i overensstemmelse med et prøveprogram som beskrevet i punkt II.3.7:		
II.3.6.1.	en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) for equin infektiøs anæmi med negativt resultat (³)		
(¹) enten	[[II.3.6.2. en serumneutralisationsprøve for equin viral arteritis med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:4]		
(¹) eller	[[II.3.6.2. en virusisolationsprøve for equin viral arteritis, udført med negativt resultat på en aliquot af hele sæden]		
II.3.6.3.	en prøve for kontagiøs equin metritis, der er udført ved to lejligheder med syv 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		
II.3.7.	har været underkastet et af følgende prøveprogrammer (⁵):		
II.3.7.1.	Donorhingsten har til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen i mindst 30 dage før sædopsamlingen og i opsamlingsperioden, og ingen heste på opsamlingsstationen har på noget tidspunkt været i direkte kontakt med heste med lavere sundhedsstatus end donorhingstene. De undersøgelser, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver udtaget den (⁴) og den (⁴) mindst 14 dage efter ovennævnte opholdsperiodes påbegyndelse og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse		
II.3.7.2.	Donorhingsten har ikke til stadighed opholdt sig på opsamlingsstationen, eller andre heste på opsamlingsstationen har været i direkte kontakt med heste med lavere sundhedsstatus end donorhingstene. De undersøgelser, der kræves i punkt II.3.6, er blevet udført på prøver udtaget den (⁴) og den (⁴), inden for de sidste 14 dage inden den første sædopsamling og i hvert fald ved avlssæsonens påbegyndelse. Den prøve, der kræves i punkt II.3.6.1, er senest blevet udført på en blodprøve taget højst 120 dage inden sædopsamlingen den (⁴)		

LAND		Hingstesæd — afsnit C	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
(¹)	<i>enten</i> [Den prøve, der kræves i punkt II.3.6.2, er senest blevet udført højst 30 dage inden sædopsamlingen den (⁴)]		II.b.
(¹)	<i>eller</i> [Det er bekræftet, at hingsten, der er seropositiv for equin viral arteritis, ikke er virusudskiller, ved en virusisolationsprøve, som blev udført højst et år inden sædopsamlingen den..... (⁴)]		
II.3.7.3.	De undersøgelser, 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 sædopsamlingen på prøver udtaget den (⁴) og den (⁴)		
II.4.	Ovenfor beskrevne sæd er opsamlet, behandlet, opbevaret og transporteret i henhold til kapitel II og III i bilag D til direktiv 92/65/EØF.		
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.11:	Oprindelsesstedet skal svare til den sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.		
Rubrik I.22:	Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.		
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.		
Rubrik I.28:	<i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation.		
	<i>Opsamlingsdatoen</i> angives i følgende format: dd/mm/åååå.		
	Centrets godkendelsesnummer skal svare til godkendelsesnummeret på den i rubrik I.11 anførte sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra.		
Del II:			
(¹)	Det ikke relevante overstreges.		
(²)	Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/211/EF, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.		
(³)	Agar-gel-immunodiffusionsprøve (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 og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.		
(⁴)	Indsæt dato.		
(⁵)	Programmer, der ikke er relevante for sendingen, overstreges.		
(⁶)	EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.		
— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			
Embedsdyrlæge			
	Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	
	Dato:	Underskrift:	
	Stempel:		

Afsnit D

STANDARDCERTIFIKAT 4 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014, og af sendinger af lagre af hingstesæd, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 eller inden den 1. september 2010 og afsendt efter den 31. august 2010 fra en godkendt sædbank

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND		Hingstesæd — afsnit D	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
	Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾		II.b.
			(eksportland)
Del II: Attest	bekræfter hermed følgende:		
	II.1.	Sædbanken ⁽³⁾ , som er anført i rubrik I.11, og hvor sæden til eksport til Unionen blev opbevaret:	
	(¹) enten	[[II.1.1. opfylder betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 1, og drives og er under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til Rådets direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾ .]	
	(¹) eller	[[II.1.1. opfylder betingelserne i kapitel I, afsnit I, punkt 2, og drives og er under tilsyn i overensstemmelse med betingelserne i kapitel I, afsnit II, punkt 2, i bilag D til Rådets direktiv 92/65/EØF.]	
	II.2.	Sæden til eksport til Unionen:	
	II.2.1.	er opsamlet, behandlet og opbevaret i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen på en godkendt sædopsamlingsstation ⁽⁵⁾ , som drives og er under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit I, punkt 1, og kapitel I, afsnit II, punkt 1, i bilag D til direktiv 92/65/EØF, og som	
	(¹) enten	[ligger i eksportlandet]	
	(¹) eller	[ligger i ⁽²⁾ , og sæden er blevet importeret til eksportlandet på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der gælder for import af hingstesæd til Unionen i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF]	
	II.2.2.	blev flyttet til sædbanken, der er anført i rubrik I.11, på betingelser, der er mindst lige så strenge som dem, der er anført i:	
	(¹) enten	[standardcertifikat 1 i del 2, afsnit A, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]	
	(¹) eller	[standardcertifikat 2 i del 2, afsnit B, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]	
	(¹) eller	[standardcertifikat 3 i del 2, afsnit C, i bilag II til afgørelse 2010/471/EU ⁽⁶⁾]	
	(¹) eller	[Kommissionens beslutning 95/539/EF ⁽⁶⁾]	
	II.2.3.	blev opbevaret på betingelser, der opfylder kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF	
II.2.4.	blev transporteret til inddladningsstedet i en forseglet beholder 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 anført i rubrik I.23.		
Bemærkninger			
Del I:			
Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til den sædbank, som sæden er afsendt fra.			
Rubrik I.17: Nummeret/numrene på de tilhørende originale certifikater skal svare til serienummeret på de(t) individuelle officielle dokument(er) eller sundhedscertifikat(er), der ledsagede ovenfor beskrevne sæd fra den godkendte sædopsamlingsstation, som sæden stammer fra, til ovenfor beskrevne sædbank. Originalen af dette eller disse dokumenter/certifikater eller den eller de bekræftede kopier heraf skal være vedlagt dette certifikat.			
Rubrik I.23: Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			
Rubrik I.28: Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation.			
Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.			

LAND		Hingstesæd — afsnit D	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.
			II.b.
Del II:			
<p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Import af hingstesæd er tilladt fra et tredjeland, der er opført i kolonne 2 i bilag I til beslutning 2004/211/EF, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.</p> <p>(³) Kun godkendte sædopsamlingsstationer eller sædbanker, der er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(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).</p> <p>(⁵) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, og artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(⁶) Originalen af dette eller disse dokumenter eller sundhedscertifikater eller den eller de bekræftede kopier heraf, der ledsagede ovenfor beskrevne sæd fra den godkendte sædopsamlingsstation til den i rubrik I.11 anførte station, hvor sæden blev afsendt fra, skal være vedlagt dette certifikat.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p>			
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:«</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>			

2) Bilag II affattes således:

»BILAG II

STANDARDSUNDHEDSCERTIFIKATER TIL BRUG VED IMPORT AF ÆG OG EMBRYONER FRA DYR AF HESTEFAMILIEN

DEL 1

Forklarende bemærkninger til certifikatudstedelse

<p>a) Den kompetente myndighed i eksporttredjelandet udsteder sundhedscertifikater baseret på standardcertifikaterne i del 2 i bilag II.</p> <p>Hvis bestemmelsesmedlemsstaten forlanger supplerende certifikatudstedelseskrav opfyldt, skal der i det originale sundhedscertifikat indsættes erklæringer til attestering af, at disse krav er opfyldt.</p> <p>b) Originaleksempelret af sundhedscertifikatet skal bestå af et enkelt ark papir, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle de nødvendige ark udgør et samlet hele og ikke kan skilles ad.</p> <p>c) Hvis det i standardsundhedscertifikatet er angivet, at ikke relevante erklæringer skal overstreges, kan de erklæringer, der ikke er relevante, overstreges, paraferes og stemples af certifikatudstederen eller helt slettes fra certifikatet.</p> <p>d) Sundhedscertifikatet skal udfærdiges på mindst ét af de officielle sprog i den medlemsstat, hvor det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union, ligger, og i bestemmelsesmedlemsstaten. Disse medlemsstater kan dog tillade, at certifikatet udfærdiges på det officielle sprog i en anden medlemsstat, om nødvendigt vedlagt en officiel oversættelse.</p> <p>e) Hvis certifikatet vedhæftes yderligere ark papir med henblik på identifikation af enkeltprodukter i sendingen (rubrik I.28 i standardsundhedscertifikatet), skal disse ark også betragtes som en del af det originale sundhedscertifikat, og hvert af disse ark forsynes med certifikatudstederens underskrift og stempel.</p>	<p>f) Hvis sundhedscertifikatet med vedhæftede skemaer som nævnt i litra e) består af mere end én side, skal hver side nederst på siden pagineres (sidetal af samlet sidetal) og øverst på siden forsynes med certifikatets referencenummer som tildelt af den kompetente myndighed.</p> <p>g) Det originale sundhedscertifikat skal udfyldes og underskrives af embedsdyrlægen den sidste arbejdsdag før, sendingen læses til eksport til Den Europæiske Union. Eksporttredjelandets kompetente myndighed sørger for, at der følges samme regler for udfærdigelse af certifikater som dem, der er fastsat i Rådets direktiv 96/93/EF ⁽¹⁾.</p> <p>Embedsdyrlægens underskrift og stempel skal have en anden farve end sundhedscertifikatets trykte tekst. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker.</p> <p>h) Det originale certifikat skal ledsage sendingen til det grænsekontrolsted, hvor den føres ind i Den Europæiske Union.</p> <p>i) Certifikatets referencenummer, jf. rubrik I.2 og rubrik II.a i standardsundhedscertifikatet, udstedes af den kompetente myndighed i eksporttredjelandet.</p>
---	---

⁽¹⁾ EFT L 13 af 16.1.1997, s. 28.

DEL 2

Afsnit A

STANDARDCERTIFIKAT 1 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af sendinger af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet eller produceret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 30. september 2014 og afsendt af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾ (eksportland)		
bekræfter hermed følgende:		
II.1. Ovenfor beskrevne æg ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾		
II.1.2. er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ af det hold ⁽³⁾ , der er anført i rubrik I.11, og som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF ⁽⁴⁾ og inspiceres mindst én gang hvert kalenderår af en embedsdyrlæge		
II.1.3. er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ , behandlet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
II.1.4. er opsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før opsamlingen		
II.1.5. er undersøgt, behandlet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i et område, som er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i punkt II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyrene, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres		
II.1.6. kommer fra donorchopper, der:		
II.1.6.1. i en periode på tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremåneders perioden) 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:	<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 frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i en periode på mindst to år — har været frit/fri for snive og dourine i en periode på mindst seks måneder 	
⁽¹⁾ enten II.1.6.2. har oprindelse i eksportlandet, som på opsamlingstidspunktet har været frit for vesikulær stomatitis (VS) i en periode på mindst seks måneder]		
⁽¹⁾ eller II.1.6.2. været underkastet en virusneutralisationsprøve for vesikulær stomatitis (VS) 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 taget den ⁽⁶⁾ inden for 30 dage forud for opsamlingen af æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾]		
⁽¹⁾ enten II.1.6.3. i de sidste 30 dage inden datoen for opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet, indtil 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:]		

Del II: Attest

LAND **Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien**

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
(¹) eller	[[II.1.6.3.		i de sidste 30 dage inden datoen for opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene (¹)/embryonerne (¹) blev opsamlet, indtil, i tilfælde af frosne æg (¹)/embryoner (¹), 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:]	
(¹) enten	[[II.1.6.3.1.		<p>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 hesteencephalitis i en periode på mindst seks måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet — equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagting af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert af de tilbageværende dyr — vesikulær stomatitis i mindst seks måneder fra det sidste registrerede tilfælde — rabies i en periode på mindst en måned fra det sidste registrerede tilfælde — miltbrand i en periode på mindst 15 dage fra det sidste registrerede tilfælde] 	
(¹) eller	[[II.1.6.3.1.		efter et tilfælde af en nedenfor nævnt sygdom er alle dyr af modtagelige arter på bedriften blevet slagtet eller slået ned og lokalerne desinficeret, og bedriften har i en periode på mindst 30 dage været fri for alle former for hesteencephalitis, equin infektiøs anæmi, vesikulær stomatitis og rabies eller en periode på mindst 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]	
II.1.6.4.			i de sidste 30 dage før opsamlingen af æggene (¹)/embryonerne (¹) er blevet holdt på bedrifter, der har været frie for kliniske tegn på kontagios equin metritis i en periode på mindst 60 dage	
II.1.6.5.			ikke var blevet naturligt bedækket i en periode på mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene (¹)/embryonerne (¹) og fra datoen for de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6.1 og II.1.6.6.2 til datoen for opsamling af æggene (¹)/embryonerne (¹)	
II.1.6.6.			er blevet underkastet følgende undersøgelser, som mindst opfylder betingelserne i det relevante kapitel i OIE's Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, og som er gennemført på et laboratorium, der er anerkendt af den kompetente myndighed, og som har de nedenfor nævnte undersøgelser inkluderet i sin akkreditering, der svarer til den, der er foreskrevet i artikel 12 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (⁷):	
(⁸)	[[II.1.6.6.1.		for equin infektiøs anæmi (EIA), en agar-gel-immunodiffusionsprøve (AGID- eller Coggins-test) eller en ELISA med negativt resultat udført på en blodprøve taget den (⁶) mindst 14 dage efter påbegyndelsen af den periode, der er nævnt i punkt II.1.6.5, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve taget den (⁶) højst 90 dage inden opsamlingen af æggene (¹)/embryonerne (¹) med henblik på import til Unionen]	
	II.1.6.6.2.		for kontagios equin metritis (CEM), en agensidentifikationstest udført med negativt resultat på mindst to svaberprøver udtaget inden for det tidsrum, der er nævnt i punkt II.1.6.5, fra som minimum slimhinden af donorhoppens fossa clitoridis og sinus clitoridis	

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
	(¹) 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]	
	(¹) 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.]	
	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 donoringsten og blev placeret i et transportmedium med aktivt kul, f.eks. Amies-medium, før afsendelse til laboratoriet.			
	II.1.6.7.	mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med heste, der lider af en infektøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden opsamlingen		
	II.1.6.8.	på tidspunktet for opsamling af æggene (¹)/embryonerne (¹) ikke har vist kliniske tegn på infektøse eller smitsomme sygdomme		
II.1.7.	blev opsamlet (¹)/produceret (¹) efter den dato, hvor embryoopsamlingsholdet (¹)/embryoproduktionsholdet (¹), jf. rubrik I.11, blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet			
II.1.8.	blev behandlet og opbevaret under godkendte forhold i en periode på mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen (¹)/produktionen (¹) og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.			
II.2.	Ovenfor beskrevne embryoner blev befrugtet ved kunstig insemination (¹)/ved in vitro-befrugtning (¹) med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra en sædopsamlingsstation, der er godkendt i henhold til artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF (⁹) og beliggende i henholdsvis en EU-medlemsstat eller i et tredjeland eller dele af et tredjeland, der er opført i kolonne 2 og 4 i bilag I til beslutning 2004/211/EF, og hvorfra det er tilladt at importere sæd af dyr af hestefamilien, der er opsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i beslutning 2004/211/EF, hvis det er anført i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til nævnte beslutning. (¹⁰)(¹¹)			
(¹²) [II.3.	Æggene, der er brugt til in vitro-produktion af ovenfor beskrevne embryoner, er i overensstemmelse med kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder kravene i punkt II.1.1 til II.1.8 i dette certifikat.]			
Bemærkninger				
Del I:				
Rubrik I.11:	Rubrik I.11: Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, som opsamlede/producerede, behandlede, opbevarede og godkendte æggene/embryonerne, og er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .			
Rubrik I.22:	Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plumbenummeret skal angives.			
Rubrik I.28:	Kategori: Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner. Donors identitet skal svare til dyrets officielle identifikation. Opsamlingsdatoen angives i følgende format: dd/mm/åååå.			

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i henholdsvis kolonne 2 og 4 i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/211/EF af 6. januar 2004 om listen over tredjelande og dele af tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af levende dyr af hestefamilien samt sæd, æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, og om ændring af beslutning 93/195/EØF og 94/63/EF (EUT L 73 af 11.3.2004, s. 1), og hvorfra det ligeledes fast er tilladt at importere registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien som anført i kolonne 14 i bilag I til beslutningen.</p> <p>(³) Kun godkendte embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i Rådets direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(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).</p> <p>(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).</p> <p>(⁶) Indsæt dato (følg anvisningerne i del II under Bemærkninger).</p> <p>(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).</p> <p>(⁸) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (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 og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i opsamlingsperioden for æggene/embryonerne, og sæden er brugt til befrugtning.</p> <p>(⁹) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(¹⁰) Import af hingstesæd er tilladt fra tredjelande, der er opført i kolonne 2 i bilag I til Kommissionens beslutning 2004/211/EF, forudsat at sæden er opsamlet i den del af tredjelandets område, der er opført i bilagets kolonne 4, fra en donorhingst i en af de kategorier af dyr af hestefamilien, der udtrykkeligt er opført i bilagets kolonne 11, 12 eller 13.</p> <p>(¹¹) Gælder ikke for æg.</p> <p>(¹²) Overstreges, hvis ingen af embryonerne i sendingen blev produceret ved in vitro-befrugtning af æg.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p>		
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>		

Afsnit B

STANDARDCERTIFIKAT 2 — Standardsundhedscertifikat til brug ved import af lagre af æg og embryoner fra dyr af hestefamilien, der er opsamlet, behandlet og opbevaret i overensstemmelse med direktiv 92/65/EØF efter den 31. august 2010 og inden den 1. oktober 2014 og afsendt efter den 31. august 2010 af et godkendt embryoopsamlings- eller embryoproduktionshold, som æggene eller embryonerne stammer fra.

LAND

Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

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

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Undertegnede embedsdyrlæge i eksportlandet ⁽²⁾ (eksportland)		
bekræfter hermed følgende:		
II.1. Ovenfor beskrevne æg ⁽¹⁾ /embryoner ⁽¹⁾ :		
II.1.2. er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ af det hold ⁽³⁾ , der er anført i rubrik I.11, og som er godkendt og under tilsyn i overensstemmelse med kapitel I, afsnit III, i bilag D til direktiv 92/65/EØF og inspiceres mindst én gang hvert kalenderår af en embedsdyrlæge		
II.1.3. er opsamlet ⁽¹⁾ /produceret ⁽¹⁾ , behandlet og opbevaret i overensstemmelse med kravene i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF		
II.1.4. er opsamlet på et sted, der er adskilt fra andre dele af ejendommen eller bedriften, og som er i god vedligeholdelsesstand og rengjort og desinficeret før opsamlingen		
II.1.5. er undersøgt, behandlet og pakket i laboratoriefaciliteter, som ikke ligger i et område, som er omfattet af forbud eller karantæneforanstaltninger som nævnt i punkt II.1.6, i en afdeling, der er adskilt fra afdelingen til opbevaring af udstyr og materialer, der bruges i kontakt med donordyrene, og fra det areal, hvor donordyrene håndteres		
II.1.6. kommer fra donorhopper, der:		
II.1.6.1. i en periode på tre måneder (eller siden indsættelsen, hvis de er blevet importeret direkte fra en EU-medlemsstat i tremåneders perioden) til stadighed har opholdt sig i eksportlandet eller, hvis der er tale om regionalisering i henhold til artikel 13 i direktiv 2009/156/EF ⁽⁸⁾ , 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 frit/fri for venezuelansk hesteencephalitis i mindst to år		
— har været frit/fri for snive og dourine i mindst seks måneder		
^{(1) enten} [II.1.6.2. har oprindelse i eksportlandet, som på opsamlingstidspunktet har været frit for vesikulær stomatitis i mindst seks måneder]		
^{(1) eller} [II.1.6.2. er blevet undersøgt for vesikulær stomatitis ved en virusneutralisationsprøve på en blodprøve taget den ⁽⁴⁾ inden for de sidste 30 dage før opsamlingen med negativt resultat ved en serumfortynding på 1:12]		
^{(1) enten} [II.1.6.3. i de sidste 30 dage inden opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene ⁽¹⁾ /embryonerne ⁽¹⁾ blev opsamlet indtil 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:]		

Del II: Attest

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(1) eller	[II.1.6.3.	i de sidste 30 dage inden opsamlingen har opholdt sig på bedrifter under veterinært tilsyn, som fra den dag, hvor æggene (1)/embryonerne (1) blev opsamlet indtil, i tilfælde af frosne æg (1)/embryoner (1), 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:]	
(1) enten	[II.1.6.3.1.	<p>ikke alle dyr af modtagelige arter på bedriften er blevet slagtet eller slået ned, og bedriften har været fri for:</p> <ul style="list-style-type: none"> — alle former for hesteencephalitis i mindst seks måneder fra den dato, hvor de inficerede dyr blev slagtet — equin infektiøs anæmi i mindst den periode, der er nødvendig for at opnå et negativt resultat af en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test), udført på prøver, der er taget efter slagtning af de inficerede dyr ved to lejligheder med tre måneders mellemrum på hvert af de tilbageværende dyr — vesikulær stomatitis i mindst seks 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] 	
(1) eller	[II.1.6.3.1.	alle dyr af modtagelige arter på bedriften er 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 15 dage i forbindelse med miltbrand, fra det tidspunkt hvor lokalerne efter destruktion af dyrene var blevet tilfredsstillende desinficeret]	
II.1.6.4.	i de sidste 30 dage før opsamlingen er blevet holdt på bedrifter, der har været frie for kliniske tegn på kontagios equin metritis i mindst 60 dage		
II.1.6.5.	ikke er blevet naturligt bedækket i mindst 30 dage inden datoen for opsamling af æggene/embryonerne og fra datoen for de første prøver som omhandlet i punkt II.1.6.6 og II.1.6.7 til datoen for opsamling af æggene/embryonerne		
II.1.6.6.	med negativt resultat er blevet underkastet en agar-gel-immunodiffusionsprøve (Coggins-test) eller en ELISA for equin infektiøs anæmi på en blodprøve, der er taget den (4) inden for 30 dage inden datoen for den første opsamling af æggene/embryonerne, idet den sidste prøve er udført på en blodprøve, taget den (4) højst 90 dage inden opsamling af æggene/embryonerne (5)		
II.1.6.7.	er blevet underkastet en agensidentifikationstest for kontagios 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 udtaget inden for 30 dage inden den første opsamling af æggene/embryonerne fra slimhinden af fossa clitoridis og sinus clitoridis i to på hinanden følgende brunstperioder den (4) og den (4) samt en supplerende dyrkningsprøve udtaget fra cervix uteri i en af brunstperioderne den (4);		

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II.	Sundhedsoplysninger	II.a.	Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>II.1.6.8. mig bekendt, og så vidt jeg har kunnet konstatere, ikke har været i kontakt med heste, der lider af en infektiøs eller smitsom sygdom, i de sidste 15 dage inden opsamlingen</p> <p>II.1.6.9. på tidspunktet for opsamling af æggene ⁽¹⁾/embryonerne ⁽¹⁾ ikke har vist kliniske tegn på infektiøse eller smitsomme sygdomme</p> <p>II.1.7. blev opsamlet ⁽¹⁾/produceret ⁽¹⁾ efter den dato, hvor embryoopsamlingsholdet ⁽¹⁾/embryoproduktionsholdet ⁽¹⁾, jf. rubrik I.11, blev godkendt af den kompetente myndighed i eksportlandet</p> <p>II.1.8. blev behandlet og opbevaret under godkendte forhold i mindst 30 dage umiddelbart efter opsamlingen ⁽¹⁾/produktionen ⁽¹⁾ og transporteret under forhold, der opfylder betingelserne i kapitel III, afsnit II, i bilag D til direktiv 92/65/EØF.</p>			
II.2.	Ovenfor beskrevne embryoner blev befrugtet ved kunstig insemination ⁽¹⁾ /ved in vitro-befrugtning ⁽¹⁾ med sæd, der opfylder kravene i direktiv 92/65/EØF, og som kommer fra en sædopsamlingsstation, der er godkendt i henhold til artikel 11, stk. 2, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF og beliggende i henholdsvis 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 beslutning 2004/211/EF, og hvorfra det er tilladt at importere sæd af dyr af hestefamilien, der er opsamlet fra registrerede heste, registrerede dyr af hestefamilien eller avls- og brugsdyr af hestefamilien i overensstemmelse med artikel 4 i beslutning 2004/211/EF, hvis det er anført i kolonne 11, 12 og 13 i bilag I til nævnte beslutning ⁽⁶⁾ / ⁽⁷⁾ .			
II.3.	Æggene, der er brugt til in vivo-produktion af ovenfor beskrevne embryoner, er i overensstemmelse med kravene i bilag D til direktiv 92/65/EØF, herunder kravene i punkt II.1.1 til II.1.8 i dette certifikat ⁽¹⁾ .			
Bemærkninger				
Del I:				
Rubrik I.11:	Oprindelsesstedet skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, som opsamlede/producerede, behandlede, opbevarede og godkendte æggene/embryonerne, og er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF:			
	http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .			
Rubrik I.22:	Antallet af kolli skal svare til antallet af beholdere.			
Rubrik I.23:	Identifikation af beholderen og plombenummeret skal angives.			
Rubrik I.28:	<i>Kategori:</i> Angiv, om der er tale om in vivo-producerede embryoner, in vivo-producerede æg, in vitro-producerede embryoner eller mikromanipulerede embryoner.			
	<i>Donors identitet</i> skal svare til dyrets officielle identifikation.			
	<i>Opsamlingsdatoen</i> angives i følgende format: dd/mm/åååå.			
	<i>Holdets godkendelsesnummer:</i> Holdets godkendelsesnummer skal svare til det embryoopsamlingshold eller embryoproduktionshold, som opsamlede/producerede, behandlede, opbevarede og godkendte æggene/embryonerne, og er opført på en liste på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF:			
	http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm .			

LAND

Æg/embryoner fra dyr af hestefamilien

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kun tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i henholdsvis kolonne 2 og 4 i bilag I til beslutning 2004/211/EF, og hvorfra det ligeledes fast er tilladt at importere registrerede dyr af hestefamilien og avls- og brugsdyr af hestefamilien som anført i kolonne 14 i bilag I til beslutning 2004/211/EF.</p> <p>(³) Kun godkendte embryoopsamlingshold og embryoproduktionshold, der er opført på listen på Kommissionens websted i overensstemmelse med artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(⁴) Indsæt dato.</p> <p>(⁵) Agar-gel-immunodiffusionsprøve (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 og sæd, æg og embryoner heraf er blevet ført ind i Island udefra før og i sædopsamlingsperioden.</p> <p>(⁶) Kun godkendte sædopsamlingsstationer, der er opført på listen på Kommissionens websteder i overensstemmelse med artikel 11, stk. 4, eller artikel 17, stk. 3, litra b), i direktiv 92/65/EØF: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>(⁷) Gælder ikke for æg.</p> <p>(⁸) EUT L 192 af 23.7.2010, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p>		
<p>Embedsdyrlæge</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:«</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>		

ISSN 1977-0634 (elektronisk udgave)
ISSN 1725-2520 (papirudgave)



Den Europæiske Unions Publikationskontor
2985 Luxembourg
LUXEMBOURG

DA