

ΕΠΙΤΡΟΠΗ

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 22ας Ιουλίου 2008

για τις εισαγωγές στην Κοινότητα σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων όσον αφορά τους καταλόγους τρίτων χωρών, κέντρων συλλογής σπέρματος και ομάδων συλλογής εμβρύων, και για τον καθορισμό των απαιτήσεων πιστοποίησης

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2008) 3625]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2008/635/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

τρίτες χώρες, για τα οποία οι τρίτες χώρες είναι σε θέση να παράσχουν τις εγγυήσεις που αναφέρονται στο άρθρο 11 της οδηγίας.

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα Ι του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 17 παράγραφος 2 στοιχείο β), το άρθρο 17 παράγραφος 3, το άρθρο 18 παράγραφος 1 πρώτη περίπτωση και την εισαγωγική πρόταση και το στοιχείο β) του άρθρου 19,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται στους όρους υγειονομικού ελέγχου οι οποίοι θεσπίζονται στις ειδικές κοινοτικές πράξεις που αναφέρονται στην ίδια. Η οδηγία προβλέπει επίσης την κατάρτιση ενός καταλόγου τρίτων χωρών ή τμημάτων τρίτων χωρών τα οποία είναι σε θέση να παράσχουν εγγυήσεις ισοδύναμες προς τις εγγυήσεις που προβλέπονται στο κεφάλαιο II της οδηγίας και από τα οποία τα κράτη μέλη επιτρέπουν την εισαγωγή σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων.
- (2) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ προβλέπει επίσης την κατάρτιση ενός καταλόγου κέντρων συλλογής σπέρματος και εμβρύων σε

- (3) Όσον αφορά, ωστόσο, τα κέντρα συλλογής ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων, για λόγους συνοχής της κοινοτικής νομοθεσίας, λαμβανομένης επίσης υπόψη της διεθνούς νομολογίας, κρίνεται καταλληλότερη η χρήση, στη συγκεκριμένη περίπτωση, του όρου «ομάδες συλλογής εμβρύων» αντί του όρου «κέντρα συλλογής».
- (4) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ προβλέπει ότι το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα αιγοπροβάτων, τα οποία προορίζονται για εισαγωγή στην Κοινότητα, πρέπει να συνοδεύονται από υγειονομικά πιστοποιητικά, υποδείγματα των οποίων καταρτίζονται σύμφωνα με τη συγκεκριμένη οδηγία.
- (5) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ προβλέπει επίσης τον καθορισμό ειδικών όρων υγειονομικού ελέγχου ή εγγυήσεων ισοδύναμων με εκείνες που προβλέπονται στη συγκεκριμένη οδηγία, όσον αφορά τις κοινοτικές εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων.
- (6) Η απόφαση 94/63/ΕΚ της Επιτροπής, της 31ης Ιανουαρίου 1994, για τον καθορισμό καταλόγου τρίτων χωρών προέλευσης από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων και ιπποειδών καθώς επίσης και ωαρίων και εμβρύων χοιροειδών ⁽²⁾, προβλέπει ότι τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων από τρίτες χώρες οι οποίες περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος της απόφασης 79/542/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽³⁾ και από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές ζώντων αιγοπροβάτων.

⁽¹⁾ ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την απόφαση 2007/265/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 114 της 1.5.2007, σ. 17).

⁽²⁾ ΕΕ L 28 της 2.2.1994, σ. 47. Απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την απόφαση 2004/211/ΕΚ (ΕΕ L 73 της 11.3.2004, σ. 1).

⁽³⁾ ΕΕ L 146 της 14.6.1979, σ. 15. Απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την απόφαση 2008/61/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 15 της 18.1.2008, σ. 33).

- (7) Η απόφαση 94/63/ΕΚ έχει καταργηθεί με την απόφαση 2008/636/ΕΚ της Επιτροπής ⁽¹⁾.
- (8) Αντιστοίχως, στην παρούσα απόφαση πρέπει να καθοριστεί κατάλογος τρίτων χωρών από τις οποίες τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων.
- (9) Στην παρούσα απόφαση πρέπει ομοίως να καθοριστούν κατάλογοι των κέντρων συλλογής σπέρματος και των ομάδων συλλογής εμβρύων από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων καταγωγής τρίτων χωρών.
- (10) Το άρθρο 17 παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ προβλέπει τη διαδικασία τροποποίησης των καταλόγων των κέντρων συλλογής σπέρματος και των ομάδων συλλογής εμβρύων από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων. Οι τροποποιημένοι κατάλογοι δημοσιεύονται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής ⁽²⁾.
- (11) Για λόγους συνοχής της κοινοτικής νομοθεσίας, στα υποδείγματα των υγειονομικών πιστοποιητικών που καθορίζονται στην παρούσα απόφαση για τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι απαιτήσεις που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο αιγοπροβάτων αναπαραγωγής, καθώς και τα ειδικά καθεστώτα δοκιμών για τα συγκεκριμένα ζώα, όπως προβλέπονται στην οδηγία 91/68/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 1991, σχετικά με το καθεστώς υγειονομικού ελέγχου που διέπει το ενδοκοινοτικό εμπόριο αιγοπροβάτων ⁽³⁾.
- (12) Στην απόφαση 79/542/ΕΟΚ καθορίζονται οι όροι υγειονομικού ελέγχου για την εισαγωγή αιγοπροβάτων αναπαραγωγής στην Κοινότητα. Οι απαιτήσεις αυτές πρέπει να λαμβάνονται ομοίως υπόψη στα υποδείγματα υγειονομικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων, τα οποία καθορίζονται στην παρούσα απόφαση.
- (13) Ορισμένες λοιμώδεις νόσοι των αιγοπροβάτων μεταδίδονται διά του σπέρματος. Ως εκ τούτου, απαιτείται η διεξαγωγή συγκεκριμένων υγειονομικών εξετάσεων των ζώων για τον εντοπισμό τέτοιων νόσων, σύμφωνα με συγκεκριμένα προγράμματα εξετάσεων στα οποία λαμβάνεται υπόψη η μετακίνηση των δοτών πριν και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος. Οι συγκεκριμένες εξετάσεις και τα σχετικά προγράμματα πρέπει να συμμορφώνονται προς διεθνή πρότυπα και κατ' επέκταση να υποδεικνύονται στο υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού που καθορίζεται στην παρούσα απόφαση για τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων.
- (14) Ομοίως, πρέπει να ληφθούν υπόψη οι διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών ⁽⁴⁾, καθώς και οι διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 της Επιτροπής, της 31ης Μαρτίου 2006, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα εθνικά προγράμματα καταπολέμησης της τρομάδους νόσου, τις επιπρόσθετες εγγυήσεις και την παρέκκλιση από ορισμένες απαιτήσεις της απόφασης 2003/100/ΕΚ και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1874/2003 της Επιτροπής ⁽⁵⁾.
- (15) Οι υγειονομικοί όροι για τη συλλογή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά ωαρίων και εμβρύων, καθώς και οι υγειονομικοί όροι που ισχύουν για θηλυκούς δότες καθορίζονται στα κεφάλαια III και IV του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ. Ωστόσο, είναι αναγκαίο να ζητούνται επιπλέον εγγυήσεις, ιδίως όσον αφορά την επίσημη κτηνιατρική εποπτεία των ομάδων συλλογής εμβρύων που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση.
- (16) Για λόγους σαφήνειας της κοινοτικής νομοθεσίας κρίνεται σκόπιμος ο καθορισμός, στην παρούσα απόφαση, καταλόγου τρίτων χωρών και εγκεκριμένων κέντρων συλλογής σπέρματος από τα οποία τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων στην Κοινότητα, καταλόγου τρίτων χωρών και εγκεκριμένων ομάδων συλλογής εμβρύων από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν την εισαγωγή στην Κοινότητα ωαρίων και εμβρύων των συγκεκριμένων ειδών, καθώς και ο καθορισμός των απαιτήσεων πιστοποίησης σε σχέση με τις συγκεκριμένες εισαγωγές, ούτως ώστε να συγκεντρωθεί το σύνολο των απαιτήσεων αυτών σε μία πράξη.

⁽¹⁾ Βλέπε σελίδα 32 της παρούσας Επίσημης Εφημερίδας.

⁽²⁾ <http://circa.europa.eu/irc/sanco/vets/info/data/semen/semen.html>

⁽³⁾ ΕΕ L 46 της 19.2.1991, σ. 19. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2006/104/ΕΚ (ΕΕ L 363 της 20.12.2006, σ. 352).

⁽⁴⁾ ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1. Κανονισμός όπως τροποποιήθηκε τελευταία με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 571/2008 της Επιτροπής (ΕΕ L 161 της 20.6.2008, σ. 4).

⁽⁵⁾ ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28.

- (17) Κατά την εφαρμογή της παρούσας απόφασης πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης που προβλέπονται στο σημείο 7 στοιχείο β) του κεφαλαίου IX σημείο Β του προσαρτήματος 2 του παραρτήματος 11 της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων ⁽¹⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/ΕΚ, Ευρατόμ του Συμβουλίου και της Επιτροπής, της 4ης Απριλίου 2002, σχετικά με τη συμφωνία επιστημονικής και τεχνολογικής συνεργασίας για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία ⁽²⁾. Ως εκ τούτου, όσον αφορά τις αποστολές σπέρματος, ωαρίων ή εμβρύων αιγοπροβάτων από την Ελβετία προς την Κοινότητα, ισχύουν τα πιστοποιητικά που προβλέπονται στην απόφαση 95/388/ΕΚ της Επιτροπής, της 19ης Σεπτεμβρίου 1995, για τον καθορισμό του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού το οποίο απαιτείται κατά τις ενδοκοινοτικές συναλλαγές που αφορούν το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα των αιγοειδών και προβατοειδών ⁽³⁾, όπως καθορίστηκαν σύμφωνα με τη συγκεκριμένη απόφαση.
- (18) Κατά την εφαρμογή της παρούσας απόφασης, πρέπει ομοίως να λαμβάνονται υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων τα οποία καθορίζονται σύμφωνα με τη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και του Καναδά περί υγειονομικών μέτρων προστασίας της δημόσιας υγείας και της υγείας των ζώων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων ζώων και ζωικών προϊόντων ⁽⁴⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 1999/201/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽⁵⁾.
- (19) Κατά την εφαρμογή της παρούσας απόφασης, πρέπει επίσης να λαμβάνονται υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων που καθορίζονται σύμφωνα με τη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας περί υγειονομικών μέτρων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων ζώων και ζωικών προϊόντων ⁽⁶⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 97/132/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽⁷⁾.
- (20) 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

Εισαγωγές σπέρματος

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων, το οποίο συλλέγεται σε τρίτη χώρα και σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος, κατάλογος των οποίων παρατίθεται στο παράρτημα I, και το οποίο πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις που καθορίζονται στο υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού του παραρτήματος II.

Άρθρο 2

Εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων, τα οποία συλλέγονται σε τρίτη χώρα και από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων, κατάλογος των οποίων παρατίθεται στο παράρτημα III, και τα οποία πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις που καθορίζονται στο υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού του παραρτήματος IV.

Άρθρο 3

Εφαρμογή

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Σεπτεμβρίου 2008.

Άρθρο 4

Αποδέκτες

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 22 Ιουλίου 2008.

Για την Επιτροπή
Ανδρούλλα ΒΑΣΙΛΕΙΟΥ
Μέλος της Επιτροπής

⁽¹⁾ ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 132.

⁽²⁾ ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 1.

⁽³⁾ ΕΕ L 234 της 3.10.1995, σ. 30. Απόφαση όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση 2005/43/ΕΚ (ΕΕ L 20 της 22.1.2005, σ. 34).

⁽⁴⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 3.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 1.

⁽⁶⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 5.

⁽⁷⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 4. Απόφαση όπως τροποποιήθηκε με την απόφαση 1999/837/ΕΚ (ΕΕ L 332 της 23.12.1999, σ. 1).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κατάλογος τρίτων χωρών και εγκεκριμένων κέντρων συλλογής σπέρματος από τα οποία τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων

Κωδικός ISO	Όνομασία της τρίτης χώρας	Αριθμός έγκρισης του κέντρου	Όνομασία του κέντρου	Διεύθυνση του κέντρου	Ημερομηνία έγκρισης του κέντρου	Παρατηρήσεις	
						Περιγραφή επικράτειας (εφόσον κρίνεται σκόπιμο)	Συμπληρωματικές εγγυήσεις
AU	Αυστραλία						Οι συμπληρωματικές εγγυήσεις για τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στα σημεία Π.4.8 και Π.4.9 του πιστοποιητικού στο παράρτημα ΙΙ, είναι υποχρεωτικές.
CA	Καναδάς					Επικράτεια όπως περιγράφεται στο μέρος Ι του παραρτήματος Ι της απόφασης 79/542/ΕΟΚ (όπως τροποποιήθηκε τελευταία).	Η συμπληρωματική εγγύηση για τις δοκιμές, η οποία καθορίζεται στο σημείο Π.4.8 του πιστοποιητικού στο παράρτημα ΙΙ, είναι υποχρεωτική.
CH	Ελβετία						
CL	Χιλή						
GL	Γροιλανδία						
HR	Κροατία						
IS	Ισλανδία						
NZ	Νέα Ζηλανδία						
PM	Σαν Πιερ και Μικελόν						
US	Ηνωμένες Πολιτείες						Η συμπληρωματική εγγύηση για τις δοκιμές, η οποία καθορίζεται στο σημείο Π.4.8 του πιστοποιητικού στο παράρτημα ΙΙ, είναι υποχρεωτική.

Παρατηρήσεις

<p>α) Τα υγειονομικά πιστοποιητικά εκδίδονται από τη χώρα εξαγωγής, με βάση τα υποδείγματα που παρατίθενται στο παράρτημα II. Περιλαμβάνουν, με την αριθμητική σειρά που αναφέρεται στο υπόδειγμα, τις βεβαιώσεις που απαιτούνται για κάθε τρίτη χώρα και, κατά περίπτωση, τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που απαιτούνται για την τρίτη εξαγωγό χώρα, όπως υποδεικνύεται στο παράρτημα I.</p> <p>Εφόσον ζητηθεί από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ, στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού ενσωματώνονται επίσης οι πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης.</p> <p>β) Το πρωτότυπο κάθε πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο, διπλής όψης, ή, εάν απαιτείται περισσότερο κείμενο, καταρτίζεται έτσι ώστε όλες οι αναγκαίες σελίδες να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο.</p> <p>γ) Το πιστοποιητικό καταρτίζεται σε μία τουλάχιστον από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους της ΕΕ στον συνοριακό σταθμό του οποίου θα διενεργηθεί ο έλεγχος και του κράτους μέλους προορισμού της ΕΕ. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη είναι δυνατό να επιτρέψουν τη χρήση άλλης κοινοτικής γλώσσας, εκτός της δικής τους, και, εάν αυτό είναι αναγκαίο, το πιστοποιητικό θα συνοδεύεται από επίσημη μετάφραση.</p> <p>δ) Εάν για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (πίνακας στο σημείο I.28 του υποδείγματος πιστοποιητικού), στο πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετες σελίδες, τότε οι σελίδες αυτές θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε καθεμία από τις σελίδες, του επίσημου κτηνιάτρου που εκδίδει το πιστοποιητικό.</p> <p>ε) Όταν το πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο στοιχείο δ), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται —(αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων)— στο τέλος της και φέρει στο επάνω μέρος της τον κωδικό αριθμό του πιστοποιητικού που ορίστηκε από την αρμόδια αρχή.</p>	<p>στ) Το πρωτότυπο πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο εντός της τελευταίας εργάσιμης ημέρας που προηγείται της φόρτωσης της παρτίδας για εξαγωγή στην Κοινότητα. Κατά τη συμπλήρωση και υπογραφή του πιστοποιητικού, οι αρμόδιες αρχές της χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν ότι τηρούνται αρχές πιστοποίησης ισοδύναμες με αυτές που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου.</p> <p>Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων. Το ίδιο ισχύει για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες ή τα υδατόσημα.</p> <p>ζ) Το πρωτότυπο πιστοποιητικό πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι το συνοριακό σταθμό ελέγχου της ΕΕ.</p> <p>η) Το πιστοποιητικό ισχύει για δέκα ημέρες από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς με πλοίο, η διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού παρατείνεται κατά το χρονικό διάστημα διάρκειας του ταξιδιού.</p> <p>θ) Το σπέρμα και τα έμβρυα δεν πρέπει να μεταφέρονται στα ίδια εμπορευματοκιβώτια μαζί με άλλο σπέρμα και έμβρυα τα οποία είτε δεν προορίζονται για την Ευρωπαϊκή Κοινότητα είτε είναι κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος.</p> <p>ι) Κατά τη μεταφορά στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα, το εμπορευματοκιβώτιο πρέπει να παραμένει κλειστό και σφραγισμένο.</p> <p>ια) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναγράφεται στα τμήματα I.2 και II.a πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή.</p>
--	---

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για την εισαγωγή σπέρματος αιγοπροβάτων

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Αρ. τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.					
	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 Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	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. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ) 05 11 99 90		I.20. 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"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)				Σήμα αναγνώρισης		Αριθμός έγκρισης του κέντρου		Ποσότητα

ΧΩΡΑ

Σπέρμα αιγοπροβάτων

Μέρος II: Πιστοποιητικό	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:		
II.1.	η χώρα εξαγωγής (ονομασία της χώρας εξαγωγής) ⁽²⁾		
II.1.1.	ήταν απαλλαγμένη από την πανώλη των βοοειδών, την πανώλη των μικρών μηρυκαστικών, την ευλογιά των αιγοπροβάτων, τη λοιμώδη πνευμονία των αιγών και τον πυρετό της κοιλάδας του Rift κατά τους τελευταίους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής του προς εξαγωγή σπέρματος και έως την ημερομηνία αποστολής του και ότι δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τις νόσους αυτές κατά την ίδια περίοδο·		
II.1.2.	ήταν απαλλαγμένη από τον αφρώδη πυρετό κατά τους τελευταίους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής του προς εξαγωγή σπέρματος και έως την ημερομηνία αποστολής του και ότι δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τη νόσο αυτή κατά την ίδια περίοδο·		
II.2.	το κέντρο στο οποίο συλλέχθηκε και αποθηκεύθηκε το προς εξαγωγή σπέρμα:		
II.2.1.	πληροί τους όρους που ορίζονται στο κεφάλαιο I σημείο I του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.2.2.	λειτουργεί και επιθεωρείται σύμφωνα με τους όρους που ορίζονται στο κεφάλαιο I σημείο II του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.3.	τα προβατοειδή/αιγοειδή ⁽¹⁾ που βρίσκονται στο κέντρο συλλογής σπέρματος:		
II.3.1.	πριν από την παραμονή τους στο σταθμό απομόνωσης που αναφέρεται στο σημείο II.3.2,		
⁽¹⁾ / ⁽⁴⁾ είτε	II.3.1.1. προέρχονται από την επικράτεια που αναφέρεται στο σημείο I.8, η οποία είναι αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), και]		
⁽¹⁾ είτε	II.3.1.1. ανήκαν σε εκμετάλλευση η οποία έχει λάβει και έχει διατηρήσει το χαρακτηρισμό της ως επίσημα απαλλαγμένης από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) σύμφωνα με την οδηγία 91/68/ΕΟΚ, και]		
⁽¹⁾ είτε	II.3.1.1. προέρχονται από εκμετάλλευση στην οποία όλα τα ευαίσθητα στη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) ζώα είναι απαλλαγμένα κλινικών ή άλλων σημείων της νόσου κατά τους 12 τελευταίους μήνες, κανένα από τα αιγοπρόβατα δεν εμβολιάστηκε κατά της νόσου, εκτός όσων εμβολιάστηκαν με το εμβόλιο Rev. 1 πριν από δύο έτη τουλάχιστον, και στην οποία όλα τα αιγοπρόβατα ηλικίας άνω των έξι μηνών υποβλήθηκαν σε τουλάχιστον δύο δοκιμές ⁽³⁾ , οι οποίες διενεργήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα που ελήφθησαν στις (ημερομηνία) και στις (ημερομηνία), σε διάστημα έξι τουλάχιστον μηνών, εκ των οποίων η δεύτερη πραγματοποιήθηκε εντός 30 ημερών μετά την είσοδο στο σταθμό απομόνωσης, και]		
	δεν έχουν προηγουμένως παραμείνει σε εκμετάλλευση κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·		
II.3.1.2.	έχουν παραμείνει συνεχώς επί τουλάχιστον 60 ημέρες σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχουν διαπιστωθεί κρούσματα μεταδοτικής επιδιδυμίτιδας (<i>Brucella ovis</i>) κατά τους τελευταίους 12 μήνες,		
⁽¹⁾ και	[και τα προβατοειδή έχουν υποβληθεί, κατά τις 60 ημέρες που προηγήθηκαν της παραμονής τους στο σταθμό απομόνωσης που αναφέρεται στο σημείο II.3.2, σε δοκιμασία σύνδεσης του συμπληρώματος, ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμασία αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας για την ανίχνευση της μεταδοτικής επιδιδυμίτιδας, το αποτέλεσμα της οποίας ήταν κατώτερο των 50 IU/ml·]		
II.3.1.3.	εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με τη γραπτή δήλωση του ιδιοκτήτη, δεν προέρχονται από εκμετάλλευση και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα προερχόμενα από εκμετάλλευση στην οποία ανιχνεύθηκαν κλινικά οι ακόλουθες νόσοι, εντός των αναφερόμενων περιόδων πριν από την παραμονή τους στο σταθμό απομόνωσης που αναφέρεται στο σημείο II.3.2:		
	α) κατά τους έξι τελευταίους μήνες, μεταδοτική αγαλαξία των προβάτων ή μεταδοτική αγαλαξία των αιγών (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> «μεγάλη αποικία»)·		
	β) κατά τους 12 τελευταίους μήνες, παραφυματίωση ή τυρώδης λεμφαδενίτιδα·		
	γ) κατά τα τρία τελευταία έτη, πνευμονική αδενομάτωση· και		
⁽¹⁾ είτε	[δ) κατά τα τρία τελευταία έτη, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών]		
⁽¹⁾ είτε	[δ) κατά τους τελευταίους δώδεκα μήνες, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών, εφόσον όλα τα προσβεβλημένα ζώα εσφάγησαν και τα ζώα που απέμειναν αντέδρασαν αρνητικά στις δύο δοκιμές που διεξήχθησαν σε διάστημα τουλάχιστον έξι μηνών]		
II.3.1.4.	περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.3.1.3·		

II.3.2. έχουν παραμείνει σε απομόνωση για διάστημα τουλάχιστον 28 ημερών, εντός του οποίου και κατά τις 21 τουλάχιστον ημέρες που ακολούθησαν την είσοδό τους στο σταθμό απομόνωσης, υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα στις δοκιμές που διεξήχθησαν από το εγκεκριμένο εργαστήριο της χώρας εξαγωγής για:

- βρουκέλλωση (*B. melitensis*) σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ·
- επιδιδυμίτιδα των κριών (*Brucella ovis*), μόνο όσον αφορά τα πρόβατα, σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ, ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμή αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας·
- τον ιό της ασθένειας Border·

II.3.3. είχαν υποβληθεί, τουλάχιστον μία φορά ετησίως, στις συνήθεις δοκιμασίες οι οποίες βρέθηκαν αρνητικές για:

- βρουκέλλωση (*B. melitensis*) σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ·
- επιδιδυμίτιδα των κριών (*Brucella ovis*), σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ, ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμή αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας, μόνο όσον αφορά τα πρόβατα·

II.4. το προς εξαγωγή σπέρμα ελήφθη από δότες κριούς/τράγους ⁽¹⁾ οι οποίοι:

II.4.1. δεν παρουσίασαν κλινικά σημεία της νόσου την ημέρα συλλογής του σπέρματος·

⁽¹⁾ είτε [II.4.2. δεν εμβολιάστηκαν κατά του αφθώδους πυρετού κατά τους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.2. εμβολιάστηκαν κατά του αφθώδους πυρετού 7 έως 12 μήνες πριν από τη συλλογή, και το 5 % του σπέρματος κάθε συλλογής (τουλάχιστον πέντε σωληνάκια) υποβλήθηκε σε δοκιμασία απομόνωσης του ιού του αφθώδους πυρετού, στην οποία βρέθηκε αρνητικό·]

II.4.3. στην περίπτωση συλλογής νωπού σπέρματος, παρέμειναν σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος για συνεχόμενο διάστημα τουλάχιστον 30 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή σπέρματος·

II.4.4. μετά την είσοδό τους στο σταθμό απομόνωσης που αναφέρεται στο σημείο II.3.2 και έως και την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν ζευγάρωσαν φυσιολογικά·

II.4.5. παρέμειναν στα εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος τα οποία

II.4.5.1. ήταν απαλλαγμένα από αφθώδη πυρετό επί τουλάχιστον τρεις μήνες πριν και μέχρι 30 ημέρες μετά τη συλλογή σπέρματος ή, στην περίπτωση νωπού σπέρματος, μέχρι την ημερομηνία αποστολής, και τα οποία βρίσκονται στο κέντρο μιας περιοχής σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία δεν έχει εμφανισθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού επί 30 τουλάχιστον ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος·

II.4.5.2. επί 30 ημέρες πριν και μέχρι 30 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος ή, στην περίπτωση νωπού σπέρματος, μέχρι την ημερομηνία αποστολής, ήταν απαλλαγμένα από βρουκέλλωση (*B. melitensis*), μεταδοτική επιδιδυμίτιδα (*B. ovis*), άνθρακα και λύσσα·

⁽¹⁾ είτε [II.4.6. παρέμειναν στη χώρα εξαγωγής επί τουλάχιστον έξι μήνες πριν από τη συλλογή του προς εξαγωγή σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.6. από την ημέρα εισόδου τους, παρέμειναν στη χώρα εξαγωγής επί τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος και εισήχθησαν από ⁽²⁾ εντός διαστήματος που δεν υπερβαίνει τους έξι μήνες πριν από τη συλλογή του σπέρματος, και πληρούν τους υγειονομικούς όρους που εφαρμόζονται στους δότες των οποίων το σπέρμα προορίζεται για εξαγωγή στην Κοινότητα·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.7. παρέμειναν σε χώρα ή ζώνη απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια συλλογής του σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.7. παρέμειναν κατά περίοδο εποχικώς απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου σε ζώνη εποχικώς απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής του σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.7. παρέμειναν προφυλαγμένα από τον υπεύθυνο φορέα *Culicoides* του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής του σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.7. υποβλήθηκαν σε ορολογική εξέταση για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, η οποία διεξήχθη με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα που ελήφθησαν 21 έως 60 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος·]

⁽¹⁾ είτε [II.4.7. υποβλήθηκαν σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα για τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου, σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, η οποία διεξήχθη με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν την ημέρα συλλογής του σπέρματος και τουλάχιστον κάθε 7 ημέρες (δοκιμή απομόνωσης ιού) ή τουλάχιστον κάθε 28 ημέρες (δοκιμή PCR) κατά το διάστημα συλλογής του σπέρματος και τα οποία παρέμειναν προφυλαγμένα από τον υπεύθυνο φορέα *Culicoides* του καταρροϊκού πυρετού των προβάτων κατά το διάστημα συλλογής του σπέρματος·]

- (¹) *είτε* [II.4.8. εκτράφηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από επιζωοτική αιμορραγική νόσο (EHD):]
- (¹) *είτε* [II.4.8. εκτράφηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵), στην οποία υπάρχουν, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, οι ακόλουθοι ορότυποι της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου (EHD): και υποβλήθηκαν δύο φορές, σε εγκεκριμένο εργαστήριο, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμασία ανοσοδιάχυσης (⁶) σε γέλη άγαρ ή σε ανταγωνιστική ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (⁶) και σε δοκιμή εξουδετέρωσης του ιού για όλους τους ορότυπους της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου που παρατίθενται ανωτέρω, οι οποίες διενεργήθηκαν σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν σε διάστημα όχι μεγαλύτερο των 12 μηνών πριν από τη συλλογή του σπέρματος ή σε διάστημα τουλάχιστον 21 ημερών μετά τη συλλογή του σπέρματος:]
- (¹) *είτε* [II.4.9. εκτράφηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵) η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane και τη νόσο Aino:]
- (¹) *είτε* [II.4.9. εκτράφηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵) και υποβλήθηκαν δύο φορές, σε εγκεκριμένο εργαστήριο, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμασία ανοσοδιάχυσης (⁶) σε γέλη άγαρ και σε δοκιμή οροεξουδετέρωσης του ιού Akabane και του ιού Aino, οι οποίες διενεργήθηκαν σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν σε διάστημα όχι μεγαλύτερο των 12 μηνών πριν από τη συλλογή του σπέρματος ή σε διάστημα τουλάχιστον 21 ημερών μετά τη συλλογή του σπέρματος:]

II.5. το προς εξαγωγή σπέρμα

II.5.1. συλλέχθηκε μετά την ημερομηνία έγκρισης του κέντρου από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής·

II.5.2. υποβλήθηκε σε επεξεργασία, αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις διατάξεις του κεφαλαίου III του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

(¹) *είτε* [II.5.3. πληροί τις απαιτήσεις του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]

(¹) *είτε* [II.5.3. πληροί τις απαιτήσεις του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και προορίζεται για κράτος μέλος το οποίο επωφελείται, για μέρος ή για το σύνολο της επικράτειάς του, των διατάξεων που ορίζονται στα στοιχεία β) ή γ) του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και ότι τα ζώα σπερματοδοτές συμμορφώνονται όσον αφορά την τρομώδη νόσο προς τις εγγυήσεις που προβλέπονται από τα προγράμματα που αναφέρονται στο συγκεκριμένο σημείο, καθώς και προς τις εγγυήσεις (⁷) που ζητούνται από τα κράτη μέλη προορισμού.]

Υποσημειώσεις

Μέρος I

- Τμήμα I.8: Να αναφερθεί ο κωδικός της περιοχής όπως υποδεικνύεται στο παράρτημα I της απόφασης 2008/635/ΕΚ.
- Τμήμα I.11: Ο τόπος καταγωγής πρέπει να αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος η καταγωγή του οποίου παρατίθεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/635/ΕΚ.
- Τμήμα I.22: Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.
- Τμήμα I.23: Υποδεικνύονται η ταυτοποίηση του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.
- Τμήμα I.28: *Είδος*: Να επιλεγεί το «*Ovis aries*» ή το «*Capra hircus*» ανάλογα με την περίπτωση.
 Η *σήμανση ταυτοποίησης* αντιστοιχεί στην ταυτοποίηση των σπερματοδοτών ζώων και στην ημερομηνία συλλογής του σπέρματος.
Αριθμός έγκρισης του κέντρου: Αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος η καταγωγή του οποίου παρατίθεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/635/ΕΚ.

Μέρος II

- (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.
- (²) Οι χώρες στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/635/ΕΚ.
- (³) Οι δοκιμές διεξάγονται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.
- (⁴) Μόνο για την επικράτεια που εμφανίζεται με την καταχώριση «V» στη στήλη 6 του τμήματος 1 του παραρτήματος I της απόφασης 79/542/ΕΟΚ του Συμβουλίου [EE L 146 της 14.6.1979, σ. 15], όπως τροποποιήθηκε τελευταία.
- (⁵) Βλ. παρατηρήσεις για τη σχετική χώρα εξαγωγής στο παράρτημα I της απόφασης 2008/635/ΕΚ.
- (⁶) Τα πρότυπα για τις δοκιμές διάγνωσης του ιού EHD περιγράφονται στο κεφάλαιο «καταρροϊκός πυρετός» του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων.
- (⁷) Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 [EE L 94 της 1.4.2006, σ. 28].
- Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):

Ιδιότητα και τίτλος:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

Σφραγίδα

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

Κατάλογος τρίτων χωρών και συγκεκριμένων ομάδων συλλογής εμβρύων από τις οποίες τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν την εισαγωγή ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

Κωδικός ISO	Όνομασία της τρίτης χώρας	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Όνομασία της ομάδας	Διεύθυνση της ομάδας	Ημερομηνία έγκρισης της ομάδας	Παρατηρήσεις	
						Περιγραφή επικράτειας (εφόσον κρίνεται σκόπιμο)	Συμπληρωματικές εγγυήσεις
AU	Αυστραλία						Οι συμπληρωματικές εγγυήσεις για τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στα σημεία Π.5.1 και Π.5.2 του πιστοποιητικού στο παράρτημα IV, είναι υποχρεωτικές.
CA	Καναδάς					Επικράτεια όπως περιγράφεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I της απόφασης 79/542/ΕΟΚ.	Η συμπληρωματική εγγύηση για τις δοκιμές, η οποία καθορίζεται στο σημείο Π.5.2 του πιστοποιητικού στο παράρτημα IV, είναι υποχρεωτική.
CH	Ελβετία						
CL	Χιλή						
GL	Γροιλανδία						
HR	Κροατία						
IS	Ισλανδία						
NZ	Νέα Ζηλανδία						
PM	Σαν Πιερ και Μικελόν						
US	Ηνωμένες Πολιτείες						Η συμπληρωματική εγγύηση για τις δοκιμές, η οποία καθορίζεται στο σημείο Π.5.2 του πιστοποιητικού στο παράρτημα IV, είναι υποχρεωτική.

Παρατηρήσεις

<p>α) Τα υγειονομικά πιστοποιητικά εκδίδονται από τη χώρα εξαγωγής, με βάση τα υποδείγματα που παρατίθενται στο παράρτημα IV. Περιλαμβάνουν, με την αριθμητική σειρά που αναφέρεται στο υπόδειγμα, τις βεβαιώσεις που απαιτούνται για κάθε τρίτη χώρα και, κατά περίπτωση, τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που απαιτούνται για την τρίτη εξαγωγό χώρα, όπως υποδεικνύεται στο παράρτημα III.</p> <p>Εφόσον ζητηθεί από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ, στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού ενσωματώνονται επίσης οι πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης.</p> <p>β) Το πρωτότυπο κάθε πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο, διπλής όψης, ή, εάν απαιτείται περισσότερο κείμενο, καταρτίζεται έτσι ώστε όλες οι αναγκαίες σελίδες να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο.</p> <p>γ) Το πιστοποιητικό καταρτίζεται σε μία τουλάχιστον από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους της ΕΕ στον συνοριακό σταθμό του οποίου θα διενεργηθεί ο έλεγχος και του κράτους μέλους προορισμού της ΕΕ. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη είναι δυνατό να επιτρέψουν τη χρήση άλλης κοινοτικής γλώσσας, εκτός της δικής τους, και, εάν αυτό είναι αναγκαίο, το πιστοποιητικό θα συνοδεύεται από επίσημη μετάφραση.</p> <p>δ) Εάν για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (πίνακας στο σημείο I.28 του υποδείγματος πιστοποιητικού), στο πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετες σελίδες, τότε οι σελίδες αυτές θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε καθεμία από τις σελίδες, του επίσημου κτηνιάτρου που εκδίδει το πιστοποιητικό.</p> <p>ε) Όταν το πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο στοιχείο δ), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται <i>-(αριθμός σελίδας)</i> από <i>(συνολικός αριθμός σελίδων)</i>- στο τέλος της και φέρει στο επάνω μέρος της τον κωδικό αριθμό του πιστοποιητικού, που ορίστηκε από την αρμόδια αρχή.</p>	<p>στ) Το πρωτότυπο πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο εντός της τελευταίας εργάσιμης ημέρας που προηγείται της φόρτωσης της παρτίδας για εξαγωγή στην Κοινότητα. Κατά τη συμπλήρωση και υπογραφή του πιστοποιητικού, οι αρμόδιες αρχές της χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν ότι τηρούνται αρχές πιστοποίησης ισοδύναμες με αυτές που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου.</p> <p>Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων. Το ίδιο ισχύει για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες ή τα υδατόσημα.</p> <p>ζ) Το πρωτότυπο πιστοποιητικό πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι το συνοριακό σταθμό ελέγχου της ΕΕ.</p> <p>η) Το πιστοποιητικό ισχύει για δέκα ημέρες από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς με πλοίο, η διάρκεια ισχύος του πιστοποιητικού παρατείνεται κατά το χρονικό διάστημα διάρκειας του ταξιδιού.</p> <p>θ) Τα ωάρια/έμβρυα και το σπέρμα δεν πρέπει να μεταφέρονται στα ίδια εμπορευματοκιβώτια μαζί με άλλα ωάρια/έμβρυα και σπέρμα, τα οποία είτε δεν προορίζονται για την Ευρωπαϊκή Κοινότητα είτε είναι κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος.</p> <p>ι) Κατά τη μεταφορά στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα, το εμπορευματοκιβώτιο πρέπει να παραμένει κλειστό και σφραγισμένο.</p> <p>ια) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναγράφεται στα τμήματα I.2 και II.a πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή.</p>
---	--

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για την εισαγωγή ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Αρ. τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.					
	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 Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	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. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ					
			I.17.					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ) 05 11 99 90		I.20. 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			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/> Κωδικός ISO					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Κατηγορία Σήμα αναγνώρισης Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα								

ΧΩΡΑ

Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:		
II.1. η χώρα εξαγωγής	(ονομασία της χώρας εξαγωγής) (²)	
II.1.1. ήταν απαλλαγμένη από την πανώλη των βοοειδών, την πανώλη των μικρών μηρυκαστικών, την ευλογία των αιγοπροβάτων, τη λοιμώδη πνευμονία των αιγών και τον πυρετό της κοιλάδας του Rift κατά τους τελευταίους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής των προς εξαγωγή ωαρίων/εμβρύων (¹) και έως την ημερομηνία αποστολής τους και ότι δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τις νόσους αυτές κατά την ίδια περίοδο·		
(¹) είτε [II.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό κατά τους τελευταίους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹) και ότι δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τον αφθώδη πυρετό κατά την ίδια περίοδο·]		
(¹) είτε [II.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό κατά τους 12 τελευταίους μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹) ή/και κατά την ίδια περίοδο πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού και ότι οι θηλυκοί δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και ότι κανένα ευαίσθητο στη νόσο ζώο δεν εμφάνισε κλινικά σημεία αφθώδους πυρετού 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον 30 ημέρες μετά από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) και ότι τα ωάρια/έμβρυα (¹) δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαυγούς ζώνης·]		
II.2. τα προς εξαγωγή ωάρια/έμβρυα (¹)	II.2.1. συλλέχθηκαν και υποβλήθηκαν σε επεξεργασία σε εγκαταστάσεις σε ακτίνα 10 km από τις οποίες δεν υπήρξε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift, κατά τις 30 τελευταίες ημέρες πριν από τη συλλογή τους·	
II.2.2. παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις σε ακτίνα 10 km από τις οποίες δεν υπήρξε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας ή πυρετού της κοιλάδας του Rift από την ημερομηνία συλλογής τους και για τις επόμενες 30 ημέρες·		
II.3. η ομάδα συλλογής εμβρύων που αναφέρεται στο σημείο I.11:	II.3.1. έχει εγκριθεί από την αρμόδια αρχή για την εξαγωγή ωαρίων/εμβρύων (¹) αιγοπροβάτων στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα·	
II.3.2. πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των προς εξαγωγή ωαρίων/εμβρύων (¹) σύμφωνα με το κεφάλαιο III του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.3.3. επιθεωρείται από επίσημο κτηνίατρο τουλάχιστον δύο φορές ετησίως·		
II.4. τα θηλυκά ζώα-δότες:	(¹) είτε [II.4.1. παρέμειναν σε χώρα ή ζώνη απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹)·]	
(¹) είτε [II.4.1. παρέμειναν κατά περίοδο εποχικώς απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου σε ζώνη εποχικώς απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου·]		
(¹) είτε [II.4.1. παρέμειναν προφυλαγμένα από τον υπεύθυνο φορέα <i>Culicoides</i> του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹)·]		
(¹) είτε [II.4.1. υποβλήθηκαν σε ορολογική εξέταση για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, η οποία διεξήχθη με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα που ελήφθησαν 21 έως 60 ημέρες μετά τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹)·]		
(¹) είτε [II.4.1. υποβλήθηκαν σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα για τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου, σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, η οποία διεξήχθη με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹) ή την ημέρα σφαγής·]		
II.4.2. εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με τη γραπτή δήλωση του ιδιοκτήτη, δεν προέρχονται από εκμετάλλευση και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα προερχόμενα από εκμετάλλευση στην οποία ανιχνεύθηκαν κλινικά αιόλου νόσοι, εντός των αναφερόμενων περιόδων πριν από τη συλλογή των προς εξαγωγή ωαρίων/εμβρύων (¹):		
α) κατά τους έξι τελευταίους μήνες, μεταδοτική αγαλαξία των προβάτων ή μεταδοτική αγαλαξία των αιγών (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> «μεγάλη αποικία»)·		
β) κατά τους 12 τελευταίους μήνες, παραφυματίωση ή τυρώδης λεμφαδενίτιδα·		

	γ) τα τρία τελευταία έτη, πνευμονική αδενομάτωση· και
(¹) είτε	[δ) κατά τα τρία τελευταία έτη, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών·]
(¹) είτε	[(δ) κατά τους τελευταίους δώδεκα μήνες, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών, εφόσον όλα τα προσβεβλημένα ζώα εσφάγησαν και τα ζώα που απέμειναν αντέδρασαν αρνητικά στις δύο δοκιμές που διεξήχθησαν σε διάστημα τουλάχιστον έξι μηνών·]
II.4.3.	περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.4.2·
II.4.4.	δεν παρουσίασαν κλινικά σημεία της νόσου την ημέρα συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹)·
(¹) (⁴) είτε	[II.4.5. προέρχονται από την επικράτεια που αναφέρεται στο σημείο I.8, η οποία είναι αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), και]
(¹) είτε	[II.4.5. ανήκαν σε εκμετάλλευση η οποία έχει λάβει και έχει διατηρήσει το χαρακτηρισμό της ως επίσημα απαλλαγμένη από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) σύμφωνα με την οδηγία 91/68/ΕΟΚ, και]
(¹) είτε	[II.4.5. προέρχονται από εκμετάλλευση στην οποία όλα τα ευαίσθητα στη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) ζώα είναι απαλλαγμένα κλινικών ή άλλων σημείων της νόσου κατά τους 12 τελευταίους μήνες, κανένα από τα αιγοπρόβατα δεν εμβολιάστηκε κατά της νόσου, εκτός όσων εμβολιάστηκαν με το εμβόλιο Rev. 1 πριν από δύο έτη τουλάχιστον, και στην οποία όλα τα αιγοπρόβατα ηλικίας άνω των έξι μηνών υποβλήθηκαν σε τουλάχιστον δύο δοκιμές (³), οι οποίες διενεργήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα που ελήφθησαν στις (ημερομηνία) και στις (ημερομηνία) σε διάστημα έξι τουλάχιστον μηνών, εκ των οποίων η δεύτερη πραγματοποιήθηκε εντός 30 ημερών πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹), και]
	δεν έχουν προηγουμένως παραμείνει σε εκμετάλλευση κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·
(¹) είτε	[II.4.6. παρέμειναν στη χώρα εξαγωγής επί τουλάχιστον έξι μήνες πριν από τη συλλογή των προς εξαγωγή ωαρίων/εμβρύων (¹)]
(¹) είτε	[II.4.6. από την ημέρα εισόδου τους, παρέμειναν στη χώρα εξαγωγής επί τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) και εισήχθησαν από (²) εντός διαστήματος που δεν υπερβαίνει τους έξι μήνες πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) και πληρούν τους υγειονομικούς όρους που εφαρμόζονται στους δότες των οποίων τα ωάρια/έμβρυα προορίζονται για εξαγωγή στην Κοινότητα·]
II.5.	Τα προς εξαγωγή ωάρια/έμβρυα (¹)
(¹) είτε	[II.5.1. συλλέχθηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane και τη νόσο Aino·]
(¹) είτε	[II.5.1. συλλέχθηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵) και δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαυγούς ζώνης, και τα θηλυκά ζώα-δότες υποβλήθηκαν σε δοκιμή οροεξουδετέρωσης του ιού Akabane και του ιού Aino, οι οποίες διενεργήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν σε διάστημα τουλάχιστον 21 ημερών από τη συλλογή τους·]
(¹) είτε	[II.5.2. συλλέχθηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από επιζωοτική αιμορραγική νόσο (EHD)·]
(¹) είτε	[II.5.2. συλλέχθηκαν στη χώρα εξαγωγής (⁵) στην οποία υπάρχουν, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, οι ακόλουθοι ορότυποι της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου (EHD): και υποβλήθηκαν δύο φορές, σε διάστημα όχι μεγαλύτερο των 12 μηνών, σε εγκεκριμένο εργαστήριο, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμασία ανοσοδιάχυσης (⁶) σε γέλη άγαρ ή σε ανταγωνιστική ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (⁶) και σε δοκιμή σε δοκιμή εξουδετέρωσης του ιού για όλους τους ορότυπους της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου που παρατίθενται ανωτέρω, οι οποίες διενεργήθηκαν σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν πριν από και τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹)·]
(¹) είτε	[II.5.3. πληρούν τις απαιτήσεις του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]
(¹) είτε	[II.5.3. πληρούν τις απαιτήσεις του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο επωφελείται, για μέρος ή για το σύνολο της επικράτειάς του, των διατάξεων που ορίζονται στα στοιχεία β) ή γ) του κεφαλαίου Α σημείο I του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και τα ζώα-δότες συμμορφώνονται όσον αφορά την τρομώδη νόσο προς τις εγγυήσεις που προβλέπονται από τα προγράμματα που αναφέρονται στο συγκεκριμένο σημείο, καθώς και προς τις εγγυήσεις (⁷) που ζητούνται από τα κράτη μέλη προορισμού·]
II.6.	Τα προς εξαγωγή ωάρια/έμβρυα (¹)
II.6.1.	συλλέχθηκαν μετά την ημερομηνία έγκρισης της ομάδας συλλογής εμβρύων από τις αρμόδιες εθνικές αρχές της χώρας εξαγωγής·
II.6.2.	υποβλήθηκαν σε επεξεργασία και αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί τουλάχιστον 30 ημέρες αμέσως μετά της συλλογή τους και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με τις διατάξεις του κεφαλαίου III του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
II.7.	Τα έμβρυα συλλήφθηκαν με τεχνητή σπερματέγχυση με σπέρμα το οποίο προέρχεται από κέντρα συλλογής σπέρματος εγκεκριμένα σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 αντιστοίχως της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, τα οποία βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Κοινότητας ή σε τρίτη χώρα που παρατίθεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/635/ΕΚ (⁸).

Υποσημειώσεις**Μέρος I**

- Τμήμα I.8: Να αναφερθεί ο κωδικός της επικράτειας όπως υποδεικνύεται στο παράρτημα III της απόφασης 2008/635/EK.
- Τμήμα I.11: Ο τόπος καταγωγής πρέπει να αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία συλλέχθηκαν, υποβλήθηκαν σε επεξεργασία και αποθηκεύτηκαν τα ωάρια/έμβρυα και η οποία παρατίθεται στον κατάλογο του παραρτήματος III της απόφασης 2008/635/EK.
- Τμήμα I.22: Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.
- Τμήμα I.23: Υποδεικνύονται η ταυτοποίηση του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.
- Τμήμα I.28: *Είδος*: Να επιλεγεί το «*Ovis aries*» ή το «*Capra hircus*» ανάλογα με την περίπτωση.
Κατηγορία: να προσδιοριστεί εάν α) υποβλήθηκε ή β) δεν υποβλήθηκε σε διάτρηση της διαυγούς ζώνης.
Η σήμανση ταυτοποίησης αντιστοιχεί στην ταυτοποίηση των ζώων-δοτών και στην ημερομηνία συλλογής.
Αριθμός έγκρισης της ομάδας: Αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής των ωαρίων/εμβρύων η καταγωγή των οποίων παρατίθεται στον κατάλογο του παραρτήματος III της απόφασης 2008/635/EK.

Μέρος II

- (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.
- (²) Οι χώρες που απαριθμούνται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/635/EK.
- (³) Οι δοκιμές διεξάγονται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.
- (⁴) Μόνο για την επικράτεια που εμφανίζεται με την καταχώριση «V» στη στήλη 6 του τμήματος 1 του παραρτήματος I της απόφασης 79/542/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε τελευταία.
- (⁵) Βλ. παρατηρήσεις για τη σχετική χώρα εξαγωγής στο παράρτημα III της απόφασης 2008/635/EK.
- (⁶) Τα πρότυπα για τις δοκιμές διάγνωσης του ιού EHD περιγράφονται στο κεφάλαιο «καταρροϊκός πυρετός» του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων.
- (⁷) Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006.
- (⁸) Τα εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος σύμφωνα με την κοινοτική νομοθεσία παρατίθενται στο δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://circa.europa.eu/irc/sanco/vets/info/data/semen/semen.html>
- Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):

Ιδιότητα και τίτλος:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

