

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 19ης Ιουνίου 2013

για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ όσον αφορά ορισμένες απαιτήσεις σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Ένωση

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό C(2013) 3704]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2013/309/ΕΕ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη 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 από τρίτες χώρες εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 9 παράγραφος 1 πρώτο εδάφιο στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η απόφαση 2006/168/ΕΚ της Επιτροπής, 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⁽²⁾, περιλαμβάνει στο παράρτημα I τον κατάλογο των τρίτων χωρών από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών (εφεξής «τα έμβρυα»). Επίσης, θεσπίζει συμπληρωματικές εγγυήσεις για συγκεκριμένες νόσους των ζώων που πρέπει να παρέχονται από ορισμένες τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του εν λόγω παραρτήματος.
- (2) Η απόφαση 2006/168/ΕΚ προβλέπει ακόμη ότι τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων που συμμορφώνονται με τις υγειονομικές απαιτήσεις που καθορίζονται στα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών που περιλαμβάνονται στα παραρτήματα II, III και IV της εν λόγω απόφασης.
- (3) Το Ισραήλ περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ ως χώρα από την οποία επιτρέπονται οι εισαγωγές στην Ένωση εμβρύων βοοειδών που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) και εμβρύων βοοειδών που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro). Ωστόσο, τα τελευταία έτη δεν έχουν καταγραφεί εισαγωγές στην Ένωση.
- (4) Τον Νοέμβριο του 2012 το Ισραήλ κοινοποίησε στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ) τα πρώτα κρούσματα λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας στις αγελάδες γαλακτοπαραγωγής. Τον Μάρτιο του 2013, το Ισραήλ δήλωσε στον ΟΙΕ ότι η νόσος εξακολουθεί να διασπείρεται προς νότια και δυτικά της αρχικής εστίας και έκτοτε έχει επηρεάσει περισσότερες αγέλες γαλακτοπαραγωγής.
- (5) Η λοιμώδης οξώδης δερματίτιδα είναι μια ιογενής νόσος που περιλαμβάνεται στον κατάλογο ως νόσος υποχρεωτικής δήλωσης στο παράρτημα I της οδηγίας 92/119/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 17ης Δεκεμβρίου 1992, για τη

θέσπιση γενικών κοινοτικών μέτρων καταπολέμησης ορισμένων ασθενειών των ζώων καθώς και ειδικών μέτρων για τη φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων⁽³⁾. Η λοιμώδης οξώδης δερματίτιδα επί του παρόντος δεν απαντάται στην Ένωση.

- (6) Σύμφωνα με το άρθρο 4.7.14 του κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του ΟΙΕ, η λοιμώδης οξώδης δερματίτιδα περιλαμβάνεται στην κατηγορία 4, στην οποία απαριθμούνται οι νόσοι ή οι παθογόνοι παράγοντες για τους οποίους έχουν εκπονηθεί μελέτες που υποδεικνύουν ότι η επικινδυνότητα μετάδοσης μέσω της μεταφοράς εμβρύων μπορεί να μην είναι αμελητέα ακόμα και αν γίνεται ορθός χειρισμός των εμβρύων κατά τη συλλογή και τη μεταφορά, σύμφωνα με το εγχειρίδιο της Διεθνούς Ένωσης για τη Μεταφορά Εμβρύων. Η νομοθεσία της Ένωσης για τις εμπορικές συναλλαγές και τις εισαγωγές από τρίτες χώρες εμβρύων βοοειδών είναι σύμφωνη με το εν λόγω εγχειρίδιο.
- (7) Το άρθρο 11.12.10 του κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του ΟΙΕ διατυπώνει συστάσεις όσον αφορά την εισαγωγή εμβρύων και ωοκυττάρων βοοειδών από χώρες που θεωρούνται προσβεβλημένες από λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα.
- (8) Επί του παρόντος δεν υπάρχουν απαιτήσεις σχετικά με τη λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα στα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών που ορίζονται στα παραρτήματα II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ. Ως εκ τούτου, υπάρχει ο κίνδυνος η νόσος να εισέρθει στην Ένωση με την εισαγωγή εμβρύων από τις τρίτες χώρες όπου απαντάται λοιμώδης οξώδης δερματίτιδα.
- (9) Ως εκ τούτου, κρίνεται σκόπιμο οι υγειονομικές απαιτήσεις σχετικά με τη λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα, σύμφωνα με τις συστάσεις που ορίζονται στον Κώδικα για την Υγεία των Χερσαίων Ζώων του ΟΙΕ, να συμπεριλαμβάνονται στα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών που ορίζονται στα παραρτήματα II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ.
- (10) Ως εκ τούτου, τα παραρτήματα II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (11) Για να αποφευχθεί κάθε διαταραχή του εμπορίου, επιτρέπεται η χρήση κτηνιατρικών πιστοποιητικών που έχουν εκδοθεί σύμφωνα με την απόφαση 2006/168/ΕΚ στην εκδοχή τους πριν από τις τροποποιήσεις που εισάγονται με την παρούσα απόφαση, κατά τη διάρκεια μιας μεταβατικής περιόδου υπό ορισμένες προϋποθέσεις.
- (12) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

⁽¹⁾ ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1.⁽²⁾ ΕΕ L 57 της 28.2.2006, σ. 19.⁽³⁾ ΕΕ L 62 της 15.3.1993, σ. 69.

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Τα παραρτήματα II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ αντικαθίστανται από το κείμενο του παραρτήματος της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Για μια μεταβατική περίοδο έως την 1η Σεπτεμβρίου 2013 τα κράτη μέλη συνεχίζουν να επιτρέπουν τις εισαγωγές παρτίδων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών από τρίτες χώρες τα οποία συνοδεύονται από κτηνιατρικό πιστοποιητικό το οποίο εκδόθηκε το αργότερο στις 31 Ιουλίου 2013 σύμφωνα με τα υποδείγματα που ορίζονται στα παραρτήματα II, III και IV της απόφασης 2006/168/ΕΚ στην εκδοχή τους πριν από τις τροποποιήσεις που εισάγονται με την παρούσα απόφαση.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση ισχύει από 1ης Αυγούστου 2013.

Άρθρο 4

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 19 Ιουνίου 2013.

Για την Επιτροπή
Tonio BORG
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές in vino γονιμοποιημένων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία συλλέχθηκαν σύμφωνα με την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση 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 Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας 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"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85					
	I.21.		I.20. Ποσότητα					
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας						
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>		I.24.						
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>						
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα δότη	Ημερομηνία συλλογής	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

ΧΩΡΑ		In vivo γονιμοποιημένα έμβρυα βοοειδών	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού
		II.β.	
		Ο (Η) υπογεγραμμένος(-η) επίσημος(-η) κτηνίατρος της (του) πιστοποιώ ότι: (χώρα εξαγωγής) ⁽²⁾	
	II.1.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα:	
	II.1.1.	συλλέχθηκαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:	
		II.1.1.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους τελευταίους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους·	
	(¹) είτε	II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και δεν πραγματοποιήσε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]	
	(¹) είτε	II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και πραγματοποιήσε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, 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,	
	— τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των εμβρύων.]		
II.1.2.	συλλέχθηκαν από την ομάδα συλλογής εμβρύων ⁽³⁾ η οποία:		
	— έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο I της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— η οποία πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των εμβρύων σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο II της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.		
II.1.3.	συλλέχθηκαν και υποβλήθηκαν σε επεξεργασία σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.1.1.2.		
II.1.4.	από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής τους στην Ένωση, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας.		
II.1.5.	συλλέχθηκαν από θηλυκά ζώα-δότες τα οποία:		
	II.1.5.1. βρίσκονταν, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή, σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας·		
	II.1.5.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·		
	II.1.5.3. κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, 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 ενζωοτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωοτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα τρία προηγούμενα έτη,		
	— στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.		
II.1.6.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλλεφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία και/ή την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή τρίτης χώρας ή τμήματος αυτής που αναφέρεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ της Επιτροπής ⁽⁴⁾ ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους.		

ΧΩΡΑ

In vivo γονιμοποιημένα έμβρυα βοοειδών

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>Σημειώσεις</p> <p>Μέρος I:</p> <p>Πλαίσιο I.6: <i>Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ:</i> το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Ο <i>τόπος καταγωγής</i> αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>Πλαίσιο I.22: Ο <i>αριθμός των μονάδων συσκευασίας</i> πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.</p> <p>Πλαίσιο I.23: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.26: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.28: <i>Είδος:</i> επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση.</p> <p><i>Κατηγορία:</i> επιλέξτε "in vivo γονιμοποιημένα έμβρυα".</p> <p><i>Η ταυτότητα δότη</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.</p> <p><i>Η ημερομηνία συλλογής</i> αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε.</p> <p><i>Αριθμός έγκρισης της ομάδας:</i> αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η συλλογή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>Μέρος II:</p> <p>(¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(²) Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.</p> <p>(³) Μόνο οι ομάδες συλλογής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>(⁴) ΕΕ L 247 της 24.9.2011, σ. 32.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές *in vitro* παραχθέντων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία έχουν συλληφθεί με σπέρμα που πληροί τις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ του Συμβουλίου

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση 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 Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας 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"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		I.20. Ποσότητα	
	I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας	
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα μητέρας	Ταυτότητα πατέρα	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

ΧΩΡΑ

In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών

	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της/του	πιστοποιώ ότι: (χώρα εξαγωγής) (²)	
	II.1. Τα προς εξαγωγή έμβρυα:		
	II.1.1. παρήχθησαν στη χώρα εξαγωγής, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:		
	II.1.1.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους·		
	(¹) είτε [II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]		
	(¹) είτε [II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, και: — τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, — τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, — τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων.]		
	II.1.2. παρήχθησαν από την ομάδα παραγωγής εμβρύων (³) η οποία: — έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο I της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, — πραγματοποίησε την παραγωγή, την επεξεργασία, την αποθήκευση και τη μεταφορά σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο II της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, — επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.		
	II.2. Τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.1.1.2.		
	II.3. Από τη στιγμή της συλλογής των ωοκυττάρων και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας.		
	II.4. Οι δότες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων: II.4.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας· II.4.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής· II.4.3. κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, 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 βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα τρία προηγούμενα έτη, — στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες. (¹) είτε [II.4.4. 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.]		

ΧΩΡΑ

In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) <i>είτε</i>	[II.4.4. παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον φορέα 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 τα ζώα-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" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
(1) <i>είτε</i>	[II.4.4. 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" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
(1) <i>είτε</i>	[II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ 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.]		
II.5.	Η σύλληψη των προς εξαγωγή εμβρύων πραγματοποιήθηκε με in vitro γονιμοποίηση με χρήση σπέρματος το οποίο προέρχεται από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος ⁽⁴⁾ :		
(1) <i>είτε</i>	[II.5.1. τα οποία έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 1 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης και το σπέρμα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ.]		
(1) <i>είτε</i>	[II.5.1. τα οποία έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 1 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και βρίσκονται σε τρίτη χώρα ή σε τμήμα αυτής που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2011/630/ΕΕ και το σπέρμα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα II μέρος 1 τμήμα Α της εν λόγω απόφασης.]		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.			
Πλαίσιο I.11: Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
Πλαίσιο I.22: Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.			
Πλαίσιο I.23: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.26: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.			
Πλαίσιο I.27: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.			
Πλαίσιο I.28: <i>Είδος:</i> επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση. <i>Κατηγορία:</i> επιλέξτε "in vitro παραχθέντα έμβρυα". Η <i>ταυτότητα μητέρας</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η <i>ταυτότητα πατέρα</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η <i>ημερομηνία κατάψυξης</i> αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε. <i>Αριθμός έγκρισης της ομάδας:</i> αντιστοιχεί στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων: και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
Μέρος II:			
(1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(2) Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.			
(3) Μόνο οι ομάδες παραγωγής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
(4) Μόνο κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 και το άρθρο 9 παράγραφος 2 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm ; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm			
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.			

ΧΩΡΑ**In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.						
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <table><tr><td>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td><td>Ιδιότητα και τίτλος:</td></tr><tr><td>Ημερομηνία:</td><td>Υπογραφή:</td></tr><tr><td>Σφραγίδα:</td><td></td></tr></table>			Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:							
Ημερομηνία:	Υπογραφή:							
Σφραγίδα:								

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές *in vitro* παραχθέντων εμβρύων 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 αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση 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 Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας 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"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		I.20. Ποσότητα	
	I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας	
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα μητέρας	Ταυτότητα πατέρα	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

ΧΩΡΑ

In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της/του πιστοποιώ ότι: (χώρα εξαγωγής) ⁽²⁾		
II.1.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα		
	II.1.1. παρήχθησαν στη χώρα εξαγωγής, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:		
	II.1.1.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους:		
(1) είτε	[II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]		
(1) είτε	[II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, και:		
	— τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης,		
	— τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους,		
	— τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων.]		
	II.1.2. παρήχθησαν από την ομάδα παραγωγής εμβρύων ⁽³⁾ η οποία:		
	— έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο Ι της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— η οποία πραγματοποίησε την παραγωγή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των εμβρύων σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο ΙΙ της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.		
II.2.	Τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.2.2.		
II.3.	Από τη στιγμή της συλλογής των ωοκυττάρων και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας.		
II.4.	Οι δότες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων:		
	II.4.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας:		
	II.4.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής:		
	II.4.3. κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, 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 τρία προηγούμενα έτη,		
	— στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.		
(1) είτε	[II.4.4. 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.]		

ΧΩΡΑ		In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(¹)	<i>είτε</i> [II.4.4. παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον φορέα 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 τα ζώα-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" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
(¹)	<i>είτε</i> [II.4.4. 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" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
(¹)	<i>είτε</i> [II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ 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.]		
II.5.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία και/ή την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή τρίτης χώρας ή τμήματος αυτής που αναφέρεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ της Επιτροπής (⁴) ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους.		
Σημειώσεις			
Σύμφωνα με το άρθρο 3 στοιχείο α) της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, τα έμβρυα βοοειδών που έχουν συλληφθεί κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) με σπέρμα από κέντρα σπέρματος που είναι εγκεκριμένα από την εξαγωγό χώρα, τα οποία εισάγονται με βάση τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού αποκλείονται από το εμπόριο στο εσωτερικό της Ένωσης.			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.6:	Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.		
Πλαίσιο I.11:	Ο <i>τόπος καταγωγής</i> αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm		
Πλαίσιο I.22:	Ο <i>αριθμός των μονάδων συσκευασίας</i> πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.		
Πλαίσιο I.23:	Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.26:	Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
Πλαίσιο I.27:	Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
Πλαίσιο I.28:	<i>Είδος:</i> επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση. <i>Κατηγορία:</i> επιλέξτε "in vitro παραχθέντα έμβρυα". Η <i>ταυτότητα μητέρας</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η <i>ταυτότητα πατέρα</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η <i>ημερομηνία κατάψυξης</i> αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε. <i>Αριθμός έγκρισης της ομάδας:</i> αντιστοιχεί στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm		
Μέρος II:			
(¹)	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
(²)	Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.		
(³)	Μόνο οι ομάδες παραγωγής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm		
(⁴)	Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ.		
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.			

ΧΩΡΑ**In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Επίσημος κτηνίατρος Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Ημερομηνία: Σφραγίδα:»		
Ιδιότητα και τίτλος: Υπογραφή:		