

ΕΠΙΤΡΟΠΗ

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 4ης Ιανουαρίου 2006

για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα και για την κατάργηση της απόφασης 2005/217/ΕΚ

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2005) 5796]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2006/168/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 25ης Σεπτεμβρίου 1989, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο και τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 1 και το άρθρο 9 παράγραφος 1 πρώτο εδάφιο στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 89/556/ΕΟΚ θεσπίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο και τις εισαγωγές νωπών και κατεψυγμένων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών από τρίτες χώρες.
- (2) Η οδηγία αυτή προβλέπει, μεταξύ άλλων, ότι δεν επιτρέπεται να αποστέλλονται έμβρυα βοοειδών από το ένα κράτος μέλος στο άλλο παρά μόνον εφόσον έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση ή τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση με σπέρμα από σπερματοδότη ενός κέντρου συλλογής σπέρματος που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή για τη συλλογή, την επεξεργασία και την αποθήκευση σπέρματος ή με σπέρμα εισαγόμενο σύμφωνα με την οδηγία 88/407/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 14ης Ιουνίου 1988, για τον καθορισμό των απαιτήσεων υγειονομικού ελέγχου που ισχύουν στις ενδοκοινοτικές συναλλαγές και στις εισαγωγές σπέρματος κατοικίδιων βοοειδών⁽²⁾.
- (3) Η απόφαση 92/452/ΕΟΚ της Επιτροπής, της 30ής Ιουλίου 1992, για την κατάρτιση των καταλόγων των ομάδων συλλογής εμβρύων οι οποίες έχουν εγκριθεί σε τρίτες χώρες για

την εξαγωγή εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα⁽³⁾, προβλέπει ότι τα κράτη μέλη εισάγουν έμβρυα από τρίτες χώρες μόνον εάν έχουν συλληφθεί, μεταποιηθεί, συμπεριλαμβανομένης της τεχνητής (in vitro) γονιμοποίησής τους, και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων που περιλαμβάνεται στους καταλόγους της εν λόγω απόφασης.

- (4) Λόγω των προβλημάτων που παρουσιάστηκαν στο εμπόριο από τις νέες, αυστηρότερες απαιτήσεις για το σπέρμα βοοειδών που χρησιμοποιείται για γονιμοποίηση, οι οποίες θεσπίστηκαν με την απόφαση 92/471/ΕΟΚ της Επιτροπής⁽⁴⁾, η Επιτροπή εξέδωσε την απόφαση 2005/217/ΕΚ, της 9ης Μαρτίου 2005, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα⁽⁵⁾.
- (5) Η απόφαση 2005/217/ΕΚ προβλέπει μεταβατική περίοδο που λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2006 για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών που έχουν συλληφθεί ή παραχθεί πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006 και έχουν συλληφθεί με σπέρμα που δεν πληροί απολύτως τις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ, εφόσον τα έμβρυα αυτά εμφανίζονται σε θηλυκά βοοειδή που βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού και έχουν αποκλειστεί από το ενδοκοινοτικό εμπόριο.
- (6) Η Διεθνής Ένωση για τη Μεταφορά Εμβρύων (IETS) εκτίμησε ότι είναι αμελητέος ο κίνδυνος μετάδοσης ορισμένων μεταδοτικών νόσων μέσω των εμβρύων σε θηλυκά ζώα-λήπτες ή σε απογόνους, υπό την προϋπόθεση ότι γίνεται ορθός χειρισμός των εμβρύων από τη συλλογή έως και τη μεταφορά. Τη θέση αυτή συμμερίζεται και το Διεθνές Γραφείο Επιζωοτιών (ΟΙΕ) όσον αφορά τα in vivo γονιμοποιημένα έμβρυα. Ωστόσο, για λόγους υγείας των ζώων, πρέπει να λαμβάνονται οι κατάλληλες προφυλάξεις στα προηγούμενα στάδια όσον αφορά το σπέρμα που χρησιμοποιείται για τη γονιμοποίηση, και ιδίως όσον αφορά τα τεχνητώς (in vitro) γονιμοποιημένα έμβρυα.

(1) ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1· οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1).

(2) ΕΕ L 194 της 22.7.1988, σ. 10· οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2004/101/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 30 της 4.2.2004, σ. 15).

(3) ΕΕ L 250 της 29.8.1992, σ. 40· απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2005/774/ΕΚ (ΕΕ L 291 της 5.11.2005, σ. 46).

(4) ΕΕ L 270 της 15.9.1992, σ. 27· απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2004/786/ΕΚ (ΕΕ L 346 της 23.11.2004, σ. 32).

(5) ΕΕ L 69 της 16.3.2005, σ. 41.

- (7) Επομένως, πρέπει να προσαρμοστούν οι κοινοτικές απαιτήσεις για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών που προήλθαν από φυσική (in vivo) γονιμοποίηση ή παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση, ιδίως όσον αφορά το σπέρμα που χρησιμοποιείται για τη γονιμοποίηση.
- (8) Με βάση την εκτίμηση κινδύνου που διενήργησε η IETS και σύμφωνα με τις συστάσεις του ΟΙΕ, πρέπει να απλουστευθούν οι όροι που διέπουν τις εισαγωγές in vivo γονιμοποιημένων εμβρύων βοοειδών, ενώ πρέπει να διατηρηθούν αυστηρότερες υγειονομικές απαιτήσεις για τις εισαγωγές τεχνητώς (in vitro) παραχθέντων εμβρύων, με ειδικούς περιορισμούς στις περιπτώσεις που η διαφανής ζώνη έχει υποστεί βλάβη κατά τη διαδικασία.
- (9) Για λόγους σαφήνειας της κοινοτικής νομοθεσίας, η απόφαση 2005/217/ΕΚ πρέπει να καταργηθεί και να αντικατασταθεί από την παρούσα απόφαση.
- (10) Ωστόσο, προκειμένου να δοθεί η δυνατότητα στους οικονομικούς φορείς να προσαρμοστούν στις νέες απαιτήσεις που θεσπίζονται με την παρούσα απόφαση, κρίνεται σκόπιμο να προβλεφθεί μεταβατική περίοδος, κατά τη διάρκεια της οποίας τα έμβρυα κατοικίδιων βοοειδών που συλλέχθηκαν ή παρήχθησαν πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006 θα μπορούν να εισάγονται υπό κάποιους όρους στην Κοινότητα και με βάση τις απαιτήσεις που παρατίθενται στο παράρτημα V της παρούσας απόφασης.
- (11) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Γενικοί όροι για τις εισαγωγές εμβρύων

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών («έμβρυα») τα οποία συλλέχθηκαν ή παρήχθησαν σε τρίτη χώρα που αναφέρεται στο παράρτημα I της παρούσας απόφασης από εγκεκριμένες ομάδες συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που αναφέρονται στο παράρτημα της απόφασης 92/452/ΕΟΚ.

Άρθρο 2

Εισαγωγές in vivo γονιμοποιημένων εμβρύων

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία προήλθαν από φυσική (in vivo) γονιμοποίηση και πληρούν τους υγειο-

νομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος II.

Άρθρο 3

Εισαγωγές τεχνητώς (in vitro) παραχθέντων εμβρύων

1. Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που ανταποκρίνεται στις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και πληρούν τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος III της παρούσας απόφασης.

2. Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που παρήχθη σε εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος ή αποθηκεύτηκε σε κέντρα αποθήκευσης σπέρματος σε τρίτες χώρες που αναφέρονται στο παράρτημα I της απόφασης 2004/639/ΕΚ της Επιτροπής⁽¹⁾, και τα οποία πληρούν τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος IV της παρούσας απόφασης, εφόσον τα έμβρυα αυτά:

- α) αποκλείονται από το ενδοκοινοτικό εμπόριο, και
- β) εμφυτεύονται αποκλειστικά σε θηλυκά βοοειδή τα οποία βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού που αναφέρεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό.

Άρθρο 4

Μεταβατικά μέτρα

Κατά παρέκκλιση από τα άρθρα 2 και 3, τα κράτη μέλη επιτρέπουν έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006 την εισαγωγή εμβρύων από τις τρίτες χώρες που αναφέρονται στο παράρτημα I, εφόσον τα έμβρυα αυτά πληρούν:

- α) τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος V, και
- β) τους ακόλουθους όρους:
 - ι) πρέπει να συλλεχθούν ή να παραχθούν πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006,

⁽¹⁾ ΕΕ L 292 της 15.9.2004, σ. 21.

ii) πρέπει να χρησιμοποιηθούν μόνον για εμφύτευση σε θηλυκά βοοειδή τα οποία βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού που αναφέρεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό,

Άρθρο 6

Εφαρμογή

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Ιανουαρίου 2006.

iii) πρέπει να αποκλειστούν από το ενδοκοινοτικό εμπόριο,

Άρθρο 7

Αποδέκτες

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

iv) πρέπει να συνοδεύονται από τέτοιο πιστοποιητικό, δεόντως συμπληρωμένο πριν από την 1η Ιανουαρίου 2007.

Βρυξέλλες, 4 Ιανουαρίου 2006.

Άρθρο 5

Κατάργηση

Η απόφαση 2005/217/ΕΚ καταργείται.

Για την Επιτροπή

Μάρκος ΚΥΠΡΙΑΝΟΥ

Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κωδικός ISO	Χώρα	Σχετικό κτηνιατρικό πιστοποιητικό			Παρατηρήσεις
AR	Αργεντινή	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
AU	Αυστραλία	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	Οι πρόσθετες προϋποθέσεις σύμφωνα με το σημείο 11.5.2 του πιστοποιητικού του παραρτήματος II και το σημείο 11.6.2 των πιστοποιητικών των παραρτημάτων III και IV είναι υποχρεωτικές.
CA	Καναδάς	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
CH	Ελβετία (*)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
HR	Κροατία	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
IL	Ισραήλ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
MK	Πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας (**)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
NZ	Νέα Ζηλανδία	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
RO	Ρουμανία	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	
US	Ηνωμένες Πολιτείες Αμερικής	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV	

(*) Με την επιφύλαξη των ειδικών απαιτήσεων πιστοποίησης που προβλέπονται στις σχετικές συμφωνίες της Κοινότητας με τρίτες χώρες.

(**) Προσωρινός κωδικός που δεν επηρεάζει την οριστική ονομασία της χώρας, η οποία θα δοθεί μετά τη λήξη των διαπραγματεύσεων που διεξάγονται επί του παρόντος στα Ηνωμένα Έθνη.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Ιn νίνο γονιμοποιημένα έμβρυα κατοικίδιων βοοειδών για εισαγωγή, τα οποία συλλέχθηκαν σύμφωνα με την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2.		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής/τόπος αλίευσης Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Εγκεκριμένος φορέας <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας					
	I.13.		I.14. Κατ' εκτίμηση ημερομηνία και ώρα άφιξης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης: Αριθμός αναφοράς εγγράφου:		I.16.		I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)					
					I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
	I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>							
	I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Κωδικός ISO	I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/> Οριστική εισαγωγή <input type="checkbox"/>						
	I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Σήμα αναγνώρισης Κατηγορία Αριθμός έγκρισης της ομάδας							

ΧΩΡΑ

In vivo γονιμοποιημένα έμβρυα βοοειδών

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικά στοιχεία <input type="checkbox"/>	II.α. Αριθ. πιστοποιητικού	II.β. Τοπικός αριθ. πρωτ.
	<p>O κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της (όνομα της εξαγωγού χώρας)</p> <p>βεβαιώνω ότι:</p> <p>1.1. η ως άνω ομάδα συλλογής εμβρύων:</p> <ul style="list-style-type: none"> — έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο. <p>1.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:</p> <p>1.2.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους·</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και δεν πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου (¹),</p> <p>1.2.2.2. ή δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους ή/και πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου, και</p> <ul style="list-style-type: none"> — τα έμβρυα δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαφανούς ζώνης· — τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή τους, και — τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των εμβρύων (¹). <p>1.3.</p> <p>1.3.1. εντός μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων γύρω από τις εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και η επεξεργασία των προς εξαγωγή εμβρύων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει του σημείου 1.2.2.2, επίσης κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή τους,</p> <p>1.3.2. από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά (ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής τους), τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυμαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift.</p> <p>1.4. τα θηλυκά ζώα-δότες:</p> <p>1.4.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των προς εξαγωγή εμβρύων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών·</p> <p>1.4.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·</p> <p>1.4.3. κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:</p> <ul style="list-style-type: none"> — οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή, — οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή, — οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωοτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωοτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη, — στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες. 		

1.5. τα προς εξαγωγή έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις ⁽³⁾:

1.5.1. τα έμβρυα συλλέχθηκαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾,

1.5.2. ή τα έμβρυα συλλέχθηκαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾, και

- τα έμβρυα δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαφανούς ζώνης·
- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή τους, και
- τα θηλυκά ζώα-δότες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, επί δείγματος αίματος το οποίο ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή τους ⁽¹⁾.

1.6. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία ή/και την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή χώρας που αναφέρεται στο παράρτημα Ι της απόφασης 2004/639/ΕΚ της Επιτροπής ⁽⁴⁾ ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Κοινότητας.

Σημειώσεις

⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

⁽²⁾ (Πλαίσιο αριθ. I.28 στο μέρος I):

Σήμα ταυτοποίησης: αντιστοιχεί στην ταυτότητα επί της στρωμνής των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής.

Κατηγορία: προσδιορίστε εάν πρόκειται για α) διάτρηση ή β) χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.

Αριθμός έγκρισης της ομάδας: να συμπληρωθεί εάν είναι διαφορετικός από τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.11.

⁽³⁾ Βλέπε τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγό χώρα στο παράρτημα Ι της απόφασης 2006/168/ΕΚ.

⁽⁴⁾ ΕΕ L 292 της 15.9.2004, σ. 21.

⁽⁵⁾ Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.

Παρατήρηση: Το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:

- α) να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοινοτικό έδαφος·
- β) να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·
- γ) να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο).

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος

Ημερομηνία:

Υπογραφή:



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

***In vitro* παραχθέντα έμβρυα κατοικίδιων βοοειδών για εισαγωγή, τα οποία έχουν συλληφθεί με σπέρμα που πληροί τις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ του Συμβουλίου**

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2.		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO		I.8. Περιοχή καταγωγής Κωδικός		I.9. Χώρα προορισμού Κωδικός ISO		I.10. Περιοχή προορισμού Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής/τόπος αλεύσεως Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Εγκεκριμένο φορέας <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας					
	I.13.		I.14. Κατ'εκτίμηση ημερομηνία και ώρα άφιξης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης: Αριθμός αναφοράς εγγράφου:		I.16.		I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)				I.20. Αριθμός/Ποσότητα	
	I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας	
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/> Οριστική εισαγωγή <input type="checkbox"/>						
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σήμα αναγνώρισης		Κατηγορία				

ΧΩΡΑ

In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικά στοιχεία <input type="checkbox"/>	II.α. Αριθ. πιστοποιητικού	II.β. Τοπικός αριθ. πρωτ.
	<p>Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της (όνομα της εξαγωγού χώρας)</p> <p>βεβαιώνω ότι:</p> <p>1.1. η ως άνω ομάδα παραγωγής εμβρύων:</p> <ul style="list-style-type: none"> — έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος Α της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — πραγματοποίησε την παραγωγή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος Α της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο. <p>1.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:</p> <p>1.2.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους·</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου (¹),</p> <p>1.2.2.2. ή δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους ή/και πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου, και</p> <ul style="list-style-type: none"> — τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης· — τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και — τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων (¹). <p>1.3. τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν από θηλυκά ζώα-δότες, τα οποία πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>1.3.1. τα θηλυκά ζώα-δότες:</p> <ul style="list-style-type: none"> — παρέμειναν σε χώρα ή περιοχή απαλλαγμένη από τον ιδί του καταρροϊκού πυρετού τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων (¹· <p>ή</p> <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> — παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον ικανό φορέα <i>Culicoides</i> τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων, ενώ τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, εκτός εάν οι δότες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες (¹· <p>ή</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> — υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες (¹· <p>ή</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> — υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής ή την ημέρα της σφαγής — και, στη δεύτερη περίπτωση, τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης (¹). 		

1.4.

1.4.1. εντός μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων γύρω από τις εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και η επεξεργασία των ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονοπάθειας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει του σημείου 11.2.2.2, επίσης κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή τους.

1.4.2. από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift.

1.5. οι δότριες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων:

1.5.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, μεταδοτικής φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονοπάθειας των βοοειδών·

1.5.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·

1.5.3. κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:

- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή,
- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή,
- οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη,
- στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχείτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταίνωδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.

1.6. τα προς εξαγωγή έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις ⁽³⁾:

1.6.1. τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγού χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾,

1.6.2. ή τα έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγού χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾, και

- τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης·
- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και
- οι δότριες των ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, η οποία πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή τους, ή σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της σφαγής ⁽¹⁾.

1.7. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που προέρχεται από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος τα οποία βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Κοινότητας ή σε τρίτη χώρα και είναι εγκεκριμένα σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 1 και το άρθρο 9 παράγραφος 1, αντιστοίχως, της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ ⁽⁵⁾.

Σημειώσεις

⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

⁽²⁾ [Πλαίσιο αριθ. 1.28 στο μέρος I]:

Σήμα ταυτοποίησης: αντιστοιχεί στην ταυτότητα των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής.

Κατηγορία: προσδιορίστε εάν πρόκειται για α) διάτρηση ή β) χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.

⁽³⁾ Βλ. τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγού χώρα στο παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.

⁽⁴⁾ Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.

⁽⁵⁾ Τα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα σύμφωνα με τη νομοθεσία της ΕΚ απαριθμούνται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής, στη διεύθυνση http://europa.eu.int/comm/food/index_en.htm

Παρατήρηση: Το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:

(α) να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοιντικό έδαφος·

(β) να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·

(γ) να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο).

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος

Ημερομηνία:

Υπογραφή:



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Ιn vitro παραχθέντα έμβρυα κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία έχουν συλληφθεί με σπέρμα προερχόμενο από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα από την αρμόδια αρχή της εξαγωγού χώρας

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2.		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής/τόπος αλεύσης Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Εγκεκριμένος φορέας <input type="checkbox"/> Όνομα Αριθμός έγκρισης Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας					
	I.13.		I.14. Κατ' εκτίμηση ημερομηνία και ώρα άφιξης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:		I.16.		I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)					
					I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
	I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>							
	I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Κωδικός ISO	I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/> Οριστική εισαγωγή <input type="checkbox"/>						
	I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σήμα αναγνώρισης		Κατηγορία			

ΧΩΡΑ

In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με σπέρμα από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από την εξαγωγό χώρα

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικά στοιχεία <input type="checkbox"/>	II.α. Αριθ. πιστοποιητικού	II.β. Τοπικός αριθ. πρωτ.
	<p>O κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της, (όνομα της εξαγωγού χώρας) βεβαιώνω ότι:</p> <p>1.1. η ως άνω ομάδα παραγωγής εμβρύων:</p> <ul style="list-style-type: none"> — έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — πραγματοποίησε την παραγωγή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ· — επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο. <p>1.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:</p> <p>1.2.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή των εμβρύων·</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή των εμβρύων και δεν πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου (¹),</p> <p>1.2.2.2. ή δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή των εμβρύων ή/και πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου, και</p> <ul style="list-style-type: none"> — τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης· — τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και — τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων (¹). <p>1.3. τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν από θηλυκά ζώα-δότες, τα οποία πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>1.3.1. τα θηλυκά ζώα-δότες:</p> <ul style="list-style-type: none"> — παρέμειναν σε χώρα ή περιοχή απαλλαγμένη από τον ιό του καταρροϊκού πυρετού τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων (¹). <p>ή</p> <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> — παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον ικανό φορέα <i>Culicoides</i> τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων, ενώ τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, εκτός εάν οι δότες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες (¹). <p>ή</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> — υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες (¹). <p>ή</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> — υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής ή την ημέρα της σφαγής — και, στη δεύτερη περίπτωση, τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης (¹). 		

1.4.

1.4.1. εντός μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων γύρω από τις εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και η επεξεργασία των ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει του σημείου 11.2.2.2, επίσης κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή τους.

1.4.2. από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift.

1.5. οι δότριες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων:

1.5.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, μεταδοτικής φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών·

1.5.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·

1.5.3. κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:

- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή,
- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή,
- οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη,
- στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.

1.6. τα προς εξαγωγή έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις ⁽³⁾:

1.6.1. τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾,

1.6.2. ή τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾, και

- παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης·
- αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και
- οι δότριες των ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, η οποία πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή τους, ή σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της σφαγής ⁽¹⁾.

1.7. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία ή/και την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή χώρας που αναφέρεται στο παράρτημα Ι της απόφασης 2004/639/ΕΚ της Επιτροπής ⁽⁵⁾ ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Κοινότητας.

Σημειώσεις

⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

⁽²⁾ [Πλαίσιο αριθ. 1.28 στο μέρος I];

Σήμα ταυτοποίησης: αντιστοιχεί στην ταυτότητα των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής. Κατηγορία: προσδιορίστε εάν πρόκειται για α) διάτρηση ή β) χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.

⁽³⁾ Βλ. τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγό χώρα στο παράρτημα Ι της απόφασης 2006/168/ΕΚ.

⁽⁴⁾ Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 292 της 15.9.2004, σ. 21.

Παρατήρηση: Το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:

(α) να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοινοτικό έδαφος·

(β) να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·

(γ) να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο).

Ενημερωτική σημείωση: σύμφωνα με το άρθρο 3 στοιχείο α) της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, τα έμβρυα που εισάγονται με βάση τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού είναι αποκλεισμένα από το ενδοκοινοτικό εμπόριο.

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος

Ημερομηνία:

Υπογραφή:



Δ. ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

11. Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της
(όνομα της εξαγωγού χώρας)

βεβαιώνω ότι:

11.1. η ως άνω ομάδα συλλογής ⁽¹⁾/ παραγωγής ⁽¹⁾ εμβρύων:

- έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽³⁾,
- πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, παραγωγή ⁽¹⁾ και αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,
- επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.

11.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν ⁽¹⁾ ή παρήχθησαν ⁽¹⁾ στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:

11.2.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾ ή την παραγωγή ⁽¹⁾ των εμβρύων·

11.2.2.

11.2.2.1. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾ ή την παραγωγή ⁽¹⁾ των εμβρύων και δεν εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά αυτής της νόσου ⁽¹⁾ ,

ή

11.2.2.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾ ή την παραγωγή ⁽¹⁾ των εμβρύων ή/και εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά αυτής της νόσου, και

- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
- τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων προέρχονται από εκμετάλλευση στην οποία κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού και δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾.

11.2.3.

11.2.3.1. ήταν απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό και την επιζωτική αιμορραγική νόσο κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾ ή την παραγωγή ⁽¹⁾ των προς εξαγωγή εμβρύων και δεν εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά των νόσων αυτών ⁽¹⁾ ,

ή

11.2.3.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό και την επιζωτική αιμορραγική νόσο κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή ⁽¹⁾ ή την παραγωγή ⁽¹⁾ των προς εξαγωγή εμβρύων ή/και εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά των νόσων αυτών, και

- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
- τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ, καθώς και σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά του ιού της επιζωτικής αιμορραγικής νόσου, σε δείγμα αίματος το οποίο ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή ⁽¹⁾;

11.3.

11.3.1. οι εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και επεξεργασία των προς εξαγωγή εμβρύων ή των ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων, βρίσκονταν κατά τη στιγμή της συλλογής στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει των σημείων 11.2.2.2 και 11.2.3.2, κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή·

11.3.2. στο διάστημα μεταξύ της συλλογής ή παραγωγής των προς εξαγωγή εμβρύων και της αποστολής τους, τα έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις ευρισκόμενες στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift·

11.4. τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων:

11.4.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των προς εξαγωγή εμβρύων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις κείμενες στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, κατά την περίοδο αυτή δεν υπήρχε περίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών·

11.4.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·

11.4.3. κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:

- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση,
- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση,
- οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη,
- στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.

11.5. τα έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις ⁽⁴⁾:

11.5.1. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν ⁽¹⁾ ή παρήχθησαν ⁽¹⁾ στην εξαγωγού χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane ⁽¹⁾,

ή

11.5.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν ⁽¹⁾ ή παρήχθησαν ⁽¹⁾ στην εξαγωγού χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane, και

- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
- τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, η οποία πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή ⁽¹⁾.

11.6. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση ή τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση με σπέρμα από σπερματοδότη ενός κέντρου συλλογής σπέρματος που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή για τη συλλογή, την επεξεργασία και την αποθήκευση σπέρματος ή με σπέρμα εισαχθέν από την Ευρωπαϊκή Κοινότητα.

E. ΙΣΧΥΣ

12. Ημερομηνία και τόπος	13. Ονοματεπώνυμο και ιδιότητα του επίσημου κτηνιάτρου	14. Υπογραφή και σφραγίδα του επίσημου κτηνιάτρου ⁽⁵⁾
--------------------------	--	--

Επεξηγηματικό σημείωμα:

⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

⁽²⁾ Αντιστοιχεί στην ταυτότητα των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής.

⁽³⁾ ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1.

⁽⁴⁾ Βλ. τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγού χώρα στο παράρτημα Ι της απόφασης 2006/168/ΕΚ (ΕΕ L 57 της 28.2.2006, σ. 19).

⁽⁵⁾ Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.

Σημείωση: Το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:

- α) να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοιντικό έδαφος·
- β) να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·
- γ) να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο)·
- δ) να μην χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία που αναφέρεται στο άρθρο 4 της απόφασης 2006/168/ΕΚ.

Ενημερωτική σημείωση: Σύμφωνα με το άρθρο 3 στοιχείο α) της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, τα έμβρυα που εισάγονται με βάση τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού είναι αποκλεισμένα από το ενδοκοινοτικό εμπόριο.