

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 26ης Αυγούστου 2010

για τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2010) 5780]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2010/472/ΕΕ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

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 παράρτημα Α μέρος Ι 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 το άρθρο 19 εισαγωγική πρόταση και στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων των αιγοπροβάτων («τα εμπορεύματα»). Η εν λόγω οδηγία προβλέπει ότι στην Ένωση επιτρέπεται μόνον η εισαγωγή των εμπορευμάτων που προέρχονται από τρίτη χώρα η οποία περιλαμβάνεται σ' έναν κατάλογο τρίτων χωρών που έχει καταρτιστεί σύμφωνα με την ίδια οδηγία και συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται βάσει του υποδείγματος που περιλαμβάνεται στην ίδια οδηγία. Το υγειονομικό πιστοποιητικό πρέπει να πιστοποιεί ότι τα εμπορεύματα προέρχονται από συγκεκριμένα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης ή συγκεκριμένες ομάδες συλλογής και παραγωγής που προσφέρουν εγγυήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στο παράρτημα Δ μέρος Ι της εν λόγω οδηγίας.
- (2) Η απόφαση 2008/635/ΕΚ της Επιτροπής, 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 ⁽²⁾ καθορίζει σήμερα τον κατάλογο των τρίτων χωρών από τις οποίες τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές των εμπορευμάτων.
- (3) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 2008/73/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽³⁾, εισήγαγε μια απλοποι-

ημένη διαδικασία για την κατάρτιση του καταλόγου των κέντρων συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και των ομάδων συλλογής και παραγωγής εμβρύων των τρίτων χωρών από όπου εγκρίνονται οι εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση.

- (4) Επιπλέον, το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010 της Επιτροπής ⁽⁴⁾, ορίζει κάποιες νέες απαιτήσεις για τα εμπορεύματα οι οποίες εφαρμόζονται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010. Εισάγει κανόνες σχετικά με τα κέντρα αποθήκευσης σπέρματος και λεπτομερείς όρους σχετικά με την έγκριση και εποπτεία τους. Καθορίζει, επίσης, λεπτομερείς όρους σχετικά με την έγκριση και την εποπτεία των ομάδων συλλογής και παραγωγής εμβρύων, και την παραγωγή και την επεξεργασία των εμβρύων που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), την παραγωγή και την επεξεργασία των εμβρύων που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) καθώς και των εμβρύων που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς. Τροποποιεί, επίσης, τους όρους που ισχύουν για τα ζώα-δότες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων.
- (5) Επομένως, είναι αναγκαίο να καταρτιστούν νέα υγειονομικά πιστοποιητικά για τις εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση στα οποία θα λαμβάνονται υπόψη οι τροποποιήσεις που έγιναν στην οδηγία 92/65/ΕΟΚ από την οδηγία 2008/73/ΕΚ και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010.
- (6) Επιπλέον, είναι σκόπιμο οι παρτίδες των εμπορευμάτων που εισάγονται στην Ένωση από την Ελβετία να συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται σύμφωνα με τα υποδείγματα που χρησιμοποιούνται για το εμπόριο εντός της Ένωσης σχετικά με το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα αιγοπροβάτων, όπως ορίζεται στην απόφαση 2010/470/ΕΕ της Επιτροπής της 26ης Αυγούστου 2010 για τον καθορισμό υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης όσον αφορά το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα ιπποειδών και αιγοπροβάτων καθώς και τα ωάρια και τα έμβρυα χοίρων ⁽⁵⁾, με τις προσαρμογές που καθορίζονται στο παράρτημα 11 προσάρτημα 2 κεφάλαιο ΙΧ τμήμα Β σημείο 7 της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/ΕΚ, Ευρατόμ του Συμβουλίου και της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία επιστημονικής και τεχνολογικής συνεργασίας, της 4ης Απριλίου 2002, για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία ⁽⁶⁾.

⁽¹⁾ ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.⁽²⁾ ΕΕ L 206 της 2.8.2008, σ. 17.⁽³⁾ ΕΕ L 219 της 14.8.2008, σ. 40.⁽⁴⁾ ΕΕ L 52 της 3.3.2010, σ. 14.⁽⁵⁾ Βλέπε σελίδα 15 της παρούσας Επίσημης Εφημερίδας.⁽⁶⁾ ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 1.

- (7) Στο πλαίσιο της εφαρμογής της παρούσας απόφασης, πρέπει να ληφθούν υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων που καθορίζονται βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της κυβέρνησης του Καναδά περί υγειονομικών μέτρων προστασίας της δημόσιας υγείας και της υγείας των ζώων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων και ζωικών προϊόντων ⁽¹⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 1999/201/EK του Συμβουλίου ⁽²⁾.
- (8) Στο πλαίσιο της εφαρμογής της παρούσας απόφασης, πρέπει να ληφθούν υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων που καθορίζονται βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας περί υγειονομικών μέτρων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων και ζωικών προϊόντων ⁽³⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 97/132/EK του Συμβουλίου ⁽⁴⁾.
- (9) Για λόγους σαφήνειας και συνέπειας της ενωσιακής νομοθεσίας, η απόφαση 2008/635/EK πρέπει να καταργηθεί και να αντικατασταθεί από την παρούσα απόφαση.
- (10) Για να αποφευχθεί η διαταραχή του εμπορίου, η χρήση υγειονομικών πιστοποιητικών που έχουν εκδοθεί σύμφωνα με την απόφαση 2008/635/EK επιτρέπεται κατά τη διάρκεια μιας μεταβατικής περιόδου υπό ορισμένες προϋποθέσεις.
- (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

Αντικείμενο

Η παρούσα απόφαση ορίζει τον κατάλογο των τρίτων χωρών ή των τμημάτων αυτών από τα οποία τα κράτη μέλη επιτρέπεται να εισάγουν στην Ένωση παρτίδες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων.

Επίσης, η παρούσα απόφαση ορίζει τις απαιτήσεις πιστοποίησης για την εισαγωγή των εν λόγω εμπορευμάτων στην Ένωση.

Άρθρο 2

Εισαγωγές σπέρματος

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων υπό την προϋπόθεση ότι πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- α) προέρχονται από τρίτες χώρες ή από τμήματα τρίτων χωρών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I·

- β) προέρχονται από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

- γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που συντάσσεται σύμφωνα με τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών που παρατίθενται στο παράρτημα II μέρος 2 και συμπληρώνεται σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις που παρατίθενται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος:

- i) υπόδειγμα 1 όπως ορίζεται στο τμήμα Α, για παρτίδες σπέρματος που αποστέλλονται από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

- ii) υπόδειγμα 2 όπως ορίζεται στο τμήμα Β, για παρτίδες σπέρματος που αποστέλλονται από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

Ωστόσο, όταν στις διμερείς συμφωνίες μεταξύ της Ένωσης και των τρίτων χωρών ορίζονται ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης, ισχύουν οι απαιτήσεις αυτές.

- δ) πληρούν τις απαιτήσεις που ορίζονται στα υγειονομικά πιστοποιητικά που αναφέρονται στο στοιχείο γ).

Άρθρο 3

Εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων υπό την προϋπόθεση ότι πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- α) προέρχονται από τρίτες χώρες ή από τμήματα τρίτων χωρών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος III·

- β) προέρχονται από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής ή παραγωγής εμβρύων σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

- γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που συντάσσεται σύμφωνα με το υπόδειγμα που παρατίθεται στο παράρτημα IV μέρος 2 και συμπληρώνεται σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις που παρατίθενται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος·

Ωστόσο, όταν στις διμερείς συμφωνίες μεταξύ της Ένωσης και των τρίτων χωρών ορίζονται ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης, ισχύουν οι απαιτήσεις αυτές.

- δ) πληρούν τις απαιτήσεις που ορίζονται στο υγειονομικό πιστοποιητικό που αναφέρεται στο στοιχείο γ).

⁽¹⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 3.

⁽²⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 1.

⁽³⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 5.

⁽⁴⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 4.

Άρθρο 4**Γενικοί όροι σχετικά με τη μεταφορά παρτίδων σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων στην Ένωση**

1. Οι παρτίδες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων δεν μεταφέρονται στο ίδιο εμπορευματοκιβώτιο με άλλες παρτίδες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων οι οποίες:

- α) δεν προορίζονται για είσοδο στην Ένωση, ή
- β) είναι κατώτερης υγιονομικής κατάστασης.

2. Κατά τη μεταφορά στην Ευρωπαϊκή Ένωση, οι παρτίδες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων τοποθετούνται σε κλειστά και σφραγισμένα εμπορευματοκιβώτια και η σφραγίδα δεν πρέπει να καταστρέφεται κατά τη μεταφορά.

Άρθρο 5**Κατάργηση**

Η απόφαση 2008/635/EK καταργείται.

Άρθρο 6**Μεταβατικές διατάξεις**

Για μια μεταβατική περίοδο έως την 31η Αυγούστου 2011 τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές από τρίτες χώρες αποθεμάτων των ακόλουθων εμπορευμάτων:

- α) σπέρματος αιγοπροβάτων το οποίο έχει συλλεχθεί, έχει υποστεί επεξεργασία και έχει αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία

92/65/ΕΟΚ έως την 31η Αυγούστου 2010 και το οποίο συνοδεύεται από υγιονομικό πιστοποιητικό το οποίο εκδόθηκε την 31η Μαΐου 2011 το αργότερο, σύμφωνα με το υπόδειγμα που ορίζεται στο παράρτημα II της απόφασης 2008/635/EK.

- β) ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων τα οποία έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί, έχουν υποστεί επεξεργασία και έχουν αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ έως την 31η Αυγούστου 2010 και τα οποία συνοδεύονται από υγιονομικό πιστοποιητικό το οποίο εκδόθηκε την 31η Μαΐου 2011 το αργότερο, σύμφωνα με το υπόδειγμα που ορίζεται στο παράρτημα VI της απόφασης 2008/635/EK.

Άρθρο 7**Εφαρμογή**

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.

Άρθρο 8**Αποδέκτες**

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 26 Αυγούστου 2010.

Για την Επιτροπή

John DALLI

Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ I

Κατάλογος τρίτων χωρών ή τμημάτων αυτών εκ των οποίων τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων

Κωδικός ISO	Ονομασία της τρίτης χώρας	Παρατηρήσεις	
		Περιγραφή περιοχής (εφόσον κρίνεται σκόπιμο)	Συμπληρωματικές εγγυήσεις
AU	Αυστραλία		Οι συμπληρωματικές εγγυήσεις όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στα σημεία II.4.9 και II.4.10 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα II μέρος 2 τμήμα Α είναι υποχρεωτικές.
CA	Καναδάς	Περιοχή όπως περιγράφεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 της Επιτροπής ⁽¹⁾ .	Η συμπληρωματική εγγύηση όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στο σημείο II.4.9 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα II μέρος 2 τμήμα Α είναι υποχρεωτική.
CH	Ελβετία ⁽²⁾		
CL	Χιλή		
GL	Γροιλανδία		
HR	Κροατία		
IS	Ισλανδία		
NZ	Νέα Ζηλανδία		
PM	Σαιν Πιερ και Μικελόν		
US	Ηνωμένες Πολιτείες		Η συμπληρωματική εγγύηση όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στο σημείο II.4.9 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα II μέρος 2 τμήμα Α είναι υποχρεωτική.

⁽¹⁾ ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1.

⁽²⁾ Πιστοποιητικά με βάση τη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/ΕΚ, Ευρατόμ του Συμβουλίου και της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία επιστημονικής και τεχνολογικής συνεργασίας, της 4ης Απριλίου 2002, για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία (ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 132).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΜΕΡΟΣ 1

Επεξηγηματικές σημειώσεις για την πιστοποίηση

α) Τα υγειονομικά πιστοποιητικά εκδίδονται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής, σύμφωνα με το υπόδειγμα που παρατίθεται στο παράρτημα II μέρος 2. Εάν το κράτος μέλος προορισμού ζητήσει πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, οι βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι ικανοποιούνται οι εν λόγω απαιτήσεις ενσωματώνονται στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού. β) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο ή, όπου απαιτείται περισσότερο κείμενο, καταρτίζεται έτσι ώστε όλα τα απαιτούμενα φύλλα να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο. γ) Εάν στο υπόδειγμα του υγειονομικού πιστοποιητικού αναφέρεται ότι ορισμένες δηλώσεις πρέπει να διατηρούνται ανάλογα με την περίπτωση, οι δηλώσεις που δεν είναι σχετικές μπορούν να διαγραφούν, να μονογραφηθούν και να σφραγιστούν από τον υπεύθυνο για την πιστοποίηση υπάλληλο ή να απαλειφθούν εντελώς από το πιστοποιητικό. δ) Το υγειονομικό πιστοποιητικό συντάσσεται σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεται ο σταθμός συνοριακού ελέγχου εισόδου της παρτίδας στην Ευρωπαϊκή Ένωση και του κράτους μέλους προορισμού. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη μπορούν να επιτρέπουν να συντάσσεται το πιστοποιητικό στην επίσημη γλώσσα ενός άλλου κράτους μέλους και να συνοδεύεται, εάν κρίνεται αναγκαίο, από επίσημη μετάφραση. ε) Εάν για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (πίνακας στο πλαίσιο I.28 του υποδείγματος του υγειονομικού πιστοποιητικού), στο υγειονομικό πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετα φύλλα, τότε τα φύλλα αυτά θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου υγειονομικού πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε κάθε φύλλο, του υπεύθυνου για την πιστοποίηση υπαλλήλου.	στ) Όταν το υγειονομικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο στοιχείο ε), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται, (αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων), στο κάτω μέρος της και φέρει τον αριθμό αναφοράς του πιστοποιητικού, που αποδόθηκε από την αρμόδια αρχή, στο επάνω μέρος των σελίδων. ζ) Το πρωτότυπο υγειονομικό πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο εντός της τελευταίας εργάσιμης ημέρας που προηγείται της φόρτωσης της παρτίδας για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν ότι τηρούνται απαιτήσεις πιστοποίησης ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽¹⁾. Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας του επίσημου κτηνίατρου πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων του υγειονομικού πιστοποιητικού. Η απαίτηση αυτή ισχύει επίσης για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες ή τα υδατόσημα. η) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να συνοδεύει την παρτίδα έως τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στον οποίο γίνεται η είσοδος στην Ευρωπαϊκή Ένωση. θ) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναφέρεται στο πλαίσιο I.2 και στο πλαίσιο II.α του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής.
---	---

⁽¹⁾ ΕΕ L 13 της 16.1.1997, σ. 28.

ΜΕΡΟΣ 2

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων

Τμήμα Α

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 — Υγειονομικό πιστοποιητικό για σπέρμα που αποστέλλεται από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	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. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	
							I.10. Περιοχή προορισμού	
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση				I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ 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 ΕΣ) 05 11 99 85		
						I.20. Ποσότητα		
I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ ☐ Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ ☐				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:				
Μέρος II: Πιστοποίηση	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 πνευμονοπνευμονία των αιγών και τον πυρετό της κοιλάδας του Rift κατά τους τελευταίους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή του προς εξαγωγή σπέρματος και έως την ημερομηνία αποστολής του και 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 αμέσως πριν από τη συλλογή του προς εξαγωγή σπέρματος και έως την ημερομηνία αποστολής του και δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τη νόσο αυτή κατά την ίδια περίοδο·		
	II.2.	το κέντρο το οποίο περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή και η αποθήκευση του προς εξαγωγή σπέρματος:		
	II.2.1.	πληροί τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
	II.2.2.	λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
	II.3.	τα προβατοειδή/αίγοειδή ⁽¹⁾ που βρίσκονται στο κέντρο συλλογής σπέρματος:		
	II.3.1.	πριν από την παραμονή τους στο σταθμό απομόνωσης που περιγράφεται στο σημείο II.3.3,		
	⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ είτε	II.3.1.1.	κατάγονται από την περιοχή που περιγράφεται στο πλαίσιο I.8, η οποία είναι αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), και]	
	⁽¹⁾ ή	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⁾ ή	II.3.1.1.	κατάγονται από εκμετάλλευση στην οποία όλα τα ευπαθή στη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) ζώα ήταν απαλλαγμένα κλινικών ή άλλων συμπτωμάτων 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) με χρονική διαφορά έξι τουλάχιστον μηνών, εκ των οποίων η δεύτερη πραγματοποιήθηκε εντός 30 ημερών από την είσοδο στο σταθμό απομόνωσης,]	
	και	δεν έχουν προηγουμένως παραμείνει σε εκμετάλλευση κατώτερης υγειονομικής κατάστασης·		
	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	[τα προβατοειδή έχουν υποβληθεί, κατά τις 60 ημέρες που προηγήθηκαν της παραμονής τους στο σταθμό απομόνωσης που περιγράφεται στο σημείο II.3.3, σε δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμή αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας για την ανίχνευση της μεταδοτικής επιδιδυμίτιδας με αποτέλεσμα μικρότερο των 50 ICFTU/ml·]		
	II.3.1.3.	εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με τη γραπτή δήλωση του ιδιοκτήτη, δεν προέρχονται από εκμετάλλευση και, εντός των αναφερόμενων περιόδων πριν από την παραμονή τους στο σταθμό απομόνωσης που περιγράφεται στο σημείο II.3.3, δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα προσερχόμενα από εκμετάλλευση στην οποία έχουν εντοπιστεί κλινικά συμπτώματα των ακόλουθων νόσων:		
	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⁾ ή	[δ]	κατά τους τελευταίους 12 μήνες, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών, εφόσον όλα τα προσβεβλημένα ζώα εσφάγησαν και τα εναπομείναντα ζώα αντέδρασαν αρνητικά στις δύο δοκιμές που διεξήχθησαν με χρονική διαφορά τουλάχιστον έξι μηνών·]		

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.3.1.4. περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.3.1.3· II.3.2. Έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές που διενεργήθηκαν σε δείγμα αίματος η συλλογή του οποίου πραγματοποιήθηκε στο διάστημα των 28 ημερών που προηγούνται της έναρξης της περιόδου απομόνωσης, που καθορίζεται στο σημείο II.3.3, με αρνητικά αποτελέσματα σε όλες τις περιπτώσεις, εκτός από τη δοκιμή για τη νόσο Border που αναφέρεται στην τρίτη περίπτωση, για τη: — βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ· — μεταδοτική επιδιδυμίτιδα (<i>B. ovis</i>), μόνον όσον αφορά τα πρόβατα, σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ, ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμή αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας· — νόσο Border σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο II τμήμα II σημείο 1.4 στοιχείο γ) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.3.3. 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, ο οποίος έχει εγκριθεί ειδικά για το σκοπό αυτό από την αρμόδια αρχή και στον οποίο βρίσκονταν μόνο ζώα της ίδιας τουλάχιστον υγειονομικής κατάστασης: II.3.3.1. έχουν υποβληθεί με αρνητικά αποτελέσματα στις δοκιμές, που διεξήχθησαν από το εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής εργαστήριο, για τη: — βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ· — μεταδοτική επιδιδυμίτιδα (<i>B. ovis</i>), 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· II.3.3.2. έχουν υποβληθεί στις δοκιμές, που διεξήχθησαν από το εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής εργαστήριο, για τη νόσο Border σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο II τμήμα II σημείο 1.6 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.3.4. έχουν υποβληθεί, τουλάχιστον μία φορά ετησίως, στις συνήθεις δοκιμές με αρνητικά αποτελέσματα για τη: — βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ· — επιδιδυμίτιδα των κριών (<i>Brucella ovis</i>) σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ ή σε οποιαδήποτε άλλη δοκιμή αποδεδειγμένης ισοδύναμης ευαισθησίας και ειδικότητας, μόνον όσον αφορά τα πρόβατα· — νόσο Border σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο II τμήμα II σημείο 5 στοιχείο γ) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.4. το προς εξαγωγή σπέρμα ελήφθη από δότες κριούς/τράγους ⁽¹⁾ οι οποίοι: II.4.1. έγιναν δεκτοί στο εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος με τη ρητή άδεια του κτηνιάτρου του κέντρου. II.4.2. δεν παρουσίασαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα εισαγωγής στο εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος ούτε κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος· ⁽¹⁾ είτε [II.4.3. δεν έχουν εμβολιαστεί κατά του αφθώδους πυρετού κατά τους 12 μήνες που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος·] ⁽¹⁾ ή [II.4.3. έχουν εμβολιαστεί κατά του αφθώδους πυρετού 30 τουλάχιστον ημέρες πριν από τη συλλογή, και το 5 % του σπέρματος κάθε συλλογής (τουλάχιστον πέντε σωληνάρια) υποβλήθηκε σε δοκιμή απομόνωσης ιού για τον αφθώδη πυρετό με αρνητικά αποτελέσματα·] II.4.4. στην περίπτωση συλλογής νωπού σπέρματος, έχουν παραμείνει σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος για συνεχόμενο χρονικό διάστημα τουλάχιστον 30 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή του σπέρματος· II.4.5. μετά την είσοδό τους στο σταθμό απομόνωσης, που περιγράφεται στο σημείο II.3.3, και έως και την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική οχεία·		

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	II.4.6. έχουν παραμείνει στα εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος τα οποία:		
	II.4.6.1. ήταν απαλλαγμένα από τον αφθώδη πυρετό επί τουλάχιστον τρεις μήνες πριν από τη συλλογή του σπέρματος και επί 30 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος ή, στην περίπτωση νωπού σπέρματος, μέχρι την ημερομηνία αποστολής, και τα οποία βρίσκονται στο κέντρο μιας περιοχής γύρω από την οποία σε ακτίνα 10 χλμ. δεν έχει εμφανιστεί κρούσμα αφθώδους πυρετού επί 30 τουλάχιστον ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος:		
	II.4.6.2. ήταν απαλλαγμένα από βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), μεταδοτική επιδιδυμίτιδα (<i>B. ovis</i>), άνθρακα και λύσσα κατά την περίοδο που αρχίζει 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος και λήγει 30 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος ή, στην περίπτωση νωπού σπέρματος, μέχρι την ημερομηνία αποστολής:		
(¹) είτε	[II.4.7. έχουν παραμείνει στη χώρα εξαγωγής κατά τους έξι τουλάχιστον τελευταίους μήνες πριν από τη συλλογή του προς εξαγωγή σπέρματος:]		
(¹) ή	[II.4.7. κατά τη διάρκεια των τελευταίων έξι μηνών πριν από τη συλλογή του σπέρματος πληρούσαν τους υγειονομικούς όρους που εφαρμόζονται στα ζώα-δότες των οποίων το σπέρμα προορίζεται για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση και εισήχθησαν στη χώρα εξαγωγής τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος από (2):]		
(¹) είτε	[II.4.8. έχουν παραμείνει σε χώρα ή ζώνη απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής του σπέρματος:]		
(¹) ή	[II.4.8. έχουν παραμείνει 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) ή	[II.4.8. έχουν παραμείνει προφυλαγμένοι από την προσβολή κουλικοειδών επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής του σπέρματος:]		
(¹) ή	[II.4.8. έχουν υποβληθεί 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, με αρνητικά αποτελέσματα τουλάχιστον κάθε 60 ημέρες σε όλη τη διάρκεια της περιόδου συλλογής και από 21 έως 60 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος:]		
(¹) ή	[II.4.8. έχουν υποβληθεί σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τον ιό του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, 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 την περίοδο συλλογής του σπέρματος και οι οποίοι παρέμειναν προφυλαγμένοι από την προσβολή κουλικοειδών κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος:]		
(¹) είτε	[II.4.9. βρίσκονταν στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από επιζωοτική αιμορραγική νόσο (EHD):]		
(¹) ή	[II.4.9. βρίσκονταν στη χώρα εξαγωγής (⁵), στην οποία υπάρχουν, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, οι ακόλουθοι ορότυποι της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου (EHD): και υποβλήθηκαν δύο φορές, με αρνητικά αποτελέσματα, από εγκεκριμένο εργαστήριο σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ ή σε ανταγωνιστική ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (⁶) και σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για όλους τους ορότυπους της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου που παρατίθενται ανωτέρω, οι οποίες διενεργήθηκαν σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν με χρονική διαφορά έως 12 μηνών πριν από τη συλλογή του σπέρματος ή ύστερα από 21 τουλάχιστον ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος:]		
(¹) είτε	[II.4.10. βρίσκονταν στη χώρα εξαγωγής (⁵) η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane και τη νόσο Aino:]		
(¹) ή	[II.4.10. βρίσκονταν στη χώρα εξαγωγής (⁵) και υποβλήθηκαν δύο φορές, με αρνητικά αποτελέσματα, από εγκεκριμένο εργαστήριο σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ και σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για τον ιό Akabane και τον ιό Aino, οι οποίες διενεργήθηκαν σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν με χρονική διαφορά έως 12 μηνών πριν από τη συλλογή του σπέρματος ή ύστερα από 21 τουλάχιστον ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος:]		
	II.5. το προς εξαγωγή σπέρμα:		
	II.5.1. έχει συλλεχθεί μετά την ημερομηνία έγκρισης του κέντρου από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής:		
	II.5.2. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ:		
(¹) είτε	[II.5.3. ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001:]		
(¹) ή	[II.5.3. ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και προορίζεται για κράτος μέλος το οποίο επωφελείται, για το σύνολο του εδάφους για τον ή για περιοχές αυτού, των διατάξεων του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I στοιχεία β) ή γ) 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 εν λόγω σημείο, καθώς και προς τις εγγυήσεις (⁷) που ζητούνται από το κράτος μέλος προορισμού:]		

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	II.5.4. απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, το οποίο έφερε τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.		
(¹) είτε	[II.6. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά]		
(¹) ή	[II.6. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα κατωτέρω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών ώστε στην τελική αραίωση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον (⁸):]		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος και περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm			
Πλαίσιο I.22: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.28: είδος: επιλέξτε «Ovis aries» ή «Capra hircus» ανάλογα με την περίπτωση. η ταυτότητα δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε. ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του κέντρου συλλογής σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.11.			
Μέρος II:			
(¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(²) Μόνον οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ.			
(³) Οι δοκιμές διεξάγονται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.			
(⁴) Μόνον για τις περιοχές που εμφανίζονται με την καταχώριση «V» στη στήλη 6 του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 (ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1), όπως τροποποιήθηκε τελευταία.			
(⁵) Βλ. τις παρατηρήσεις για τη συγκεκριμένη χώρα εξαγωγής στο παράρτημα I της απόφασης 2010/472/ΕΕ.			
(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 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28).			
(⁸) Συμπληρώστε τις ονομασίες και τις συγκεντρώσεις.			
Επίσημος κτηνίατρος			
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:		Υπογραφή:	
Σφραγίδα:			

(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.

Τμήμα Β

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υγειονομικό πιστοποιητικό για σπέρμα που αποστέλλεται από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς, του πιστοποιητικού		I.2.α.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα 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 ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ I.17. Αριθμός των σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών					
	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/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ ☐ Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ ☐				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της/του πιστοποιώ ότι: (ονομασία της χώρας εξαγωγής) ⁽²⁾			
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1.	Το κέντρο ⁽³⁾ το οποίο περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 και στο οποίο αποθηκεύτηκε το προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση σπέρμα:	
	⁽¹⁾ είτε	[II.1.1.	πληροί τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
	και	II.1.2.	λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	⁽¹⁾ ή	[II.1.1.	πληροί τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
	και	II.1.2.	λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	II.2.	Το προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση σπέρμα:	
	II.2.1.	έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽⁴⁾ το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και του κεφαλαίου I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και	
	⁽¹⁾ είτε	[το οποίο βρίσκεται στη χώρα εξαγωγής·]	
	⁽¹⁾ ή/και	[το οποίο βρίσκεται στη/στο ⁽⁵⁾ ;	
	και	έχει εισαχθεί στη χώρα εξαγωγής υπό όρους εξίσου αυστηρούς με εκείνους που ισχύουν για τις εισαγωγές σπέρματος αιγοπροβάτων στην Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ.]	
II.2.2.	μεταφέρθηκε στο κέντρο που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 υπό όρους εξίσου αυστηρούς με εκείνους που αναφέρονται στο παράρτημα II μέρος 2 τμήμα Α της απόφασης 2010/472/ΕΕ ⁽⁶⁾ ·]		
II.2.3.	αποθηκεύτηκε σε συνθήκες που πληρούν τους όρους του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.2.4.	απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, το οποίο έφερε τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος.			
Πλαίσιο I.17: αντιστοιχεί στον αριθμό σειράς του(των) ατομικού(-ών) επίσημου(-ων) εγγράφου(-ων) ή υγειονομικού(-ών) πιστοποιητικού(-ών) που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται στο κέντρο που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11. Το(τα) πρωτότυπο(-α) του(των) εγγράφου(-ων) ή του(των) πιστοποιητικού(-ών) αυτών ή των επίσημα επικυρωμένων αντιγράφων τους πρέπει να επισυνάπτονται στο παρόν πιστοποιητικό.			
Πλαίσιο I.22: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.28: η ταυτότητα δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.			
η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.			
ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του εγκεκριμένου κέντρου συλλογής σπέρματος στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος.			

ΧΩΡΑ:**Σπέρμα αιγοπροβάτων — Τμήμα Β**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Μόνον οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ. (³) ΟΜόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος ή αποθήκευσης σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm (⁴) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στους καταλόγους των διαδικτυακών τόπων της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm (⁵) Μόνον οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ και τα κράτη μέλη της ΕΕ. (⁶) Το(τα) πρωτότυπο(-α) έγγραφο(-α) ή υγειονομικό πιστοποιητικό(-α) ή τα επίσημα επικυρωμένα αντίγραφα τους που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος έως το εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος και το οποίο περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 πρέπει να επισυνάπτονται στο παρόν πιστοποιητικό.		
Επίσημος κτηνίατρος (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Ημερομηνία: Σφραγίδα: Ιδιότητα και τίτλος: Υπογραφή: (*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.		

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

Κατάλογος τρίτων χωρών ή τμημάτων αυτών εκ των οποίων τα κράτη μέλη πρέπει να επιτρέπουν τις εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

Κωδικός ISO	Ονομασία της τρίτης χώρας	Παρατηρήσεις	
		Περιγραφή περιοχής (εφόσον κρίνεται σκόπιμο)	Συμπληρωματικές εγγυήσεις
AU	Αυστραλία		Οι συμπληρωματικές εγγυήσεις όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στα σημεία Π.2.6 και Π.2.7 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα IV μέρος 2 είναι υποχρεωτικές.
CA	Καναδάς	Περιοχή όπως περιγράφεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 ⁽¹⁾ της Επιτροπής όπως τροποποιήθηκε τελευταία.	Η συμπληρωματική εγγύηση όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στο σημείο Π.2.7 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα IV μέρος 2 είναι υποχρεωτική.
CH	Ελβετία ⁽²⁾		
CL	Χιλή		
GL	Γροιλανδία		
HR	Κροατία		
IS	Ισλανδία		
NZ	Νέα Ζηλανδία		
PM	Σαιν Πιερ και Μικελόν		
US	Ηνωμένες Πολιτείες		Η συμπληρωματική εγγύηση όσον αφορά τις δοκιμές, οι οποίες καθορίζονται στο σημείο Π.2.7 του υγειονομικού πιστοποιητικού που περιλαμβάνεται στο παράρτημα IV μέρος 2 είναι υποχρεωτική.

⁽¹⁾ ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1.

⁽²⁾ Πιστοποιητικά βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/ΕΚ, Ευρατόμ του Συμβουλίου και της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία επιστημονικής και τεχνολογικής συνεργασίας, της 4ης Απριλίου 2002, για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία (ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 132).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

ΜΕΡΟΣ 1

Επεξηγηματικές σημειώσεις για την πιστοποίηση

α) Τα υγειονομικά πιστοποιητικά εκδίδονται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής, σύμφωνα με το υπόδειγμα που παρατίθεται στο παράρτημα II μέρος 2. Εάν το κράτος μέλος προορισμού ζητήσει πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, οι βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι ικανοποιούνται οι εν λόγω απαιτήσεις ενσωματώνονται στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού. β) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο ή, όπου απαιτείται περισσότερο κείμενο, καταρτίζεται έτσι ώστε όλα τα απαιτούμενα φύλλα να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο. γ) Εάν στο υπόδειγμα του υγειονομικού πιστοποιητικού αναφέρεται ότι ορισμένες δηλώσεις πρέπει να διατηρούνται ανάλογα με την περίπτωση, οι δηλώσεις που δεν είναι σχετικές μπορούν να διαγραφούν, να μονογραφηθούν και να σφραγιστούν από τον υπεύθυνο για την πιστοποίηση υπάλληλο ή να απαλειφθούν εντελώς από το πιστοποιητικό. δ) Το υγειονομικό πιστοποιητικό συντάσσεται σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεται ο σταθμός συνοριακού ελέγχου εισόδου της παρτίδας στην Ευρωπαϊκή Ένωση και του κράτους μέλους προορισμού. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη μπορούν να επιτρέπουν να συντάσσεται το πιστοποιητικό στην επίσημη γλώσσα ενός άλλου κράτους μέλους και να συνοδεύεται, εάν κρίνεται αναγκαίο, από επίσημη μετάφραση. ε) Εάν για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (πίνακας στο πλαίσιο I.28 του υποδείγματος του υγειονομικού πιστοποιητικού), στο υγειονομικό πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετα φύλλα, τότε τα φύλλα αυτά θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου υγειονομικού πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε κάθε φύλλο, του υπεύθυνου για την πιστοποίηση υπαλλήλου.	στ) Όταν το υγειονομικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο στοιχείο ε), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται, (αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων), στο κάτω μέρος της και φέρει τον αριθμό αναφοράς του πιστοποιητικού, που αποδόθηκε από την αρμόδια αρχή, στο επάνω μέρος των σελίδων. ζ) Το πρωτότυπο υγειονομικό πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο εντός της τελευταίας εργάσιμης ημέρας που προηγείται της φόρτωσης της παρτίδας για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν ότι τηρούνται απαιτήσεις πιστοποίησης ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽¹⁾. Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας του επίσημου κτηνίατρου πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων του υγειονομικού πιστοποιητικού. Η απαίτηση αυτή ισχύει επίσης για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες ή τα υδατόσημα. η) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να συνοδεύει την παρτίδα έως τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στον οποίο γίνεται η είσοδος στην Ευρωπαϊκή Ένωση. θ) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναφέρεται στο πλαίσιο I.2 και στο πλαίσιο II.α. του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής.
---	--

⁽¹⁾ ΕΕ L 13 της 16.1.1997, σ. 28.

ΜΕΡΟΣ 2

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	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. Υπεύθυνος για την παρτίδα 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. Place of destination Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ 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 ΕΣ) 05 11 99 85					
		I.20. Ποσότητα						
I.21.		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας						
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		I.24.						
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ ☐ Τρίτη χώρα		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ ☐ Κωδικός ISO						
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα								

ΧΩΡΑ:

Γάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων

II. Υγειονομικές πληροφορίες

II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού

II.β.

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:

Μέρος II: Πιστοποίηση

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 αμέσως πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ που προορίζονται για εξαγωγή και έως την ημερομηνία αποστολής τους και δεν διενεργήθηκε εμβολιασμός για τις νόσους αυτές κατά την ίδια περίοδο·

⁽¹⁾ είτε [II.1.2. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό για τον αφθώδη πυρετό κατά την ίδια περίοδο·]

⁽¹⁾ ή [II.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ η/και κατά την ίδια περίοδο πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού 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 ευπαθές στη νόσο ζώο δεν εμφάνισε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και τουλάχιστον 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ και τα γάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαφανούς ζώνης·]

II.2. Τα γάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ που προορίζονται για εξαγωγή:

II.2.1. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί ⁽¹⁾ και υποστεί επεξεργασία σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες σε ακτίνα 10 χλμ. δεν υπήρξε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυματιώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift, κατά τις 30 τελευταίες ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή τους·

II.2.2. παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες σε ακτίνα 10 χλμ. δεν υπήρξε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυματιώδους στοματίτιδας ή πυρετού της κοιλάδας του Rift από το χρόνο συλλογής τους και για τις επόμενες 30 ημέρες·

II.2.3. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί ⁽¹⁾ από την ομάδα που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11, η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

II.2.4. ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

II.2.5. προέρχονται από θηλυκά ζώα-δότες του είδους: προβατοειδή/αιγοειδή ⁽¹⁾ τα οποία:

⁽¹⁾ είτε [II.2.5.1. παρέμειναν σε χώρα ή ζώνη απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια συλλογής των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾·]

⁽¹⁾ ή [II.2.5.1. παρέμειναν κατά περίοδο εποχικώς απαλλαγμένη από τον ιό του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου σε ζώνη εποχικώς απαλλαγμένη από τον ιό του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου·]

⁽¹⁾ ή [II.2.5.1. παρέμειναν προφυλαγμένα από την προσβολή κουλικαιοειδών επί τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾·]

⁽¹⁾ ή [II.2.5.1. υποβλήθηκαν σε ορολογική εξέταση για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, που διενεργήθηκε σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων και απέδωσε αρνητικά αποτελέσματα σε δείγματα που ελήφθησαν 21 έως 60 ημέρες μετά τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾·]

⁽¹⁾ ή [II.2.5.1. υποβλήθηκαν σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τον ιό του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με το εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων και απέδωσε αρνητικά αποτελέσματα σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ ή την ημέρα της σφαγής και απέδωσε αρνητικά αποτελέσματα·]

II.2.5.2. εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με τη γραπτή δήλωση του ιδιοκτήτη, δεν προέρχονται από εκμεταλλεύσεις και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα προερχόμενα από εκμετάλλευση στην οποία έχουν εντοπιστεί κλινικά συμπτώματα των ακόλουθων νόσων, εντός των αναφερόμενων χρονικών περιόδων πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ που προορίζονται για εξαγωγή:

α) κατά τους έξι τελευταίους μήνες, μεταδοτική αγαλαξία των προβάτων ή μεταδοτική αγαλαξία των αιγών (Mycoplasma agalactiae, Mycoplasma capricolum, Mycoplasma mycoides var. mycoides 'μεγάλη αποικία')·

ΧΩΡΑ:

Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	β) κατά τους 12 τελευταίους μήνες, παραφυματίωση ή τυρώδης λεμφαδενοίτιδα·		
	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) ή	[δ] κατά τους τελευταίους 12 μήνες, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών, εφόσον όλα τα προσβεβλημένα ζώα εσφάγησαν και τα εναπομείναντα ζώα αντέδρασαν αρνητικά στις δύο δοκιμές που διεξήχθησαν με χρονική διαφορά τουλάχιστον έξι μηνών·]		
	II.2.5.3. περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.5.2·		
	II.2.5.4. δεν παρουσίασαν κλινικά συμπτώματα της νόσου την ημέρα συλλογής των ωαρίων/εμβρύων (¹)·		
(¹) (⁴) είτε	[II.2.5.5. κατάνονται από την περιοχή που περιγράφεται στο πλαίσιο I.8, η οποία είναι αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από τη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>), και]		
(¹) ή	[II.2.5.5. 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) ή	[II.2.5.5. κατάνονται από εκμετάλλευση στην οποία όλα τα ευπαθή στη βρουκέλλωση (<i>B. melitensis</i>) ζώα ήταν απαλλαγμένα κλινικών ή άλλων συμπτωμάτων 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) με χρονική διαφορά 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 κατώτερης υγειονομικής κατάστασης·		
(¹) είτε	[II.2.5.6. έχουν παραμείνει στη χώρα εξαγωγής κατά τους έξι τουλάχιστον τελευταίους μήνες πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) που προορίζονται για εξαγωγή·]		
(¹) ή	[II.2.5.6. κατά τη διάρκεια των τελευταίων έξι μηνών πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) πληρούσαν τους υγειονομικούς όρους που εφαρμόζονται στα ζώα-δότες των οποίων τα ωάρια/έμβρυα(¹) προορίζονται για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση και εισήχθησαν στη χώρα εξαγωγής τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων (¹) από (²).]		
(¹) είτε	[II.2.6. έχουν συλληχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane και τη νόσο Aino·]		
(¹) ή	[II.2.6. έχουν συλληχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵) και δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαφανούς ζώνης, και τα θηλυκά ζώα-δότες υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για τον ιό Akabane και για τον ιό Aino, η οποία διενεργήθηκε με αρνητικά αποτελέσματα σε δείγμα αίματος που ελήφθη ύστερα από 21 τουλάχιστον ημέρες μετά τη συλλογή τους·]		
(¹) είτε	[II.2.7. έχουν συλληχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από επιζωοτική αιμορραγική νόσο (EHD)·]		
(¹) ή	[II.2.7. έχουν συλληχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵), στην οποία υπάρχουν, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, οι ακόλουθοι ορότυποι της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου (EHD): και υποβλήθηκαν δύο φορές, με χρονική διαφορά έως 12 μήνες, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ ή σε ανταγωνιστική ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (⁶) και σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για όλους τους ορότυπους της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου που παρατίθενται ανωτέρω, οι οποίες διενεργήθηκαν από εγκεκριμένο εργαστήριο σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν πριν από τη συλλογή και ύστερα από 21 τουλάχιστον ημέρες μετά τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων(¹).]		
(¹) είτε	[II.2.8. ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα Ι του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]		
(¹) ή	[II.2.8. ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα Ι του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο επωφελείται, για το σύνολο του εδάφους του ή για περιοχές αυτού, των διατάξεων του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα Ι στοιχεία β) ή γ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και ότι τα ζώα-δότες συμμορφώνονται όσον αφορά την τρομώδη νόσο προς τις εγγυήσεις που προβλέπονται από τα προγράμματα που αναφέρονται στο εν λόγω σημείο, καθώς και προς τις εγγυήσεις (⁷) που ζητούνται από το κράτος μέλος προορισμού·]		

ΧΩΡΑ:**Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.2.9. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί ⁽¹⁾ μετά την ημερομηνία έγκρισης της ομάδας συλλογής εμβρύων από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής· II.2.10. έχουν υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί τουλάχιστον 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή/παραγωγή ⁽¹⁾ και έχουν μεταφερθεί υπό συνθήκες που πληρούν τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.2.11. απεστάλησαν στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 6 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, το οποίο έφερε τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23. ⁽⁹⁾ II.2.12. έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση/κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) ⁽¹⁾ με χρήση σπέρματος το οποίο πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και προέρχεται από κέντρα συλλογής σπέρματος τα οποία έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) αντίστοιχα της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σε τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ ⁽⁹⁾.		
Σημειώσεις		
Μέρος I:		
Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων ή ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η συλλογή/παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των ωαρίων/εμβρύων* και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm		
Πλαίσιο I.22: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.		
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.28: είδος: επιλέξτε «Ovis aries» ή «Capra hircus» ανάλογα με την περίπτωση. κατηγορία: διευκρινίστε εάν πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς. η ταυτότητα δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε. ο αριθμός έγκρισης της ομάδας: αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων ή ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η συλλογή/παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των ωαρίων/εμβρύων* και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm		
Μέρος II:		
⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
⁽²⁾ Μόνον οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ.		
⁽³⁾ Οι δοκιμές διεξάγονται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.		
⁽⁴⁾ Μόνον για τις περιοχές που εμφανίζονται με την καταχώριση «V» στη στήλη 6 του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 (ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1.), όπως τροποποιήθηκε τελευταία.		
⁽⁵⁾ Βλ. τις παρατηρήσεις για τη συγκεκριμένη χώρα εξαγωγής στο παράρτημα III της απόφασης 2010/472/ΕΕ.		
⁽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 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28).		
⁽⁸⁾ Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στον κατάλογο των διαδικτυακών τόπων της Επιτροπής:		
http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm		
http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm		
⁽⁹⁾ Δεν ισχύει για τα ωάρια.		

ΧΩΡΑ:**Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Επίσημος κτηνίατρος (*)		
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:	Υπογραφή:	
Σφραγίδα:		
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.		