

Επίσημη Εφημερίδα L 228

της Ευρωπαϊκής Ένωσης



Έκδοση
στην ελληνική γλώσσα

Νομοθεσία

53ο έτος
31 Αυγούστου 2010

Περιεχόμενα

II Μη νομοθετικές πράξεις

KANONΙΣΜΟΙ

- ★ Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 768/2010 του Συμβουλίου, της 26ης Αυγούστου 2010, για τον καθορισμό των διορθωτικών συντελεστών που εφαρμόζονται από την 1η Ιουλίου 2009 στις αποδοχές των υπαλλήλων, των έκτακτων υπαλλήλων και των συμβασιούχων υπαλλήλων της Ένωσης που υπηρετούν σε τρίτες χώρες 1

Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 769/2010 της Επιτροπής, της 30ής Αυγούστου 2010, σχετικά με τον καθορισμό των κατ' αποκοπή τιμών κατά την εισαγωγή για τον προσδιορισμό της τιμής εισόδου ορισμένων οπωροκηπευτικών 8

ΟΔΗΓΙΕΣ

- ★ Οδηγία 2010/60/ΕΕ της Επιτροπής, της 30ής Αυγούστου 2010, σχετικά με την πρόβλεψη ορισμένων παρεκκλίσεων όσον αφορά την εμπορία μειγμάτων σπόρων κτηνοτροφικών φυτών που χρησιμοποιούνται για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος ⁽¹⁾ 10

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

2010/470/ΕΕ:

- ★ Απόφαση 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 [κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό Ε(2010) 5779] ⁽¹⁾ 15

Τιμή: 4 EUR

(Συνέχεια στην επόμενη σελίδα)

⁽¹⁾ Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ

EL

Οι πράξεις των οποίων οι τίτλοι έχουν τυπωθεί με λευκά στοιχεία αποτελούν πράξεις τρεχούσης διαχείρισεως που έχουν θεσπισθεί στο πλαίσιο της γεωργικής πολιτικής και είναι γενικά περιορισμένης χρονικής ισχύος.

Οι τίτλοι όλων των υπολοίπων πράξεων έχουν τυπωθεί με μαύρα στοιχεία και επισημαίνονται με αστερίσκο.

2010/471/EE:

- ★ Απόφαση της Επιτροπής, της 26ης Αυγούστου 2010, σχετικά με τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών όσον αφορά τους καταλόγους κέντρων συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων καθώς και τις απαιτήσεις πιστοποίησης [κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2010) 5781] ⁽¹⁾ 52

2010/472/EE:

- ★ Απόφαση της Επιτροπής, της 26ης Αυγούστου 2010, για τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων [κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2010) 5780] ⁽¹⁾ 74

II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 768/2010 ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της 26ης Αυγούστου 2010

για τον καθορισμό των διορθωτικών συντελεστών που εφαρμόζονται από την 1η Ιουλίου 2009 στις αποδοχές των υπαλλήλων, των έκτακτων υπαλλήλων και των συμβασιούχων υπαλλήλων της Ένωσης που υπηρετούν σε τρίτες χώρες

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 336,

τον κανονισμό υπηρεσιακής κατάστασης των υπαλλήλων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων και το καθεστώς που εφαρμόζεται στο λοιπό προσωπικό των Κοινοτήτων, όπως θεσπίστηκαν με τον κανονισμό (ΕΟΚ, Ευρατόμ, ΕΚΑΧ) αριθ. 259/68 του Συμβουλίου ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 13 πρώτο εδάφιο του παραρτήματος Χ,

την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Είναι απαραίτητο να ληφθεί υπόψη η εξέλιξη του κόστους διαβίωσης στις χώρες εκτός Ένωσης και να καθοριστούν ανάλογα οι διορθωτικοί συντελεστές που εφαρμόζονται, από την 1η Ιουλίου 2009, στις αποδοχές που καταβάλλονται, στο νόμισμα της χώρας υπηρεσίας, στους υπαλλήλους, στους έκτακτους υπαλλήλους και στους συμβασιούχους υπαλλήλους της Ένωσης που υπηρετούν σε τρίτες χώρες.
- (2) Οι διορθωτικοί συντελεστές σε σχέση με τους οποίους πραγματοποιήθηκαν πληρωμές με βάση τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 613/2009 του Συμβουλίου ⁽²⁾ μπορούν να συνεπάγονται θετικές ή αρνητικές αναπροσαρμογές των αποδοχών με αναδρομική ισχύ.
- (3) Είναι σκόπιμο να προβλεφθεί η καταβολή καθυστερούμενων χρηματικών παροχών σε περίπτωση αύξησης των αποδοχών λόγω των νέων διορθωτικών συντελεστών.
- (4) Είναι σκόπιμο να προβλεφθεί η επιστροφή των καθ' υπέρβαση εισπραχθέντων ποσών σε περίπτωση μείωσης των αποδοχών που οφείλεται στους νέους διορθωτικούς συντελεστές, για το χρονικό διάστημα μεταξύ της 1ης Ιουλίου 2009 και της ημερομηνίας έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού.
- (5) Είναι σκόπιμο να προβλεφθεί ότι η ενδεχόμενη αυτή επιστροφή θα αφορά μόνο ανώτατο χρονικό διάστημα έξι

μηνών, που προηγείται της ημερομηνίας έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού και ότι οι επιπτώσεις της μπορούν να κλιμακωθούν χρονικά σε διάστημα δώδεκα μηνών κατ' ανώτατο όριο, αρχής γενομένης από την εν λόγω ημερομηνία, ανάλογα προς τους διορθωτικούς συντελεστές που εφαρμόζονται στο εσωτερικό της Ένωσης στις αποδοχές και τις συντάξεις των υπαλλήλων και του λοιπού προσωπικού της Ένωσης,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Με ισχύ από την 1η Ιουλίου 2009, καθορίζονται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού οι διορθωτικοί συντελεστές που εφαρμόζονται στις αποδοχές των υπαλλήλων, των έκτακτων υπαλλήλων και των συμβασιούχων υπαλλήλων της Ένωσης που υπηρετούν σε τρίτες χώρες, οι οποίες καταβάλλονται στο νόμισμα της χώρας υπηρεσίας.

Οι συναλλαγματικές ισοτιμίες που χρησιμοποιούνται για τον υπολογισμό αυτών των αποδοχών καθορίζονται σύμφωνα με τους κανόνες εφαρμογής του κανονισμού (ΕΚ, Ευρατόμ) αριθ. 1605/2002 του Συμβουλίου, της 25ης Ιουνίου 2002, για τη θέσπιση του δημοσιονομικού κανονισμού που εφαρμόζεται στον γενικό προϋπολογισμό των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων ⁽³⁾ και αντιστοιχούν στην 1η Ιουλίου 2009.

Άρθρο 2

1. Τα θεσμικά όργανα προβαίνουν σε αναδρομικές πληρωμές σε περίπτωση αύξησης των αποδοχών λόγω των διορθωτικών συντελεστών που καθορίζονται στο παράρτημα.

2. Τα θεσμικά όργανα προβαίνουν σε αρνητικές αναδρομικές αναπροσαρμογές των αποδοχών σε περίπτωση μείωσης των αποδοχών λόγω των διορθωτικών συντελεστών που καθορίζονται στο παράρτημα, για το χρονικό διάστημα από 1ης Ιουλίου 2009 μέχρι τις 31 Αυγούστου 2010.

Οι αναδρομικές προσαρμογές που συνεπάγονται επιστροφή των καθ' υπέρβαση εισπραχθέντων ποσών αφορούν μόνο ανώτατο χρονικό διάστημα έξι μηνών, που προηγείται της 31 Αυγούστου 2010. Η επιστροφή κλιμακώνεται χρονικά σε διάστημα δώδεκα μηνών κατ' ανώτατο όριο, αρχής γενομένης από την ίδια ημερομηνία.

⁽¹⁾ ΕΕ L 56 της 4.3.1968, σ. 1.

⁽²⁾ ΕΕ L 181 της 14.7.2009, σ. 1.

⁽³⁾ ΕΕ L 248, 16.9.2002, σ. 1.

Άρθρο 3

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την ημέρα της δημοσίευσής του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 26 Αυγούστου 2010.

Για το Συμβούλιο

Ο Πρόεδρος

S. VANACKERE

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

ΤΟΠΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	Διορθωτικοί συντελεστές Ιουλίου 2009
Αζερμπαϊτζάν	93,7
Αίγυπτος	39,2
Αιθιοπία	83,8
Αϊτή	107,4
Ακτή του Ελεφαντοστού	99,5
Αλβανία	73,9
Αλγερία	76,5
Ανατολικό Τιμόρ	67,8
Ανγκόλα	115,8
Αργεντινή	57,1
Αρμενία	68,7
Αυστραλία	102,3
Αφγανιστάν (*)	0
Βανουάτου	102,2
Βενεζουέλα	92,4
Βιετνάμ	47,4
Βολιβία	58,4
Βοσνία-Ερζεγοβίνη (Μπάνια Λούκα)	62,5
Βοσνία-Ερζεγοβίνη (Σαράγεβο)	73,2
Βραζιλία	87,4
Γεωργία	86,5
Γκάμπια	60,7
Γκαμπόν	104,4
Γκάνα	53,1
Γουατεμάλα	75,5
Γουιάνα	59,3
Γουινέα (Κόνακρι)	63,5
Γουινέα-Μπισάου	107,7
Δομινικανή Δημοκρατία	64,4
Δυτική Όχθη – Λωρίδα της Γάζας	100,7

ΤΟΠΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	Διορθωτικοί συντελεστές Ιουλίου 2009
Ελβετία (Βέρνη)	109
Ελβετία (Γενεύη)	109,5
Ελ Σαλβαδόρ	70,2
Ερυθραία	50,1
Ζάμπια	49,2
Ζιμπάμπουε (*)	0
Ηνωμένες Πολιτείες της Αμερικής (Νέα Υόρκη)	92
Ηνωμένες Πολιτείες της Αμερικής (Ουάσινγκτον)	87,4
Ιαπωνία (Τόκιο)	126,3
Ινδία	54,5
Ινδονησία (Μπάντα Ατσέ)	51,2
Ινδονησία (Τζακάρτα)	74,3
Ιορδανία	81,5
Ιράκ (*)	0
Ισημερινός	70,3
Ισραήλ (Τελ Αβίβ)	102,5
Καζαχστάν (Αλμάτυ)	76,3
Καζαχστάν (Αστάνα)	68,1
Καμερούν	95,6
Καμπότζη	71,5
Καναδάς	74,6
Κεντροαφρικανική Δημοκρατία	106,7
Κένυα	75,1
Κίνα	85,6
Κιργιζία	85,9
Κολομβία	76
Κονγκό (Μπραζαβίλ)	118,2
Κοσσυφοπέδιο (Πρίστινα)	54,6
Κόστα Ρίκα	75,1
Κούβα	83,2
Κροατία	92,3
Λαϊκή Δημοκρατία του Κονγκό (Κινσάσα)	125,3
Λάος	85,7
Λεσόθο	57,3

ΤΟΠΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	Διορθωτικοί συντελεστές Ιουλίου 2009
Λευκορωσία	61,5
Λίβανος	81,9
Λιβερία	90,8
Μαδαγασκάρη	83,9
Μαλαισία	70,1
Μαλάουι	76
Μάλι	84,9
Μαρόκο	76,1
Μαυρίκιος	69,7
Μαυριτανία	61,1
Μαυροβούνιο	68,1
Μεξικό	65,1
Μοζαμβίκη	73,4
Μολδαβία	64,3
Μπανγκλαντές	50,8
Μπαρμπάντος	111
Μπελίζε	65,9
Μπενίν	93,1
Μποτσουάνα	53,2
Μπουρκίνα Φάσο	95,8
Μπουρούντι (*)	0
Ναμίμπια	71,2
Νέα Ζηλανδία	86,4
Νέα Καληδονία	125,9
Νεπάλ	77,7
Νήσοι Σολομώντος	90,3
Νίγηρας	85,9
Νιγηρία	87,5
Νικαράγουα	55,5
Νορβηγία	125,2
Νότια Αφρική	57,5
Νότια Κορέα	82,8
Νότιο Σουδάν (Γιούμπα)	91,6
Ονδούρα	70,2

ΤΟΠΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	Διορθωτικοί συντελεστές Ιουλίου 2009
Ουγκάντα	63,4
Ουζμπεκιστάν	50,9
Ουκρανία	75,1
Ουρουγουάη	71,3
Πακιστάν	43,9
Παναμάς	57,6
Παπούασία-Νέα Γουινέα	94,2
Παραγουάη	66,5
Περού	75,1
Πράσινο Ακρωτήριο	73,1
πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας	68,1
Ρουάντα	84,6
Ρωσία	97,1
Σαμόα	70,5
Σαουδική Αραβία	85,2
Σενεγάλη	90,3
Σερβία (Βελιγράδι)	66,5
Σιέρα Λεόνε	75,1
Σιγκαπούρη	97,3
Σουαζιλάνδη	58,2
Σουδάν (Χαρτούμ)	52,5
Σουρινάμ	45,9
Σρι Λάνκα	62,9
Συρία	77,1
Ταϊβάν	76,6
Ταϊλάνδη	55,6
Τανζανία	67,6
Τατζικιστάν	56,9
Τζαμάικα	84,8
Τζιμπουτί	97,1
Τόγκο	87,9
Τουρκία	76,6
Τρινιδάδ και Τομπάγκο	74,6

ΤΟΠΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	Διορθωτικοί συντελεστές Ιουλίου 2009
Τσαντ	122,8
Τυνησία	68,7
Υεμένη	66,6
Φιλιππίνες	62,7
Φίτζι	61,9
Χιλή	61,9
Χονγκ Κονγκ	95

(*) Μη διαθέσιμο.

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 769/2010 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 30ής Αυγούστου 2010

σχετικά με τον καθορισμό των κατ' αποκοπή τιμών κατά την εισαγωγή για τον προσδιορισμό της τιμής εισόδου ορισμένων οπωροκηπευτικών

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1234/2007 του Συμβουλίου, της 22ας Οκτωβρίου 2007, για τη θέσπιση κοινής οργάνωσης των γεωργικών αγορών και ειδικών διατάξεων για ορισμένα γεωργικά προϊόντα (ενιαίος κανονισμός ΚΟΑ) ⁽¹⁾,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1580/2007 της Επιτροπής, της 21ης Δεκεμβρίου 2007, για τη θέσπιση κανόνων εφαρμογής των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 2200/96, (ΕΚ) αριθ. 2201/96 και (ΕΚ) αριθ. 1182/2007 του Συμβουλίου στον τομέα των οπωροκηπευτικών ⁽²⁾, και ιδίως το άρθρο 138 παράγραφος 1,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1580/2007 προβλέπει, κατ' εφαρμογή των αποτελεσμάτων των πολυμερών εμπορικών διαπραγματεύσεων του Γύρου της Ουρουγουάης, τα κριτήρια για τον καθορισμό από την Επιτροπή των κατ' αποκοπή τιμών κατά την εισαγωγή από τρίτες χώρες, για τα προϊόντα και τις περιόδους που ορίζονται στο παράρτημα XV μέρος Α, του εν λόγω κανονισμού,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Οι κατ' αποκοπή τιμές κατά την εισαγωγή που αναφέρονται στο άρθρο 138 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1580/2007 καθορίζονται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει στις 31 Αυγούστου 2010.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 30 Αυγούστου 2010.

Για την Επιτροπή,
εξ ονόματος του Προέδρου,

Jean-Luc DEMARTY

Γενικός Διευθυντής Γεωργίας και
Αγροτικής Ανάπτυξης

⁽¹⁾ ΕΕ L 299 της 16.11.2007, σ. 1.

⁽²⁾ ΕΕ L 350 της 31.12.2007, σ. 1.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Κατ' αποκοπή τιμές κατά την εισαγωγή για τον προσδιορισμό της τιμής εισόδου ορισμένων οπωροκηπευτικών

(EUR/100 kg)

Κωδικός ΣΟ	Κωδικός των τρίτων χωρών ⁽¹⁾	Κατ' αποκοπή τιμή κατά την εισαγωγή
0702 00 00	MK	38,5
	TR	103,0
	ZZ	70,8
0707 00 05	TR	141,2
	ZZ	141,2
0709 90 70	TR	125,9
	ZZ	125,9
0805 50 10	AR	86,0
	CL	145,6
	TR	149,6
	UY	141,2
	ZA	158,5
	ZZ	136,2
0806 10 10	BA	91,2
	EG	132,3
	IL	126,0
	TR	115,3
	ZA	149,9
	ZZ	122,9
0808 10 80	AR	106,6
	BR	70,5
	CL	93,5
	CN	65,6
	NZ	99,6
	US	127,5
	UY	95,9
	ZA	89,2
	ZZ	93,6
0808 20 50	AR	115,4
	CL	150,5
	CN	76,3
	TR	133,1
	ZA	110,7
	ZZ	117,2
0809 30	TR	143,4
	ZZ	143,4
0809 40 05	BA	53,9
	IL	161,0
	XS	52,3
	ZZ	89,1

⁽¹⁾ Ονοματολογία των χωρών που ορίζεται από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1833/2006 της Επιτροπής (ΕΕ L 354 της 14.12.2006, σ. 19). Ο κωδικός «ZZ» αντιπροσωπεύει «άλλες χώρες καταγωγής».

ΟΔΗΓΙΕΣ

ΟΔΗΓΙΑ 2010/60/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 30ής Αυγούστου 2010

σχετικά με την πρόβλεψη ορισμένων παρεκκλίσεων όσον αφορά την εμπορία μειγμάτων σπόρων κτηνοτροφικών φυτών που χρησιμοποιούνται για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

την οδηγία 66/401/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 14ης Ιουνίου 1966, περί εμπορίας σπόρων προς σπορά κτηνοτροφικών φυτών ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 13 παράγραφος 1, τέταρτο εδάφιο,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

(1) Τα θέματα της βιοποικιλότητας και της διατήρησης των φυτογενετικών πόρων έχουν αποκτήσει μεγαλύτερη σημασία τα τελευταία χρόνια, όπως φαίνεται από διάφορες εξελίξεις σε διεθνές και ενωσιακό επίπεδο. Ως παραδείγματα αναφέρονται, μεταξύ άλλων, η απόφαση 93/626/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 1993, σχετικά με τη σύναψη της σύμβασης για τη βιολογική ποικιλομορφία ⁽²⁾, η απόφαση 2004/869/ΕΚ του Συμβουλίου, της 24ης Φεβρουαρίου 2004, σχετικά με την υπογραφή, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, της διεθνούς συνθήκης σχετικά με τους φυτογενετικούς πόρους για τη διατροφή και τη γεωργία ⁽³⁾, ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 870/2004 του Συμβουλίου, της 26ης Απριλίου 2004, σχετικά με τη θέσπιση κοινοτικού προγράμματος για τη διατήρηση, τον χαρακτηρισμό, τη συλλογή και τη χρησιμοποίηση των γενετικών πόρων στη γεωργία και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1467/94 ⁽⁴⁾ και ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1698/2005 του Συμβουλίου, της 20ής Σεπτεμβρίου 2005, για τη στήριξη της αγροτικής ανάπτυξης από το Ευρωπαϊκό Γεωργικό Ταμείο Αγροτικής Ανάπτυξης (ΕΓΤΑΑ) ⁽⁵⁾. Θα πρέπει να θεσπιστούν οι ειδικοί όροι δυνάμει της ενωσιακής νομοθεσίας που διέπει την εμπορία μειγμάτων σπόρων προς σπορά κτηνοτροφικών φυτών, και συγκεκριμένα δυνάμει της οδηγίας 66/401/ΕΟΚ, ώστε να ληφθούν υπόψη τα εν λόγω ζητήματα.

(2) Όσον αφορά την εμπορία μειγμάτων σπόρων κτηνοτροφικών φυτών που χρησιμοποιούνται για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος στο πλαίσιο της διατήρησης των γενετικών πόρων (στο εξής «μείγματα διαφύλαξης»), ακόμη και αν τα

συστατικά αυτών των μειγμάτων δεν συμμορφώνονται με ορισμένες από τις γενικές απαιτήσεις εμπορίας που προβλέπονται στην οδηγία 66/401/ΕΟΚ, είναι αναγκαίο να προβλεφθούν ορισμένες παρεκκλίσεις.

(3) Με σκοπό να εξασφαλιστεί ότι τα μείγματα που αποτελούν αντικείμενο εμπορίας ως μείγματα διαφύλαξης πληρούν τις απαιτήσεις των εν λόγω παρεκκλίσεων, είναι απαραίτητο να προβλεφθεί ότι η εμπορία αυτών των μειγμάτων υπόκειται σε έγκριση. Η έγκριση χορηγείται ύστερα από αίτηση.

(4) Όσον αφορά τα μείγματα διαφύλαξης που περιέχουν ποικιλίες διατήρησης κατά την έννοια της οδηγίας 2008/62/ΕΚ της Επιτροπής, της 20ής Ιουνίου 2008, για την πρόβλεψη ορισμένων παρεκκλίσεων για την αποδοχή γεωργικών ντόπιων αβελτίωτων φυλών και ποικιλιών που είναι φυσικώς προσαρμοσμένες στις τοπικές και περιφερειακές συνθήκες και απειλούνται από γενετική διάβρωση καθώς και για τη διάδοση στην αγορά σπόρων και σπόρων γεωμύλων των εν λόγω ντόπιων φυλών και ποικιλιών ⁽⁶⁾, η παρούσα οδηγία δεν θα πρέπει, ωστόσο, να θίγει τις διατάξεις της οδηγίας 2008/62/ΕΚ.

(5) Οι ειδικές ζώνες διατήρησης, που ορίστηκαν από τα κράτη μέλη σύμφωνα με την οδηγία 92/43/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Μαΐου 1992, για τη διατήρηση των φυσικών οικοτόπων καθώς και της άγριας πανίδας και χλωρίδας ⁽⁷⁾, φιλοξενούν φυσικούς ή ημιφυσικούς οικοτόπους που αξίζει να διατηρηθούν. Οι ζώνες αυτές θα πρέπει να θεωρούνται ως πηγές προέλευσης των μειγμάτων διαφύλαξης. Τα κράτη μέλη θα πρέπει να έχουν τη δυνατότητα να ορίσουν επίσης άλλες ζώνες που συμβάλλουν στη διατήρηση φυτογενετικών πόρων, εάν τηρούν συγκρίσιμους κανόνες.

(6) Θα πρέπει να προβλέπεται ότι τα συστατικά του μείγματος διαφύλαξης αναφέρονται ως είδη και, ενδεχομένως, ως υποείδη στην έγκριση και στην επισήμανση. Θα πρέπει επίσης να παρέχονται τα ειδικά ποσοστά βλάστησης των συστατικών του μείγματος που καλύπτονται από την οδηγία 66/401/ΕΟΚ και τα οποία δεν τηρούν τις απαιτήσεις βλαστικής ικανότητας που ορίζονται στο παράρτημα II της εν λόγω οδηγίας. Όσον αφορά τις απαιτήσεις αυτές, για τα μείγματα διαφύλαξης που συγκομίζονται απευθείας, είναι αναγκαίο να ληφθεί υπόψη η μέθοδος συγκομιδής.

⁽¹⁾ ΕΕ 125 της 11.7.1966, σ. 2298/66.

⁽²⁾ ΕΕ L 309 της 13.12.1993, σ. 1.

⁽³⁾ ΕΕ L 378 της 23.12.2004, σ. 1.

⁽⁴⁾ ΕΕ L 162 της 30.4.2004, σ. 18.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 277 της 21.10.2005, σ. 1.

⁽⁶⁾ ΕΕ L 162 της 21.6.2008, σ. 13.

⁽⁷⁾ ΕΕ L 206 της 22.7.1992, σ. 7.

- (7) Είναι απαραίτητο να προβλεφθούν παρεκκλίσεις για την εξέταση του μείγματος διαφύλαξης από τα κράτη μέλη πριν εγκριθεί η εμπορία του. Ο τρόπος εξέτασης των μειγμάτων θα πρέπει σε ορισμένες περιπτώσεις να λαμβάνει υπόψη τις διαφορές μεθόδου συγκομιδής μεταξύ των μειγμάτων διαφύλαξης που καλλιεργούνται και εκείνων που συγκομίζονται απευθείας.
- (8) Για να εξασφαλιστεί ότι η εμπορία μειγμάτων διαφύλαξης πραγματοποιείται στο πλαίσιο της διατήρησης των γενετικών πόρων, θα πρέπει να προβλεφθούν περιορισμοί, ιδίως όσον αφορά την περιοχή καταγωγής και την πηγή προέλευσης.
- (9) Θα πρέπει να οριστεί μέγιστη ποσότητα εμπορίας των μειγμάτων διαφύλαξης. Για να εξασφαλιστεί η τήρηση αυτής της μέγιστης ποσότητας, τα κράτη μέλη θα πρέπει να απαιτούν από τους παραγωγούς να κοινοποιούν τις ποσότητες των μειγμάτων διαφύλαξης για τα οποία σκοπεύουν να ζητήσουν έγκριση, τα δε κράτη μέλη θα πρέπει να κατανέμουν τις ποσότητες στους παραγωγούς, εάν χρειάζεται.
- (10) Η ιχνηλασιμότητα των μειγμάτων διαφύλαξης θα πρέπει να εξασφαλίζεται μέσω κατάλληλων απαιτήσεων σφράγισης και επισήμανσης.
- (11) Για να εξασφαλιστεί η ορθή εφαρμογή των κανόνων που προβλέπονται στην παρούσα οδηγία, θα πρέπει να διενεργείται επίσημη παρακολούθηση.
- (12) Έπειτα από την παρέλευση δέοντος χρονικού διαστήματος, η Επιτροπή θα πρέπει να αξιολογήσει την αποτελεσματικότητα των μέτρων που προβλέπονται από την παρούσα οδηγία.
- (13) Τα μέτρα που προβλέπονται από την παρούσα οδηγία είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής σπόρων προς σπορά και πολλαπλασιαστικού υλικού γεωργικών, δενδροκτηνευτικών και δασικών φυτών προς φύτευση,

ΕΞΕΛΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΟΔΗΓΙΑ:

Άρθρο 1

Ορισμοί

Για τους σκοπούς της παρούσας οδηγίας, ισχύουν οι ακόλουθοι ορισμοί:

- α) ως «πηγή προέλευσης» νοείται:
- i) μια περιοχή που έχει χαρακτηριστεί από κράτος μέλος ως ειδική ζώνη διατήρησης, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/43/ΕΟΚ· ή
 - ii) μια περιοχή που συμβάλλει στη διατήρηση φυτογενετικών πόρων και η οποία έχει οριστεί από κράτος μέλος σύμφωνα με εθνική διαδικασία βάσει κριτηρίων συγκρίσιμων με εκείνα που προβλέπονται στο άρθρο 4 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/43/ΕΟΚ σε συνδυασμό με το άρθρο 1 στοιχεία α) και β) της εν λόγω οδηγίας, και στην οποία εφαρμόζεται διαχείριση, προστασία και εποπτεία με τρόπο ισοδύναμο με εκείνον που περιγράφεται στο άρθρο 6 και στο άρθρο 11 της εν λόγω οδηγίας·
- β) ως «τόπος συλλογής» νοείται ένα μέρος στην πηγή προέλευσης από το οποίο έχουν συλλεγεί οι σπόροι·

γ) ως «απευθείας συγκομιζόμενο μείγμα» νοείται ένα μείγμα σπόρων που διατίθεται στο εμπόριο όπως έχει συλλεγεί στον τόπο συλλογής, μετά από καθαρισμό ή χωρίς καθαρισμό·

δ) ως «καλλιεργούμενο μείγμα» νοείται ένα μείγμα σπόρων που παράγεται σύμφωνα με την ακόλουθη διαδικασία:

- i) λαμβάνονται οι σπόροι μεμονωμένων ειδών στον τόπο συλλογής·
- ii) οι σπόροι που αναφέρονται στο σημείο i) πολλαπλασιάζονται εκτός του τόπου συλλογής ως μεμονωμένο είδος·
- iii) οι σπόροι των προαναφερόμενων ειδών αναμειγνύονται στη συνέχεια, ώστε να παραχθεί μείγμα αποτελούμενο από εκείνα τα γένη, τα είδη και, κατά περίπτωση, τα υποείδη που είναι αντιπροσωπευτικά για τον τύπο οικοτόπου του τόπου συλλογής.

Άρθρο 2

Μείγματα διαφύλαξης

1. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 3 παράγραφοι 1 και 2 της οδηγίας 66/401/ΕΟΚ, τα κράτη μέλη μπορούν να εγκρίνουν την εμπορία μειγμάτων από διάφορα γένη, είδη και, κατά περίπτωση, υποείδη, που χρησιμοποιούνται για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος στο πλαίσιο της διατήρησης των φυτικών γενετικών πόρων που αναφέρονται στο άρθρο 22α παράγραφος 1 στοιχείο β) της οδηγίας.

Τέτοια μείγματα ενδεχομένως να περιέχουν σπόρους κτηνοτροφικών φυτών που καλύπτει η οδηγία 66/401/ΕΟΚ, καθώς και σπόρους από φυτά που δεν είναι κτηνοτροφικά κατά την έννοια της ίδιας οδηγίας.

Αυτά τα μείγματα στο εξής καλούνται «μείγματα διαφύλαξης».

2. Όταν ένα μείγμα διαφύλαξης περιέχει ποικιλία διατήρησης εφαρμόζεται η οδηγία 2008/62/ΕΚ.

3. Εάν δεν προβλέπεται διαφορετικά στην παρούσα οδηγία, εφαρμόζεται η οδηγία 66/401/ΕΟΚ.

Άρθρο 3

Περιοχή καταγωγής

Όταν ένα κράτος μέλος επιτρέπει την εμπορία ενός μείγματος διαφύλαξης, ορίζει την περιοχή με την οποία συνδέεται φυσικά το εν λόγω μείγμα, η οποία στο εξής καλείται «περιοχή καταγωγής». Λαμβάνει υπόψη πληροφορίες από αρχές φυτογενετικών πόρων ή από οργανισμούς αναγνωρισμένους για το σκοπό αυτό από τα κράτη μέλη. Όταν η περιοχή καταγωγής βρίσκεται σε περισσότερα από ένα κράτη μέλη, αυτή προσδιορίζεται από όλα τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη με κοινή συμφωνία.

Άρθρο 4

Έγκριση

1. Τα κράτη μέλη έχουν τη δυνατότητα να εγκρίνουν την εμπορία μειγμάτων διαφύλαξης στις περιοχές καταγωγής τους με την προϋπόθεση ότι τα εν λόγω μείγματα πληρούν τις προϋποθέσεις του άρθρου 5 όταν πρόκειται για απευθείας συγκομιζόμενα μείγματα διαφύλαξης ή τις προϋποθέσεις του άρθρου 6 όταν πρόκειται για καλλιεργούμενα μείγματα διαφύλαξης.

2. Η έγκριση περιλαμβάνει τα εξής:

- α) το ονοματεπώνυμο και τη διεύθυνση του παραγωγού·
- β) τη μέθοδο συγκομιδής: απευθείας συγκομιδή ή καλλιέργεια·
- γ) την αναλογία κατά βάρος των συστατικών ως ειδών και, κατά περίπτωση, ως υποειδών·
- δ) στην περίπτωση των καλλιεργούμενων μειγμάτων διαφύλαξης, τα ειδικά ποσοστά βλάστησης των συστατικών του μείγματος που καλύπτονται από την οδηγία 66/401/ΕΟΚ και τα οποία δεν τηρούν τις απαιτήσεις βλαστικής ικανότητας που ορίζονται στο παράρτημα II της εν λόγω οδηγίας·
- ε) την ποσότητα του μείγματος για την οποία ισχύει η έγκριση·
- στ) την περιοχή καταγωγής·
- ζ) τον περιορισμό εμπορίας στην περιοχή καταγωγής·
- η) την πηγή προέλευσης·
- θ) τον τόπο συλλογής και, στην περίπτωση καλλιεργούμενου μείγματος διαφύλαξης, επιπλέον τον τόπο πολλαπλασιασμού·
- ι) τον τύπο οικοτόπου στον οποίο ανήκει ο τόπος συλλογής· και
- ια) το έτος συλλογής.

3. Όσον αφορά το στοιχείο γ) της παραγράφου 2, για τα απευθείας συγκομιζόμενα μείγματα διαφύλαξης, αρκεί να αναφερθούν τα εν λόγω συστατικά ως είδη και, κατά περίπτωση, ως υποείδη αντιπροσωπευτικά για τον τύπο οικοτόπου του τόπου συλλογής, τα οποία, ως συστατικά του μείγματος, είναι σημαντικά για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος στο πλαίσιο της διατήρησης των γενετικών πόρων.

Άρθρο 5

Προϋποθέσεις έγκρισης για τα απευθείας συγκομιζόμενα μείγματα διαφύλαξης

1. Το απευθείας συγκομιζόμενο μείγμα διαφύλαξης έχει συλλεγεί στην πηγή προέλευσής του από τόπο συλλογής που δεν έχει σπαρθεί τα τελευταία 40 χρόνια πριν από την ημερομηνία της αίτησης του παραγωγού, όπως αναφέρεται στο άρθρο 7 παράγραφος 1. Η πηγή προέλευσης βρίσκεται στην περιοχή καταγωγής.
2. Το ποσοστό των συστατικών του απευθείας συγκομιζόμενου μείγματος που είναι είδη και, κατά περίπτωση, υποείδη αντιπροσωπευτικά για τον τύπο οικοτόπου του τόπου συλλογής, τα οποία, ως συστατικά του μείγματος, είναι σημαντικά για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος στο πλαίσιο της διατήρησης των γενετικών πόρων, είναι επαρκές για την αναδημιουργία του τύπου του οικοτόπου του τόπου συλλογής.
3. Τα ποσοστά βλάστησης των συστατικών που αναφέρονται στην παράγραφο 2 πρέπει να είναι επαρκή για την αναδημιουργία του τύπου του οικοτόπου του τόπου συλλογής.
4. Η μέγιστη περιεκτικότητα σε είδη και, κατά περίπτωση, σε υποείδη τα οποία δεν συμμορφώνονται με την παράγραφο 2 δεν

υπερβαίνει το 1 % κατά βάρος. Το απευθείας συγκομιζόμενο μείγμα διαφύλαξης δεν περιέχει *Avena fatua*, *Avena sterilis* και *Cuscuta spp.* Η μέγιστη περιεκτικότητα σε *Rumex spp.* εκτός από *Rumex acetosella* και *Rumex maritimus* δεν υπερβαίνει το 0,05 % κατά βάρος.

Άρθρο 6

Προϋποθέσεις έγκρισης για τα καλλιεργούμενα μείγματα διαφύλαξης

1. Όσον αφορά τα καλλιεργούμενα μείγματα διαφύλαξης, οι συλλεγόμενοι σπόροι από τους οποίους παράγεται το καλλιεργούμενο μείγμα σπόρων έχουν συλλεγεί στην πηγή προέλευσής τους από τόπο συλλογής που δεν έχει σπαρθεί τα τελευταία 40 χρόνια πριν από την ημερομηνία της αίτησης του παραγωγού όπως αναφέρεται στο άρθρο 7 παράγραφος 1. Η πηγή προέλευσης βρίσκεται στην περιοχή καταγωγής.

2. Οι σπόροι του καλλιεργούμενου μείγματος διαφύλαξης ανήκουν σε είδη και, κατά περίπτωση, υποείδη αντιπροσωπευτικά για τον τύπο οικοτόπου του τόπου συλλογής, τα οποία, ως συστατικά του μείγματος, είναι σημαντικά για τη διαφύλαξη του φυσικού περιβάλλοντος στο πλαίσιο της διατήρησης των γενετικών πόρων.

3. Τα συστατικά ενός καλλιεργούμενου μείγματος διαφύλαξης τα οποία είναι σπόροι κτηνοτροφικών φυτών κατά την έννοια της οδηγίας 66/401/ΕΟΚ, πριν από την ανάμειξή τους, ικανοποιούν τις απαιτήσεις για τους εμπορεύσιμους σπόρους οι οποίες προβλέπονται από την οδηγία 66/401/ΕΟΚ στο τμήμα III του παραρτήματος II, όπως ορίζονται για την ελάχιστη καθαρότητα στις στήλες 4 έως 11 του πίνακα του τμήματος I παράγραφος 2 στοιχείο Α του εν λόγω παραρτήματος, όπως ορίζονται για τη μέγιστη περιεκτικότητα άλλων φυτικών ειδών σε δείγμα βάρους προβλεπόμενο στο παράρτημα III στήλη 4 (ολική κατά στήλη) στις στήλες 12, 13 και 14 του πίνακα του τμήματος I παράγραφος 2 στοιχείο Α του παραρτήματος II και, όπως ορίζονται για τους όρους που αφορούν την περιεκτικότητα σε σπόρους *Lupin* στη στήλη 15 του πίνακα του τμήματος I παράγραφος 2 στοιχείο Α του εν λόγω παραρτήματος.

4. Ο πολλαπλασιασμός μπορεί να πραγματοποιηθεί για πέντε γενιές.

Άρθρο 7

Διαδικαστικές απαιτήσεις

1. Η έγκριση χορηγείται μετά από αίτηση του παραγωγού.

Η αίτηση συνοδεύεται από τις απαραίτητες πληροφορίες, ώστε να επαληθεύεται η συμμόρφωση με τα άρθρα 4 και 5 στην περίπτωση των απευθείας συγκομιζόμενων μειγμάτων διαφύλαξης ή η συμμόρφωση με τα άρθρα 4 και 6 στην περίπτωση των καλλιεργούμενων μειγμάτων διαφύλαξης.

2. Όσον αφορά τα απευθείας συγκομιζόμενα μείγματα διαφύλαξης, τα κράτη μέλη στα οποία βρίσκεται ο τόπος συλλογής διενεργούν μακροσκοπικές επιθεωρήσεις.

Αυτές οι μακροσκοπικές επιθεωρήσεις πραγματοποιούνται στον τόπο συλλογής κατά την περίοδο της ανάπτυξης σε κατάλληλα διαστήματα για να διασφαλιστεί ότι το μείγμα συμμορφώνεται, τουλάχιστον, με τις απαιτήσεις έγκρισης που προβλέπει το άρθρο 5 παράγραφοι 2 και 4.

Το κράτος μέλος που πραγματοποίησε τις μακροσκοπικές επιθεωρήσεις τεκμηριώνει τα αποτελέσματα.

3. Όσον αφορά τα καλλιεργούμενα μείγματα διαφύλαξης, όταν ένα κράτος μέλος εξετάζει μια αίτηση, πραγματοποιεί δοκιμές ή εποπτεύει επισημώς την πραγματοποίηση δοκιμών, ώστε να ελέγξει ότι το μείγμα διαφύλαξης συμμορφώνεται, τουλάχιστον, με τις απαιτήσεις έγκρισης που προβλέπει το άρθρο 6 παράγραφος 2 και 3.

Οι δοκιμές αυτές πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις τρέχουσες διεθνείς μεθόδους, ή, όταν δεν υπάρχουν τέτοιες μέθοδοι, σύμφωνα με οποιοσδήποτε ενδεδειγμένες μεθόδους.

Σχετικά με τις εν λόγω δοκιμές, το ενδιαφερόμενο κράτος μέλος διασφαλίζει ότι τα δείγματα προέρχονται από ομοιογενείς σπορομερίδες. Το κράτος μέλος διασφαλίζει ότι εφαρμόζονται οι κανόνες σχετικά με το βάρος της σπορομερίδας και το βάρος του δείγματος που προβλέπονται στο άρθρο 7 παράγραφος 2 της οδηγίας 66/401/ΕΟΚ.

Άρθρο 8

Ποσοτικοί περιορισμοί

Κάθε κράτος μέλος διασφαλίζει ότι η συνολική ποσότητα σπόρων από μείγματα διαφύλαξης που διατίθεται στην αγορά ετησίως δεν υπερβαίνει το 5 % του συνολικού βάρους όλων των μειγμάτων σπόρων κτηνοτροφικών φυτών που καλύπτονται από την οδηγία 66/401/ΕΟΚ και διατίθενται στην αγορά του ενδιαφερόμενου κράτους μέλους το αντίστοιχο έτος.

Άρθρο 9

Εφαρμογή ποσοτικών περιορισμών

1. Στην περίπτωση των απευθείας συγκομιζόμενων μειγμάτων διαφύλαξης, τα κράτη μέλη διασφαλίζουν ότι οι παραγωγοί κοινοποιούν πριν από την έναρξη κάθε παραγωγικής περιόδου, την ποσότητα σπόρων των μειγμάτων διαφύλαξης για την οποία σκοπεύουν να υποβάλουν αίτηση για έγκριση εμπορίας μαζί με την έκταση και την τοποθεσία του προτεινόμενου τόπου ή τόπων συλλογής.

Στην περίπτωση των καλλιεργούμενων μειγμάτων διαφύλαξης, τα κράτη μέλη διασφαλίζουν ότι οι παραγωγοί κοινοποιούν πριν από την έναρξη κάθε παραγωγικής περιόδου, την ποσότητα σπόρων των μειγμάτων διαφύλαξης για την οποία σκοπεύουν να υποβάλουν αίτηση για έγκριση εμπορίας μαζί με την έκταση και την τοποθεσία του προτεινόμενου τόπου ή τόπων πολλαπλασιασμού.

2. Εάν, βάσει των κοινοποιήσεων που αναφέρονται στην παράγραφο 1, είναι πιθανόν να σημειωθεί υπέρβαση των ποσοτήτων που καθορίζονται στο άρθρο 8, τα κράτη μέλη κατανέμουν σε κάθε ενδιαφερόμενο παραγωγό την ποσότητα που επιτρέπεται να εμπορευτεί κατά την αντίστοιχη παραγωγική περίοδο.

Άρθρο 10

Σφράγιση συσκευασιών και δοχείων

1. Τα κράτη μέλη εξασφαλίζουν ότι τα μείγματα διαφύλαξης μπορούν να διατεθούν στην αγορά μόνο σε κλειστές συσκευασίες ή δοχεία που φέρουν σύστημα σφράγισης.

2. Για να εξασφαλιστεί η σφράγιση, το σύστημα σφράγισης περιλαμβάνει τουλάχιστον την επισημάνση ή θέση σφραγίδας.

3. Οι συσκευασίες και τα δοχεία που αναφέρει η παράγραφος 1 σφραγίζονται με τέτοιο τρόπο ώστε να μην μπορούν να ανοιχτούν

χωρίς να προκληθεί βλάβη του συστήματος σφράγισης ή χωρίς να παραμείνουν στοιχεία παραβίασης στην ετικέτα του παραγωγού, ή στη συσκευασία ή στο δοχείο.

Άρθρο 11

Επισημάνση

1. Τα κράτη μέλη εξασφαλίζουν ότι οι συσκευασίες και τα δοχεία των μειγμάτων διαφύλαξης φέρουν την ετικέτα του παραγωγού ή τυπωμένη επιγραφή ή σφραγίδα που περιλαμβάνει τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες:

- α) τις λέξεις «κανόνες και προδιαγραφές της ΕΕ»·
- β) το ονοματεπώνυμο και τη διεύθυνση του υπευθύνου για την τοποθέτηση των επισημάνσεων ή το σήμα αναγνώρισής του·
- γ) τη μέθοδο συγκομιδής: απευθείας συγκομιδή ή καλλιέργεια·
- δ) το έτος σφράγισης με την ένδειξη: «σφραγίστηκε το ...» (έτος)·
- ε) την περιοχή καταγωγής·
- στ) την πηγή προέλευσης·
- ζ) τον τόπο συλλογής·
- η) τον τύπο οικοτόπου του τόπου συλλογής·
- θ) τις λέξεις «μείγμα διαφύλαξης, από σπόρους κτηνοτροφικών φυτών, για χρήση σε περιοχή του ίδιου τύπου οικοτόπου με τον τόπο συλλογής, μη λαμβανομένων υπόψη των βιοτικών όρων»·
- ι) τον αριθμό αναφοράς της σπορομερίδας που δίνεται από τον αρμόδιο για την τοποθέτηση των επισημάνσεων·
- ια) το ποσοστό κατά βάρος των συστατικών των ειδών και, κατά περίπτωση, των υποειδών·
- ιβ) το δηλούμενο καθαρό ή μεικτό βάρος·
- ιγ) σε περίπτωση χρήσης κοκκωδών φυτοφαρμάκων, υλών συσσωμάτωσης ή άλλων στερεών προσθέτων, δηλώνεται η φύση του προσθέτου όπως και η κατά προσέγγιση αναλογία του βάρους των συκαρπιών ή των καθαρών σπόρων προς το συνολικό βάρος· και
- ιδ) όταν πρόκειται για καλλιεργούμενα μείγματα διαφύλαξης, τα ειδικά ποσοστά βλάστησης των συστατικών του μείγματος που καλύπτονται από την οδηγία 66/401/ΕΟΚ και δεν συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις βλαστικής ικανότητας που ορίζει το παράρτημα II της εν λόγω οδηγίας.

2. Όσον αφορά το στοιχείο ια) της παραγράφου 1, αρκεί να δηλωθούν τα συστατικά των απευθείας συγκομιζόμενων μειγμάτων διαφύλαξης, όπως προβλέπει το άρθρο 4 παράγραφος 3.

3. Όσον αφορά το στοιχείο ιδ) της παραγράφου 1, αρκεί να δηλωθεί ο μέσος όρος των ζητούμενων ειδικών ποσοστών βλάστησης σε περίπτωση που ο αριθμός των ζητούμενων ειδικών ποσοστών βλάστησης υπερβαίνει το πέντε.

Άρθρο 12**Παρακολούθηση**

Τα κράτη μέλη εξασφαλίζουν, μέσω επίσημης παρακολούθησης, ότι τηρείται η παρούσα οδηγία.

Άρθρο 13**Υποβολή αναφοράς**

Τα κράτη μέλη εξασφαλίζουν ότι οι παραγωγοί που ασκούν δραστηριότητα στην επικράτειά τους υποβάλλουν αναφορά σχετικά με την ποσότητα μειγμάτων διαφύλαξης που διαθέτουν στην αγορά την κάθε παραγωγική περίοδο.

Τα κράτη μέλη υποβάλλουν αναφορά, ύστερα από αίτηση, στην Επιτροπή και στα υπόλοιπα κράτη μέλη σχετικά με την ποσότητα μειγμάτων διαφύλαξης που διατέθηκε στην αγορά της επικράτειάς τους.

Άρθρο 14**Κοινοποίηση των αναγνωρισμένων οργανισμών φυτογενετικών πόρων**

Τα κράτη μέλη κοινοποιούν στην Επιτροπή, ύστερα από αίτηση, τις αρχές ή τους οργανισμούς φυτογενετικών πόρων που είναι αναγνωρισμένοι για αυτόν το σκοπό από τα κράτη μέλη.

Άρθρο 15**Αξιολόγηση**

Η Επιτροπή προβαίνει σε αξιολόγηση της εφαρμογής της παρούσας οδηγίας πριν από τις 31 Δεκεμβρίου 2014.

Άρθρο 16**Μεταφορά στο εθνικό δίκαιο**

1. Τα κράτη μέλη θέτουν σε ισχύ τις αναγκαίες νομοθετικές, κανονιστικές και διοικητικές διατάξεις για να συμμορφωθούν με

την παρούσα οδηγία το αργότερο στις 30 Νοεμβρίου 2011. Ανακοινώνουν αμέσως στην Επιτροπή το κείμενο των εν λόγω διατάξεων καθώς και πίνακα αντιστοιχίας μεταξύ αυτών των διατάξεων και των διατάξεων της παρούσας οδηγίας.

Όταν τα κράτη μέλη θεσπίζουν τις εν λόγω διατάξεις, αυτές περιέχουν αναφορά στην παρούσα οδηγία ή συνοδεύονται από την αναφορά αυτή κατά την επίσημη δημοσίευσή τους. Ο τρόπος της αναφοράς αποφασίζεται από τα κράτη μέλη.

2. Τα κράτη μέλη ανακοινώνουν στην Επιτροπή το κείμενο των ουσιωδών διατάξεων εσωτερικού δικαίου τις οποίες θεσπίζουν στον τομέα που διέπεται από την παρούσα οδηγία.

Άρθρο 17**Έναρξη ισχύος**

Η παρούσα οδηγία αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή της στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Άρθρο 18**Αποδέκτες**

Η παρούσα οδηγία απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 30 Αυγούστου 2010.

Για την Επιτροπή

Ο Πρόεδρος

José Manuel BARROSO

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

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

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2010) 5779]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2010/470/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 την τέταρτη περίπτωση του άρθρου 11 παράγραφος 2 και την τρίτη περίπτωση του άρθρου 11 παράγραφος 3,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται στις απαιτήσεις υγειονομικού ελέγχου οι οποίες καθορίζονται στις ειδικές πράξεις της Ένωσης. Η εν λόγω οδηγία περιλαμβάνει απαιτήσεις για το εμπόριο του σπέρματος, των ωαρίων και των εμβρύων ιπποειδών και αιγοπροβάτων, καθώς και των ωαρίων και των εμβρύων χοίρων («τα προϊόντα»). Επιπλέον, προβλέπει τη θέσπιση υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο των προϊόντων εντός της Ένωσης.
- (2) Το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010 της Επιτροπής ⁽²⁾, ορίζει κάποιες νέες απαιτήσεις για τα προϊόντα οι οποίες πρέπει να εφαρμόζονται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.
- (3) Το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010 της Επιτροπής, 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, τη συλλογή και την επεξεργασία των εμβρύων που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), και την παραγωγή και την επεξεργασία των εμβρύων που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) καθώς και των εμβρύων που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς. Οι τροποποιήσεις του παραρτήματος Δ αφορούν και τους όρους που ισχύουν για τα ζώα-δότες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών και αιγοπροβάτων, καθώς και ωαρίων και εμβρύων χοίρων.

- (4) Είναι αναγκαίο να καταρτιστούν νέα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο των προϊόντων εντός της Ένωσης στα οποία θα λαμβάνονται υπόψη οι υγειονομικές απαιτήσεις που ορίζονται στο παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010.
- (5) Επιπλέον, πρέπει να υπάρξει πρόνοια για τα αποθέματα των προϊόντων αυτών που ήδη υπάρχουν στην Ένωση και τα οποία ανταποκρίνονται στις διατάξεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, που θεσπίστηκαν πριν από την έναρξη ισχύος των τροποποιήσεων που επέφερε ο κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 176/2010. Επομένως, είναι αναγκαίο να καθοριστούν ξεχωριστά υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης του σπέρματος, των ωαρίων και των εμβρύων ιπποειδών και αιγοπροβάτων και για το εμπόριο των ωαρίων και των εμβρύων χοίρων που συλλέγονται ή παράγονται, υφίστανται επεξεργασία και αποθηκεύονται σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.
- (6) Η δυνατότητα μακροχρόνιας αποθεματοποίησης των προϊόντων αυτών δεν επιτρέπει επί του παρόντος τον καθορισμό μιας ημερομηνίας για την εξάντληση των αποθεμάτων που ήδη υπάρχουν. Επομένως, δεν είναι δυνατόν να καθοριστεί μια ημερομηνία για τη λήξη της χρήσης εκείνων των υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών για τα αποθέματα που ήδη υπάρχουν.

⁽¹⁾ ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.

⁽²⁾ ΕΕ L 52 της 3.3.2010, σ. 14.

- (7) Για λόγους συνέπειας και απλούστευσης της ενωσιακής νομοθεσίας, τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών πρέπει να καθοριστούν σε μία ενιαία απόφαση και να ληφθεί υπόψη ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 599/2004 της Επιτροπής, της 30ής Μαρτίου 2004, σχετικά με την καθιέρωση εναρμονισμένου υποδείγματος πιστοποιητικού και απολογισμού επιθεώρησης για το ενδοκοινοτικό εμπόριο ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης ⁽¹⁾.
- (8) Με σκοπό να εξασφαλιστεί η πλήρης ιχνηλασιμότητα των προϊόντων αυτών πρέπει να καθοριστούν στην παρούσα απόφαση υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης του σπέρματος ιπποειδών και αιγοπροβάτων που συλλέγεται σε εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος και αποστέλλεται από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος, είτε το κέντρο αποθήκευσης αποτελεί τμήμα κέντρου συλλογής σπέρματος το οποίο έχει εγκριθεί με διαφορετικό αριθμό έγκρισης είτε όχι.
- (9) Για λόγους σαφήνειας της ενωσιακής νομοθεσίας, οι πράξεις της Ένωσης με τις οποίες θεσπίζονται τα υποδείγματα των υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης των εν λόγω προϊόντων πρέπει να καταργηθούν ρητώς. Επομένως, η απόφαση 95/294/ΕΚ της Επιτροπής, της 24ης Ιουλίου 1995, για καθορισμό του υποδείγματος πιστοποιητικού υγείας των ζώων για εμπορία ωρίων και εμβρύων των ιπποειδών ⁽²⁾, η απόφαση 95/307/ΕΚ της Επιτροπής, της 24ης Ιουλίου 1995, για καθορισμό του υποδείγματος πιστοποιητικού υγείας των ζώων για εμπορία σπέρματος ιπποειδών ⁽³⁾, η απόφαση 95/388/ΕΚ της Επιτροπής, της 19ης Σεπτεμβρίου 1995, για τον καθορισμό του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού το οποίο απαιτείται κατά τις ενδοκοινοτικές συναλλαγές που αφορούν το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα των αιγοειδών και προβατοειδών ⁽⁴⁾ και η απόφαση 95/483/ΕΚ της Επιτροπής, της 9ης Νοεμβρίου 1995, για τον καθορισμό του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού το οποίο απαιτείται κατά τις ενδοκοινοτικές συναλλαγές ωρίων και εμβρύων χοίρων ⁽⁵⁾ πρέπει να καταργηθούν.
- (10) 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 καθορίζει τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης όσον αφορά τα ακόλουθα προϊόντα:

- α) σπέρμα ιπποειδών·
- β) ωάρια και έμβρυα ιπποειδών·
- γ) σπέρμα αιγοπροβάτων·

δ) ωάρια και έμβρυα αιγοπροβάτων·

ε) ωάρια και έμβρυα χοίρων.

Άρθρο 2

Εμπόριο σπέρματος ιπποειδών

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες σπέρματος ιπποειδών συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα I:

- α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΑ όπως καθορίζεται στο μέρος Α, για τις παρτίδες σπέρματος το οποίο έχει συλλεχθεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 και αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΒ όπως καθορίζεται στο μέρος Β, για τις παρτίδες αποθεμάτων σπέρματος το οποίο έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- γ) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΓ όπως καθορίζεται στο μέρος Γ, για τις παρτίδες σπέρματος και αποθεμάτων σπέρματος που αναφέρονται στο στοιχείο α) και στο στοιχείο β) που αποστέλλονται από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

Άρθρο 3

Εμπόριο ωρίων και εμβρύων ιπποειδών

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες ωρίων και εμβρύων ιπποειδών συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα II:

- α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΑ όπως καθορίζεται στο μέρος Α, για τις παρτίδες ωρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 και αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·
- β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΒ όπως καθορίζεται στο μέρος Β, για τις παρτίδες αποθεμάτων ωρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα.

Άρθρο 4

Εμπόριο σπέρματος αιγοπροβάτων

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες σπέρματος αιγοπροβάτων συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα III:

- α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΙΑ όπως καθορίζεται στο μέρος Α, για τις παρτίδες σπέρματος το οποίο έχει συλλεχθεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 και αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

⁽¹⁾ ΕΕ L 94 της 31.3.2004, σ. 44.

⁽²⁾ ΕΕ L 182 της 2.8.1995, σ. 27.

⁽³⁾ ΕΕ L 185 της 4.8.1995, σ. 58.

⁽⁴⁾ ΕΕ L 234 της 3.10.1995, σ. 30.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 275 της 18.11.1995, σ. 30.

β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIIB όπως καθορίζεται στο μέρος B, για τις παρτίδες αποθεμάτων σπέρματος το οποίο έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

γ) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIIG όπως καθορίζεται στο μέρος Γ, για τις παρτίδες σπέρματος και αποθεμάτων σπέρματος που αναφέρονται στο στοιχείο α) και στο στοιχείο β) που αποστέλλονται από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

Άρθρο 5

Εμπόριο ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα IV:

α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IVA όπως καθορίζεται στο μέρος A, για τις παρτίδες ωαρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 και αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·

β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IVB όπως καθορίζεται στο μέρος B, για τις παρτίδες αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα.

Άρθρο 6

Εμπόριο ωαρίων και εμβρύων χοίρων

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες ωαρίων και εμβρύων χοίρων συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα V:

α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού VA όπως καθορίζεται στο μέρος A, για τις παρτίδες ωαρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 και αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·

β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού VB όπως καθορίζεται στο μέρος B, για τις παρτίδες αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων τα οποία έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα.

Άρθρο 7

Καταργήσεις

Οι αποφάσεις 95/294/EK, 95/307/EK, 95/388/EK και 95/483/EK καταργούνται.

Άρθρο 8

Εφαρμογή

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.

Άρθρο 9

Αποδέκτες

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 26 Αυγούστου 2010.

Για την Επιτροπή

John DALLI

Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της ένωσης παρτίδων σπέρματος ιπποειδών

ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΑ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO		I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
					I.11. Περιοχή προορισμού			
					Κωδικός			
I.14.				I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.				
I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85				
				I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				
				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO				
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος, πιστοποιώ ότι: II.1. Το κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽²⁾, στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκεύεται με σκοπό το εμπόριο έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.1.1. στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος: II.1.1.1. βρισκόταν σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής ⁽¹⁾ κράτους μέλους το οποίο δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχείο α) και στοιχείο β) της οδηγίας 2009/156/ΕΟΚ ⁽³⁾· II.1.1.2. πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις· II.1.1.3. περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών· II.2. Στο κέντρο έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή τα οποία πληρούν τους όρους του άρθρου 4 και του άρθρου 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ· II.3. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι: II.3.1. δεν έχουν παρουσιάσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο και κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος· II.3.2. έχουν παραμείνει επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία παρουσίαζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο· II.3.3. δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία κατά τη διάρκεια 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 ή II.3.5.3 καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής· II.3.4. έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Διεθνούς Οργανισμού Υγείας των Ζώων (ΟΙΕ), που διεξάγονται σε δείγματα που λαμβάνονται σύμφωνα με ένα από τα προγράμματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.3.5 σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή: (¹) είτε [II.3.4.1. δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (ΕΙΑ) με αρνητικό αποτέλεσμα·] (¹) ή [II.3.4.1. δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (ΕΙΑ) με αρνητικό αποτέλεσμα·] και (¹) είτε [II.3.4.2. δοκιμή αδρανολίσης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (ΕΒΑ) με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα·] (¹) ή [II.3.4.2. δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (ΕΒΑ) που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·] και II.3.4.3. δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) που διεξάγεται δύο φορές σε δείγματα που λαμβάνονται σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού Taylorella equigenitalis ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βαλάνου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση· II.3.5. έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.3.4 σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα ⁽⁴⁾ που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 και II.3.5.3 ως ακολούθως: II.3.5.1. Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη. Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν ⁽⁵⁾ πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών.		

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Σημειώσεις Μέρος I: Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα. Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος. Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας. Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος. Μέρος II: Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.3.6: Συντμήσεις: EIA-1 Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA) δοκιμή πρώτη φορά EIA-2 EIA δοκιμή δεύτερη φορά EVA-B1 Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) δοκιμή δείγμα αίματος πρώτη φορά EVA-B2 EVA δοκιμή σε δείγμα αίματος δεύτερη φορά EVA-S1 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος πρώτη φορά EVA-S2 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος δεύτερη φορά CEM-11 Λοιμώδης μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) δοκιμή πρώτη φορά στο πρώτο δείγμα CEM-12 CEM δοκιμή πρώτη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-11 CEM-21 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο πρώτο δείγμα CEM-22 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-21 Οδηγίες: Για κάθε ταυτοποίηση σπέρματος στη στήλη Α στο κατωτέρω παράδειγμα, το πρόγραμμα δοκιμών (II.3.5.1, II.3.5.2 ή/και II.3.5.3) πρέπει να περιγράφεται στη στήλη Β, και οι στήλες Γ και Δ πρέπει να συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες. Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω όπως απαιτείται στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 και II.3.5.3, αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή τα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο κατωτέρω παράδειγμα. Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.3.5.2. ή II.3.5.3 αναγράφονται στην κατώτερη γραμμή των στηλών 5 έως 9 στον πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο κατωτέρω παράδειγμα.		

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες				II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		II.β.		
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης (5)		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους (5)				
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	ΕΙΑ II.3.4.1	ΕVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
A	B	Γ	Δ	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

(2) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:
http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm

(3) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.

(4) Διαγράψτε το(τα) πρόγραμμα(τα) που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα.

(5) Συμπληρώστε την ημερομηνία στο σημείο II.3.6 του πίνακα (σύμφωνα με την καθοδήγηση του μέρους II των σημειώσεων)

(6) Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις

Επίσημος κτηνίατρος (*)

Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος:

Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):

Αριθμός TKM:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

Σφραγίδα:

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

ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζουσες παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Kωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Kωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	
							Kωδικός ISO	
							I.11. Περιοχή προορισμού	
							Kωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης Εκμετάλλευση ☐			
I.14.				I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.				
I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		
						I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Β

	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
	II.1. Το κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽²⁾ , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί με σκοπό το εμπόριο:		
	II.1.1. έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ,		
	II.1.2. βρίσκεται σε περιοχή ή στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σε τμήμα περιοχής ⁽¹⁾ κράτους μέλους το οποίο κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ⁽¹⁾ ή μέχρι τη λήξη της υποχρεωτικής περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα ⁽¹⁾ δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχείο α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ ⁽³⁾ ;		
	II.1.3. πληρούσε κατά τη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία της αποστολής του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ⁽¹⁾ ή μέχρι τη λήξη της περιόδου υποχρεωτικής αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα ⁽¹⁾ , τους όρους του άρθρου 4 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ·		
	II.1.4. περιείχε κατά τη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία αποστολής του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ⁽¹⁾ ή μέχρι τη λήξη της περιόδου υποχρεωτικής αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα ⁽¹⁾ μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών·		
	II.2. Η εισαγωγή όλων των ιπποειδών στο κέντρο πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 4 και 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ·		
	II.3. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:		
	II.3.1. κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου,		
	II.3.2. κατά τη διάρκεια τουλάχιστον 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος δεν είχαν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία,		
	II.3.3. κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος παρέμειναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών,		
	II.3.4. κατά τη διάρκεια των τελευταίων 60 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος παρέμειναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,		
	II.3.5. εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από κάποια μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή του σπέρματος,		
	II.3.6. υποβλήθηκαν στις ακόλουθες υγειονομικές εξετάσεις που διεξήχθησαν σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το πρόγραμμα δοκιμών όπως ορίζεται στο σημείο II.3.7.		
	[II.3.6.1. δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναμία των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα.]		
	και ⁽¹⁾ είτε [II.3.6.2. δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα· και]		
	⁽¹⁾ ή [II.3.6.2. δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·]		
	και II.3.6.3. δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών που διεξάγεται δύο φορές σε σπέρμα που συλλέγεται από τον επιβήτορα-δότη σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού Taylorella equigenitalis από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βαλάνου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·		
	II.3.7. υποβλήθηκαν σε ένα από τα ακόλουθα προγράμματα δοκιμών ⁽⁴⁾ :		
	II.3.7.1. Ο επιβήτορας-δότης παρέμεινε συνεχώς στο κέντρο συλλογής τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος και κατά την περίοδο συλλογής και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών.		

Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις ⁽⁵⁾ και στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις ⁽⁵⁾, δηλαδή τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την έναρξη της προαναφερομένης περιόδου παραμονής και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου·

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.3.7.2.	Ο επιβήτορας-δότης δεν παρέμεινε συνεχώς στο κέντρο συλλογής ή άλλα ιπποειδή του κέντρου συλλογής ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή των οποίων η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη του επιβήτορα-δότη. Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις⁽⁵⁾ και στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις⁽⁵⁾, δηλαδή εντός της περιόδου των 14 ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου, και η δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο II.3.6.1 για την λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις⁽⁵⁾ δηλαδή το αργότερο 120 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται πιο πάνω. και ⁽¹⁾ είτε [μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6.2 για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα που ελήφθη στις⁽⁵⁾, δηλαδή το αργότερο 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω,] ⁽¹⁾ ή [επιβεβαιώθηκε με δοκιμή απομόνωσης ιού ότι ο οροθετικός επιβήτορας δεν είναι φορέας του ιού της λοιμώδους αρτηρίτιδας των ιπποειδών, η οποία δοκιμή διεξήχθη σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη η συλλογή του οποίου πραγματοποιήθηκε στις⁽⁵⁾, δηλαδή το αργότερο ένα έτος πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.]		
II.3.7.3.	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6. διεξήχθησαν κατά τη διάρκεια της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης κατεψυγμένου σπέρματος και το νωρίτερο 14 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος σε δείγματα που ελήφθησαν στις ⁽⁵⁾ και στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις ⁽⁵⁾ .		
II.4.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II και κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.			
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος.			
Μέρος II:			
⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
⁽²⁾ Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm			
⁽³⁾ ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.			
⁽⁴⁾ Διαγράψτε το(τα) πρόγραμμα(τα) που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα.			
⁽⁵⁾ Συμπληρώστε την ημερομηνία			
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής			
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):		Αριθμός TKM:	
Ημερομηνία:		Υπογραφή:	
Σφραγίδα:			
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			

ΜΕΡΟΣ Γ

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΓ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6. Σχετικά πρωτότυπα πιστοποιητικά		Αριθμός συνοδευτικών εγγράφων	
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	
							I.11. Περιοχή προορισμού	
							Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης Εκμετάλλευση ☐			
	I.14.				I.15.			
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.				
I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		
						I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.		
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
------------------------------	---	-------

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω

- (¹) *είτε* II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος (²) το οποίο βρίσκεται στο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και από το οποίο το σπέρμα μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται αναλυτικά στο πλαίσιο I.12 το οποίο βρίσκεται στο ίδιο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα υπό τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς υγειονομικούς και κτηνιατρικούς όρους πιστοποίησης με εκείνους που προβλέπονται στο/στην
- (¹) *είτε* [παράρτημα I μέρος Α της απόφασης 2010/470/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [παράρτημα I μέρος Β της απόφασης 2010/470/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [απόφαση 95/307/ΕΚ.]
- (¹) *ή* II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για μια περίοδο 30 ημερών τουλάχιστον αμέσως μετά τη συλλογή του σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος (²) που βρίσκεται στην Ευρωπαϊκή Ένωση και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 σύμφωνα με το/την:
- (¹) *είτε* [παράρτημα I μέρος Α της απόφασης 2010/470/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [παράρτημα I μέρος Β της απόφασης 2010/470/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [παράρτημα I μέρος Γ της απόφασης 2010/470/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [απόφαση 95/307/ΕΚ.]
- (¹) *ή* II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος (²) που βρίσκεται σε τρίτη χώρα ή περιοχή της που περιλαμβάνονται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής, το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και εισήχθη στην Ευρωπαϊκή Ένωση υπό τους όρους του άρθρου 4 της απόφασης 2004/211/ΕΚ σύμφωνα με το/την:
- (¹) *είτε* [παράρτημα I μέρος Α της απόφασης 2010/471/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [παράρτημα I μέρος Β της απόφασης 2010/471/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [παράρτημα I μέρος Γ της απόφασης 2010/471/ΕΕ.]
- (¹) *ή* [απόφαση 96/539/ΕΚ.]
- II.2. αποθηκεύτηκε στο εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος (²) που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12, το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.
- II.3. απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.

Σημειώσεις

Μέρος I:

Πλαίσιο I.6: αντιστοιχεί στον αριθμό σειράς του(των) ατομικού(-ών) επίσημου(-ων) εγγράφου(-ων) ή υγειονομικού(-ων) πιστοποιητικού(-ών) [είτε INTRA ή CVED] που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος της καταγωγής του στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω. 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.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος.

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα ιπποειδών — Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος. Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας. Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 από το οποίο κατάγεται το σπέρμα. Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, στον κατάλογο των δικτυακών τόπων της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm										
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής <table border="0"> <tr> <td>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):</td> <td>Αριθμός ΤΚΜ:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table> (*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):	Αριθμός ΤΚΜ:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):	Αριθμός ΤΚΜ:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών

ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΠΑ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος I: Πληροφορίες παρουσιάζουσας παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
	I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή							
	I.4. Αρμόδια τοπική αρχή							
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
	I.7.							
	I.8. Χώρα καταγωγής	Kωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής	Kωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	Kωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού	Kωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Αριθμός έγκρισης
	I.14.		I.15.					
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης		I.17.					
	I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85			
				I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος			Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO	
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Ράτσα	Κατηγορία	Ταυτότητα του δότη	Ημερομηνία συλλογής	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
	(¹) είτε	II.1.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo)/τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo (¹) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων (²) η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.1.	τα έμβρυα που έχουν παραχθεί από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro)/τα έμβρυα που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς (¹) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν παραχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα παραγωγής εμβρύων (²), η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 και παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) είτε	II.2.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα έμβρυα που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
		II.3.	τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω προέρχονται από φοράδες-δότριες οι οποίες:
		II.3.1.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες πληρούν τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (⁴) και στις οποίες έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή που πληρούν τους όρους των άρθρων 4 και 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ.
		II.3.2.	πληρούν τις συμπληρωματικές απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.
		II.3.3.	δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και μεταξύ της ημερομηνίας του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.3.4 και II.3.5 και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων και των εμβρύων.
		II.3.4.	έχουν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή σε δοκιμή ELISA για λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών που διενεργήθηκε σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στις (³), δηλαδή κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων από βλεννογόνους επιφάνειες του κλειτορικού βοθρίου και των κλειτορικών κολπωμάτων σε δύο διαδοχικούς οίστρους στις (³) και στις (³), και σε πρόσθετο δείγμα καλλιέργειας που ελήφθη κατά τον ένα από τους δύο οίστρους από τον ενδοτράχηλο στις (³);
		II.3.5.	έχουν υποβληθεί σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών με απομόνωση του ιού Taylorella equigenitalis μετά από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών που πραγματοποιήθηκε με αρνητικά αποτελέσματα σε κάθε περίπτωση σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων από βλεννογόνους επιφάνειες του κλειτορικού βοθρίου και των κλειτορικών κολπωμάτων σε δύο διαδοχικούς οίστρους στις (³) και στις (³), και σε πρόσθετο δείγμα καλλιέργειας που ελήφθη κατά τον ένα από τους δύο οίστρους από τον ενδοτράχηλο στις (³);
	(¹) είτε	II.4.	η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής σπερματέγχυσης στις φοράδες-δότριες με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.4.	η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής (in vitro) γονιμοποίησης των ωαρίων σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.4.	τα ωάρια δεν έχουν έρθει σε επαφή με σπέρμα ιπποειδών.]
		II.5.	τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω απεστάλησαν στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 6 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.12:		ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.	
Πλαίσιο I.13:		ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.	
Πλαίσιο I.23:		αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.	

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων. Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm (³) Συμπληρώστε την ημερομηνία (⁴) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.										
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*) <table border="0"> <tr> <td>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):</td> <td>Αριθμός ΤΚΜ:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table> (*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):	Αριθμός ΤΚΜ:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):	Αριθμός ΤΚΜ:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωρίων και εμβρύων υποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχουν αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.14.				I.15.			
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.			
I.18. Προϊόντα					I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85			I.20. Ποσότητα
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			I.24. Είδος συσκευασίας
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου								
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών — Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
	II.1.	Τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί από εγκεκριμένη από την αρμόδια αρχή ομάδα συλλογής ⁽²⁾ και έχουν υποστεί επεξεργασία σε κατάλληλο εργαστήριο	
	II.2.	Τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ έχουν συλλεχθεί από φοράδες-δότριες οι οποίες:	
	II.2.1.	κατά την ημέρα της συλλογής βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής κράτους μέλους το οποίο δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχείο α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ ⁽³⁾ ,	
	II.2.2.	βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική επίβλεψη, οι οποίες κατά την ημέρα της συλλογής πληρούσαν τους όρους του άρθρου 4 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ,	
	II.2.3.	έχουν παραμείνει πριν από τη συλλογή σε εκμεταλλεύσεις απαλλαγμένες από κλινικά συμπτώματα λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών επί 60 ημέρες,	
	II.2.4.	δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία κατά τη διάρκεια των 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ ,	
	II.2.5.	εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων ⁽¹⁾ ,	
	II.2.6.	δεν παρουσίαζαν κατά την ημέρα συλλογής κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου	
	II.3.	Τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ	
II.4.	Το σπέρμα που χρησιμοποιήθηκε για την τεχνητή σπερματέγχυση στις φοράδες-δότριες πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ⁽⁴⁾ ⁽¹⁾ ;		
II.5.	Τα ωάρια που χρησιμοποιήθηκαν για την φυσική (in vivo) παραγωγή εμβρύων πληρούν τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ⁽¹⁾ .		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων της συλλογής ωαρίων/εμβρύων.			
Μέρος II:			
⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
⁽²⁾ Μόνον εγκεκριμένες ομάδες συλλογής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm			
⁽³⁾ ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 41.			
⁽⁴⁾ Δεν ισχύει για τα ωάρια.			

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών — Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ): Ημερομηνία: Σφραγίδα:		
Ιδιότητα και τίτλος: Αριθμός ΤΚΜ: Υπογραφή:		

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

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων

ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIIA για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων που έχει συλλεχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος I: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Εκμετάλλευση ☐ Αριθμός έγκρισης	
	I.14.				I.15.			
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.			
	I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85			
				I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Μέρος Α

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγιειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι: II.1. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω: II.1.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σε κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽²⁾ το οποίο έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή 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 II.1.2. προέρχεται από ζώα-δότες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ II.1.3. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα II και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ^{(1) είτε} [II.1.4. πληροί τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001] ^{(1) ή} [II.1.4. πληροί τις 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 του 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 ⁽³⁾ που ζητούνται από τα κράτη μέλη προορισμού] II.1.5. απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23 ^{(1) είτε} [II.2. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών.] ^{(1) ή} [II.2. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα κατωτέρω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών ώστε στην τελική αραίωση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον ⁽⁴⁾:] Σημειώσεις Μέρος I: Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα. Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος. Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας. Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος. Μέρος II: ⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. ⁽²⁾ Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm ⁽³⁾ Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28). ⁽⁴⁾ Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις.		
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής ^(*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM): Ημερομηνία: Σφραγίδα: Ιδιότητα και τίτλος: Αριθμός TKM: Υπογραφή:			

^(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.

ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΠΒ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος αιγοπροβάτων που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζουσες παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO		I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.14.				I.15.			
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.			
I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		
						I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				
				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO				
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)			Ράτσα	Ταυτότητα του δότη	Ημερομηνία συλλογής	Αριθμός έγκρισης του κέντρου		Ποσότητα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες

II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού

II.β.

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:

II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σε κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽²⁾ το οποίο έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I και του κεφαλαίου I τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

II.2. προέρχεται από ζώα-δότες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

II.3. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα II και κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

⁽¹⁾ είτε [II.4. πληροί τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]

⁽¹⁾ ή [II.4. πληροί τις 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 του 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 ⁽³⁾ που ζητούνται από το κράτος μέλος προορισμού.]

Σημειώσεις

Μέρος I:

Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.

Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.

Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.

Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος.

Μέρος II:

⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

⁽²⁾ Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:

http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm

⁽³⁾ Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28).

Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής

Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος:

Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):

Αριθμός ΤΚΜ:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

Σφραγίδα:

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

ΜΕΡΟΣ Γ

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΓ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος αιγοπροβάτων που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος αιγοπροβάτων που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζουσες παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6. Αριθμός των σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών		Αριθμός(-οί) συνοδευτικών εγγράφων	
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO		I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Κέντρο σπέρματος ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος ☐ Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
					I.15.			
	I.14.							
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.				
I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85				
				I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				I.29.				
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Ράτσα	Ταυτότητα του δότη	Ημερομηνία συλλογής	Αριθμός έγκρισης του κέντρου	Ποσότητα		

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
------------------------------	---	-------

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:

- (¹) είτε [II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος(2) το οποίο βρίσκεται στο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και από το οποίο το σπέρμα μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται αναλυτικά στο πλαίσιο I.12 το οποίο βρίσκεται στο ίδιο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα υπό τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς υγειονομικούς και κτηνιατρικούς όρους πιστοποίησης με εκείνους που προβλέπονται στο/στην:
- (¹) είτε [παράρτημα III μέρος Α της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]
- (¹) ή [παράρτημα III μέρος Β της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]
- (¹) ή [απόφαση 95/388/ΕΚ·]
- (¹) ή [II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος(2) το οποίο βρίσκεται στην Ευρωπαϊκή Ένωση και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 σύμφωνα με το/την:
- (¹) είτε [παράρτημα III μέρος Α της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]
- (¹) ή [παράρτημα III μέρος Β της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]
- (¹) ή [απόφαση 95/388/ΕΚ·]
- (¹) ή [II.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος(2) το οποίο βρίσκεται σε τρίτη χώρα ή σε περιοχή του εδάφους της που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2010/472/ΕΕ και το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και εισήχθη στην Ευρωπαϊκή Ένωση με τους όρους που προβλέπονται στο άρθρο 17 παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ σύμφωνα με το:
- (¹) είτε [παράρτημα II τμήμα Α μέρος 2 της απόφασης 2010/472/ΕΕ·]
- (¹) ή [παράρτημα II τμήμα Β μέρος 2 της απόφασης 2010/472/ΕΕ·]
- (¹) ή [παράρτημα II της απόφασης 2008/635/ΕΚ·]
- II.2. αποθηκεύτηκε στο εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος(2) που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12, το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- II.3. απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.

Σημειώσεις

Μέρος I:

- Πλαίσιο I.6: αντιστοιχεί στον αριθμό σειράς του(των) ατομικού(-ών) επίσημου(-ων) εγγράφου(-ων) ή υγειονομικού(-ων) πιστοποιητικού(-ών) [είτε INTRA ή CVED] που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος της καταγωγής του στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω. 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.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος.
- Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.
- Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.
- Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του 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 από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Σπέρμα αιγοπροβάτων — Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
Μέρος II: (1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (2) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, στον κατάλογο των δικτυακών 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										
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td style="width: 40%;">Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα(TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα(TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα(TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.										

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων/εμβρύων αιγοπροβάτων

ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IVA για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων που έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζομενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO		I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.14.				I.15.			
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.			
I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		
						I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.		
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα								

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
	(¹) είτε	II.1.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo)/τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo (¹) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων (²) η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.1.	τα έμβρυα που έχουν παραχθεί από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro)/τα έμβρυα που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς (¹) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν παραχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα παραγωγής εμβρύων (²) η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 και παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) είτε	II.2.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα έμβρυα που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.2.	τα έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
		II.3.	τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω:
	(¹) είτε	II.3.1.	πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]
	(¹) ή	II.3.1.	πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I 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 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 (³) που ζητούνται από τα κράτη μέλη για τα οποία προορίζονται.]
		II.3.2.	προέρχονται από θηλυκά ζώα-δότες του είδους: προβατοειδή/αίγοειδή (¹) τα οποία πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.
	(¹) είτε	II.4.	η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής σπερματέγχυσης στα θηλυκά ζώα-δότες με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, παραχθεί, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.4.	η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής (in vitro) γονιμοποίησης των ωαρίων σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]
	(¹) ή	II.4.	τα ωάρια δεν έχουν έρθει σε επαφή με σπέρμα αιγοπροβάτων.]
		II.5.	τα ωάρια και τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω 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 φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία συλλέγονται/παράγονται τα έμβρυα.			
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.			

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων — Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm (³) Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28).		
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ): Ημερομηνία: Σφραγίδα: Ιδιότητα και τίτλος: Αριθμός ΤΚΜ: Υπογραφή:		
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.		

ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IVB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων αιγοπροβάτων που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχουν αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.					
					I.7.					
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής	Κατα-Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Ομάδα συλλογής εμβρύων Αριθμός έγκρισης					
	I.14.				I.15.					
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.					
	I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85			
						I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐										
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ	I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO	
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				Κωδικός ISO Κωδικός	I.29.					
I.30.										
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα										

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα αιγοπροβάτων — Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ που περιγράφονται ανωτέρω:		
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.	
	II.2. προέρχονται από θηλυκά ζώα-δότες του είδους: προβατοειδή/αιγοειδή ⁽¹⁾ τα οποία πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.	
	⁽¹⁾ είτε II.3. πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]	
	⁽¹⁾ ή II.3. πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I 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 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 ⁽²⁾ που ζητούνται από το κράτος μέλος προορισμού.]	
	⁽¹⁾ είτε II.4. Στην περίπτωση εμβρύων, το σπέρμα που χρησιμοποιήθηκε για τη γονιμοποίηση πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]	
⁽¹⁾ ή II.4. Στην περίπτωση εμβρύων, το σπέρμα που χρησιμοποιήθηκε για τη γονιμοποίηση πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και τις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα I 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 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 ⁽²⁾ που ζητούνται από το κράτος μέλος προορισμού.]		
Σημειώσεις		
Μέρος I:		
Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων.		
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.		
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων και η οποία αναφέρεται στο πλαίσιο I.12.		
Μέρος II:		
⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
⁽²⁾ Συμπληρωματικές εγγυήσεις όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 (ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28).		
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM): Ημερομηνία: Σφραγίδα: Ιδιότητα και τίτλος: Αριθμός TKM: Υπογραφή:		
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.		

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

Υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων χοίρων

ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού VA για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων χοίρων που έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου μετά την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζομενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς					
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή							
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή							
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐							
	I.14.				I.15.							
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.							
	I.18. Προϊόντα						I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85					
						I.20. Ποσότητα						
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας						
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας						
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐												
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐ Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή ☐ Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου				Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.						
I.30.												
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ράτσα Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα												

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα χοίρων — Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
-----	--------------------------	---	-------

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ που περιγράφονται ανωτέρω:

- II.1. έχουν παραχθεί/συλλεχθεί ⁽¹⁾, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα ⁽¹⁾ συλλογής/παραγωγής ⁽²⁾ εμβρύων η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- II.2. πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- II.3. προέρχονται από θηλυκούς χοίρους-δότες οι οποίοι πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- ⁽¹⁾ είτε II.4. είναι έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) τα οποία:
- II.4.1. συνελήφθησαν κατόπιν τεχνητής σπερματέγχυσης με σπέρμα το οποίο πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 90/429/ΕΟΚ,
- II.4.2. κατάγονται από κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που:
- ⁽¹⁾ είτε [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και έχουν πλυθεί με θρυψίνη·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και έχουν πλυθεί με θρυψίνη·]
- ⁽¹⁾ ή [δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή II.4. είναι έμβρυα που έχουν παραχθεί με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro)/έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς τα οποία:
- II.4.1. συνελήφθησαν κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) με σπέρμα το οποίο πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 90/429/ΕΟΚ,
- II.4.2. κατάγονται από κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που:
- ⁽¹⁾ είτε [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ και τα θηλυκά ζώα-δότες των ωαρίων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή τους πληρούν τους όρους του άρθρου 1 της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και τα θηλυκά ζώα-δότες των ωαρίων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή τους πληρούν τους όρους του άρθρου 1 της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]
- ⁽¹⁾ ή [δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/ΕΚ·]

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα χοίρων — Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(¹) ή	II.4. είναι ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo τα οποία κατάγονται από κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που:		
(¹) είτε	[περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/EK.]		
(¹) ή	[περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/EK.]		
(¹) ή	[περιλαμβάνεται στο παράρτημα II της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/EK και προέρχονται από θηλυκά ζώα-δότες τα οποία πληρούν τους όρους του άρθρου 1 της απόφασης 2008/185/EK.]		
(¹) ή	[περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος II της απόφασης 2008/185/EK.]		
(¹) ή	[δεν περιλαμβάνεται στο παράρτημα I ή II της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/EK και προέρχονται από θηλυκά ζώα-δότες τα οποία πληρούν τους όρους του άρθρου 1 της απόφασης 2008/185/EK.]		
(¹) ή	[δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/EK και προορίζονται για κράτος μέλος ή περιοχή κράτους μέλους που δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I ή II της απόφασης 2008/185/EK.]		
II.5.	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 φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων και η οποία αναφέρεται στο πλαίσιο 1.12.			
Μέρος II:			
(¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(²) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm			
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*)			
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (ΤΚΜ):		Αριθμός ΤΚΜ:	
Ημερομηνία:		Υπογραφή:	
Σφραγίδα:			
(*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			

ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού VB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων χοίρων που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχουν αποσταλεί μετά την 31η Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζουσες παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.β. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Kωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Kωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	
							Kωδικός ISO	
							I.11. Περιοχή προορισμού	
							Kωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση ☐ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Ομάδα συλλογής εμβρύων ☐ Αριθμός έγκρισης			
I.14.				I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο ☐ Πλοίο ☐ Τρένο ☐ Οδικό όχημα ☐ Λοιπά ☐ Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.				
I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85				
				I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον ☐ Ψύξη ☐ Κατάψυξη ☐				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων ☐								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες ☐		Κωδικός ISO		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη ☐		Κωδικός ISO		
Τρίτες χώρες		Κωδικός		Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
Σημείο εξόδου		Αριθμός ΣΣΕ		Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
Σημείο εισόδου				Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή ☐		Κωδικός ISO		I.29.				
Τρίτες χώρες		Κωδικός						
Σημείο εξόδου								
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)	Ράτσα	Κατηγορία	Ταυτότητα του δότη	Ημερομηνία συλλογής	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα		

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

Ωάρια/έμβρυα χοίρων — Μέρος Β

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι: II.1. Τα ωάρια/έμβρυα ⁽¹⁾ που περιγράφονται ανωτέρω: II.1.1. έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.1.2. προέρχονται από θηλυκούς χοίρους-δότες οι οποίοι πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.1.3. πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ. (¹) είτε II.2. Στην περίπτωση εμβρύων, II.2.1. το σπέρμα που χρησιμοποιήθηκε για τη γονιμοποίηση πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 90/429/ΕΟΚ· II.2.2. τα έμβρυα έχουν πλυθεί με θρυψίνη (²).] (¹) ή II.2. Στην περίπτωση ωαρίων, τα ωάρια προέρχονται από θηλυκό χοίρο-δότη που πληροί τους όρους του άρθρου 1 της απόφασης 2008/185/ΕΚ (²).]		
Σημειώσεις Μέρος I: Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων. Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων. Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας. Πλαίσιο I.31: 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 του 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 ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων και η οποία αναφέρεται στο πλαίσιο I.12. Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Ο όρος αυτός ισχύει μόνο για τα ωάρια και τα έμβρυα τα οποία κατάγονται από κράτη μέλη ή περιοχές αυτών των κρατών μελών που δεν περιλαμβάνονται στους καταλόγους των παραρτημάτων I και II της απόφασης 2008/185/ΕΚ (ΕΕ L 59 της 4.3.2008, σ. 19) και προορίζονται για κράτη μέλη ή περιοχές αυτών των κρατών μελών που περιλαμβάνονται στους καταλόγους αυτούς. Επίσης, ισχύει για τις μετακινήσεις από κράτη μέλη ή περιοχές αυτών των κρατών μελών που περιλαμβάνονται στο παράρτημα II της απόφασης 2008/185/ΕΚ προς κράτη μέλη ή περιοχές αυτών των κρατών μελών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2008/185/ΕΚ.			
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής (*) Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM): Ημερομηνία: Σφραγίδα: Ιδιότητα και τίτλος: Αριθμός TKM: Υπογραφή: (*) Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 26ης Αυγούστου 2010

σχετικά με τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών όσον αφορά τους καταλόγους κέντρων συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων καθώς και τις απαιτήσεις πιστοποίησης

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2010) 5781]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2010/471/EE)

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 τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 17 παράγραφος 2 στοιχείο β), το άρθρο 17 παράγραφος 3, το άρθρο 18 παράγραφος 1 πρώτη περίπτωση καθώς 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 το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών («τα εμπορεύματα»). Η εν λόγω οδηγία προβλέπει ότι μόνον εμπορεύματα που προέρχονται από τρίτη χώρα ή τμήμα τρίτης χώρας από κατάλογο τρίτων χωρών ο οποίος καταρτίστηκε σύμφωνα με την εν λόγω οδηγία και τα οποία συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό αντίστοιχο με το υπόδειγμα που καταρτίστηκε επίσης σύμφωνα με την εν λόγω οδηγία, μπορούν να εισάγονται στην Ένωση. Τα υγειονομικά πιστοποιητικά πρέπει να πιστοποιούν ότι τα εμπορεύματα προέρχονται από εγκεκριμένα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης ή ομάδες συλλογής και παραγωγής που παρέχουν εγγυήσεις τουλάχιστον ισότιμες με αυτές που καθορίζονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο I της εν λόγω οδηγίας.
- (2) Με την απόφαση 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής, της 6ης Ιανουαρίου 2004, για την κατάρτιση του καταλόγου τρίτων χωρών και των περιοχών τους από τις οποίες τα κράτη μέλη εγκρίνουν τις εισαγωγές ζώντων ιπποειδών και σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών⁽²⁾ καταρτίζεται κατάλογος τρίτων χωρών, ή των περιοχών τους από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές των εμπορευμάτων. Για λόγους συνοχής και συνέπειας της νομοθεσίας της Ένωσης, ο εν λόγω κατάλογος πρέπει να ληφθεί υπόψη στην παρούσα απόφαση.
- (3) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με την οδηγία 2008/73/ΕΚ⁽³⁾ του Συμβουλίου εισήγαγε μια απλουστευμένη διαδικασία για τη κατάρτιση καταλόγου με τα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων σε τρίτες χώρες, εγκεκριμένες για εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση.

- (4) Το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010⁽⁴⁾ της Επιτροπής, καθορίζει ορισμένες νέες απαιτήσεις για τα εμπορεύματα οι οποίες πρέπει να εφαρμόζονται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010. Εισάγει κανόνες σχετικά με τα κέντρα αποθήκευσης σπέρματος και καθορίζει αναλυτικά τους όρους που διέπουν την έγκριση και την εποπτεία τους. Επίσης καθορίζει αναλυτικά τους όρους για την έγκριση και την εποπτεία των ομάδων συλλογής και παραγωγής εμβρύων, για τη συλλογή και την επεξεργασία εμβρύων που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), και την παραγωγή και την επεξεργασία εμβρύων που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) καθώς και εμβρύων που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς. Επίσης, τροποποιεί τους όρους που πρέπει να εφαρμόζονται στα ζώα-δότες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών εκτός από αυτούς που καθορίζονται στην οδηγία 2009/156/ΕΚ του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, σχετικά με τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν τη διακίνηση των ιπποειδών και τις εισαγωγές ιπποειδών προέλευσης τρίτων χωρών⁽⁵⁾.
- (5) Συνεπώς, είναι αναγκαίο να καταρτιστούν νέα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση στα οποία θα λαμβάνεται υπόψη η οδηγία 92/65/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε με την οδηγία 2008/73/ΕΚ και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010.
- (6) Επιπλέον, πρέπει να υπάρξει πρόνοια για εισαγωγές προς την Ένωση των αποθεμάτων των εμπορευμάτων που ήδη υπάρχουν και τα οποία συμμορφώνονται με τις διατάξεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, που θεσπίστηκαν πριν από την έναρξη ισχύος των τροποποιήσεων που εισήγαγε ο κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 176/2010. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να καθοριστούν ξεχωριστά υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για εισαγωγές παρτίδων των εμπορευμάτων που έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί, μεταποιηθεί και αποθηκευτεί σύμφωνα με το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.
- (7) Η δυνατότητα μακροχρόνιας αποθεματοποίησης για τέτοιου είδους εμπορεύματα δεν επιτρέπει επί του παρόντος τον καθορισμό μιας ημερομηνίας για την εξάντληση των αποθεμάτων που ήδη υπάρχουν. Συνεπώς, δεν είναι δυνατόν να καθοριστεί ημερομηνία για τη λήξη της χρήσης εκείνων των υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών για τα αποθέματα που ήδη υπάρχουν.
- (8) Για να εξασφαλιστεί πλήρης ιχνηλασιμότητα των εμπορευμάτων, πρέπει να καθοριστούν στην παρούσα απόφαση υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος ιπποειδών που συλλέγεται σε εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος και αποστέλλεται από

⁽¹⁾ ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.⁽²⁾ ΕΕ L 73 της 11.3.2004, σ. 1.⁽³⁾ ΕΕ L 219 της 14.8.2008, σ. 40.⁽⁴⁾ ΕΕ L 52 της 3.3.2010, σ. 14.⁽⁵⁾ ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.

εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος, ανεξάρτητα από το γεγονός αν το εν λόγω κέντρο αποτελεί ή όχι τμήμα του κέντρου συλλογής σπέρματος, το οποίο έχει εγκριθεί με διαφορετικό αριθμό έγκρισης.

- (9) Για λόγους συνέπειας και απλούστευσης της νομοθεσίας της Ένωσης, στο υπόδειγμα υγειονομικών πιστοποιητικών για την εισαγωγή των εμπορευμάτων πρέπει να ληφθεί υπόψη η απόφαση 2007/240/EK⁽¹⁾ της Επιτροπής, η οποία προβλέπει ότι τα διάφορα υγειονομικά πιστοποιητικά και τα πιστοποιητικά δημόσιας υγείας και υγείας των ζώων που απαιτούνται για την εισαγωγή στην Ένωση ζώων ζώων, σπέρματος, εμβρύων, ωαρίων και προϊόντων ζωικής προέλευσης πρέπει να βασίζονται στα τυποποιημένα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών που ορίζονται στο παράρτημα Ι της εν λόγω απόφασης.
- (10) Επιπλέον, είναι σκόπιμο οι παρτίδες των εμπορευμάτων που εισάγονται στην Ένωση από την Ελβετία να συνοδεύονται από υγειονομικά πιστοποιητικά που έχουν καταρτιστεί σύμφωνα με τα υποδείγματα που χρησιμοποιούνται για το εμπόριο σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών εντός της Ένωσης και ορίζονται στην απόφαση 2010/470/ΕΕ της 26ης Αυγούστου 2010 της Επιτροπής 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⁽²⁾, με τις προσαρμογές που ορίζονται στα σημεία 8 και 9 του κεφαλαίου ΙΧ μέρος Β του προσαρτήματος 2 του παραρτήματος 11 της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/EK, Euratom του Συμβουλίου και της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία επισημοποίησης και τεχνολογικής συνεργασίας, της 4ης Απριλίου 2002, για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία⁽³⁾.
- (11) Στο πλαίσιο της εφαρμογής της παρούσας απόφασης, πρέπει να ληφθούν υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων τα οποία μπορεί να καθοριστούν σύμφωνα με τη συμφωνία 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 ζώων και ζωικών προϊόντων⁽⁴⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 1999/201/EK⁽⁵⁾ του Συμβουλίου.
- (12) Στο πλαίσιο της εφαρμογής της παρούσας απόφασης, πρέπει επίσης να ληφθούν υπόψη οι ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης και τα υποδείγματα υγειονομικών βεβαιώσεων που μπορεί να καθοριστούν σύμφωνα με τη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας περί υγειονομικών μέτρων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων ζώων και ζωικών προϊόντων⁽⁶⁾, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 97/132/EK⁽⁷⁾ του Συμβουλίου.
- (13) Για λόγους σαφήνειας της νομοθεσίας της Ένωσης, οι πράξεις της Ένωσης με τις οποίες καθορίζονται σήμερα οι απαιτήσεις πιστοποίησης για τις εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση είναι αναγκαίο να καταργηθούν. Επομένως, η

απόφαση 96/539/EK της Επιτροπής, της 4ης Σεπτεμβρίου 1996, περί προϋποθέσεων υγείας των ζώων και κτηνιατρικής πιστοποίησης για εισαγωγές στην Κοινότητα σπέρματος ιπποειδών⁽⁸⁾ και η απόφαση 96/540/EK, της 4ης Σεπτεμβρίου 1996, περί προϋποθέσεων υγείας των ζώων και κτηνιατρικής πιστοποίησης για εισαγωγές στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών⁽⁹⁾ πρέπει να καταργηθούν.

- (14) Επιπλέον, η απόφαση 2004/616/EK της Επιτροπής, της 26ης Ιουλίου 2004, σχετικά με την κατάρτιση του καταλόγου των εγκεκριμένων κέντρων επιλογής σπέρματος για τις εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτες χώρες⁽¹⁰⁾ είναι πλέον περιττή και θα πρέπει να καταργηθεί.
- (15) 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 καθορίζει ορισμένους όρους για την υγεία των ζώων που αφορούν τις εισαγωγές στην Ένωση παρτίδων σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών.

Ορίζεται υπόδειγμα υγειονομικών πιστοποιητικών που πρέπει να χρησιμοποιείται για τις εισαγωγές αυτών των εμπορευμάτων στην Ένωση.

Άρθρο 2

Εισαγωγές σπέρματος

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών με την προϋπόθεση να συμμορφώνονται με τους ακόλουθους όρους:

- α) προέρχονται από τρίτες χώρες ή περιοχές τρίτων χωρών που απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος Ι της απόφασης 2004/211/EK αντιστοίχως, από τις οποίες επιτρέπονται μόνιμως οι εισαγωγές εγγεγραμμένων ίππων, εγγεγραμμένων ιπποειδών ή ιπποειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή·
- β) προέρχονται από εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό, που καταρτίστηκε σύμφωνα με ένα από τα ακόλουθα υποδείγματα που παρατίθενται στο μέρος 2 του παραρτήματος Ι· και συμπληρώθηκε σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις που ορίζονται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος.
- i) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 όπως ορίζεται στο τμήμα Α, για παρτίδες σπέρματος που έχουν συλλεχθεί ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- ii) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 όπως ορίζεται στο τμήμα Β, για παρτίδες αποθεμάτων σπέρματος που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

⁽¹⁾ ΕΕ L 104 της 21.4.2007, σ. 37.

⁽²⁾ Βλέπε σελίδα 15 της παρούσας Επίσημης Εφημερίδας.

⁽³⁾ ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 1.

⁽⁴⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 3.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 71 της 18.3.1999, σ. 1.

⁽⁶⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 5.

⁽⁷⁾ ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 4.

⁽⁸⁾ ΕΕ L 230 της 11.9.1996, σ. 23.

⁽⁹⁾ ΕΕ L 230 της 11.9.1996, σ. 28.

⁽¹⁰⁾ ΕΕ L 278 της 27.8.2004, σ. 64.

iii) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 3 όπως ορίζεται στο τμήμα Γ, για παρτίδες σπέρματος και αποδέματα σπέρματος που αναφέρονται στο σημείο (i) και (ii) που έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

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

δ) συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που παρατίθενται στο υγειονομικό πιστοποιητικό που αναφέρεται στο σημείο γ).

Άρθρο 3

Εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών με την προϋπόθεση να συμμορφώνονται με τους ακόλουθους όρους:

- α) προέρχονται από τρίτες χώρες ή περιοχές τρίτων χωρών που απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ αντίστοιχα, από τις οποίες επιτρέπονται μονίμως οι εισαγωγές εγγεγραμμένων ίππων, εγγεγραμμένων ιπποειδών ή ιπποειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή·
- β) προέρχονται από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμείται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
- γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που καταρτίστηκε σύμφωνα με το υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού που παρατίθεται στο μέρος 2 του παραρτήματος II· και συμπληρώθηκε σύμφωνα με τις εξηγηματικές σημειώσεις που ορίζονται στο μέρος 1 του παραρτήματος II.

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

δ) συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που παρατίθενται στο υγειονομικό πιστοποιητικό που αναφέρεται στο σημείο γ).

Άρθρο 4

Γενικοί όροι σχετικά με τη μεταφορά των παρτίδων σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων στην Ευρωπαϊκή Ένωση

1. Οι παρτίδες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων 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 κατάστασης υγείας.

2. Κατά τη μεταφορά στην 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

Οι αποφάσεις 96/539/ΕΚ, 96/540/ΕΚ και 2004/616/ΕΚ καταργούνται.

Άρθρο 6

Εφαρμογή

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Σεπτεμβρίου 2010.

Άρθρο 7

Αποδέκτες

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 26 Αυγούστου 2010.

Για την Επιτροπή

John DALLI

Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ I

Υποδείγμα υγειονομικών πιστοποιητικών για εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών

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 μέρος 2 του παραρτήματος II. Αν το κράτος μέλος προορισμού απαιτεί πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι πληρούνται οι εν λόγω απαιτήσεις ενσωματώνονται επίσης στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού. β) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο χαρτιού ή, όπου απαιτείται περισσότερο κείμενο, πρέπει να καταρτίζεται έτσι ώστε όλες οι αναγκαίες σελίδες να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο. γ) Εφόσον 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 αρμόδιο 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 του συνοριακού σταθμού ελέγχου εισόδου της παρτίδας στην Ευρωπαϊκή Ένωση, και του κράτους μέλους προορισμού. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη είναι δυνατόν να επιτρέψουν 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 (πίνακες στο πλαίσιο I.28 του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού), στο υγειονομικό πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετες σελίδες, τότε οι σελίδες αυτές θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου υγειονομικού πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε κάθε μία από τις σελίδες, του αρμόδιου για την πιστοποίηση υπαλλήλου.	στ) Όταν το υγειονομικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο σημείο 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 ορίστηκε από την αρμόδια αρχή, στην κορυφή 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 προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν να τηρούνται οι απαιτήσεις πιστοποίησης που είναι ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ ⁽¹⁾ του Συμβουλίου. 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 μέχρι το συνοριακό σταθμό ελέγχου από τον 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

Τμήμα Α

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1— Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία ή/και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί 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	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	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 ιπποειδών — Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής ⁽²⁾ (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. Το κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽³⁾ , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκεύεται για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση εγκρίνεται και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και το κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ,	
	II.2. στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος	
	II.2.1. βρισκόταν στην εξαγούσα χώρα ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ ⁽⁶⁾ , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της εξαγούσας χώρας το οποίο:	
	— δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ,	
	— ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διετία,	
	— ήταν απαλλαγμένο από τις νόσους μάλη και δουρίνη επί έξι μήνες·	
	II.2.2. πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως:	
⁽¹⁾ είτε	[II.2.2.1. δεν σφάχθηκαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη:	
	— από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών επί τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο,	
	— από τη λοιμώδη αναίμια των ιπποειδών τουλάχιστον για την περίοδο που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται ύστερα από τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ζώα,	
	— από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,	
	— από τη λύσσα, επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,	
	— από τον βακτηριακό άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.]	
⁽¹⁾ ή	[II.2.2.1. όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον 30 ημέρες από οποιοδήποτε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από φυσαλιδώδη στοματίτιδα και λύσσα, ή επί 15 ημέρες στην περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, ύστερα από τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·]	
	II.2.3. περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,	
II.3.	Πριν από την είσοδο στο κέντρο συλλογής σπέρματος οι επιβήτορες-δότες και οποιαδήποτε άλλα ιπποειδή που βρίσκονταν στο κέντρο:	
	II.3.1. διέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου, εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνιας περιόδου) στην εξαγούσα χώρα ή, σε περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ, σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της εξαγούσας χώρας το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο	
	— δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ,	

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	— ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί τουλάχιστον δύο έτη,		
	— ήταν απαλλαγμένο από τις νόσους μάλη και δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·		
(¹) είτε	II.3.2.	προέρχονταν από την εξάγουσα χώρα η οποία κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο ήταν απαλλαγμένη από φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) επί τουλάχιστον έξι μήνες,]	
(¹) ή	II.3.2.	υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) που πραγματοποιήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12 σε δείγμα αίματος που ελήφθη (⁴) εντός 14 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο·]	
	II.3.3.	προέρχονταν από εκμεταλλεύσεις που κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο πληρούσαν τις απαιτήσεις του σημείου II.2.2·	
II.4.	Η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:		
	II.4.1.	δεν έχουν εμφανίσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο και την ημέρα συλλογής του σπέρματος·	
	II.4.2.	έχουν διαμείνει επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία εμφάνιζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο·	
	II.4.3.	δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.4.5.1, II.4.5.2 και II.4.5.3 καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής·	
	II.4.4.	έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Διεθνούς Οργανισμού Υγείας των Ζώων (ΟΙΕ), που διεξάγονται σε δείγματα που λαμβάνονται σύμφωνα με ένα από τα προγράμματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.4.5 σε ένα αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή εργαστήριο:	
	(¹) (⁵) είτε	II.4.4.1.	δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα·]
	(¹) (⁵) ή	II.4.4.1.	δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα·]
και	(¹) είτε	II.4.4.2.	δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα·]
	(¹) ή	II.4.4.2.	δοκιμή απομόνωσης ιού για ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·]
και		II.4.4.3.	δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) που διεξάγεται δύο φορές σε σπέρμα που συλλέγεται σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βαλάνου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·
	II.4.5.	έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.4.4 σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα δοκιμής(6) που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία II.4.5.1, II.4.5.2 και II.4.5.3 ως ακολούθως:	
		II.4.5.1.	Ο επιβήτορας-δότης διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη.
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν(4) πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών·		

ΧΩΡΑ:**Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Α**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(¹) είτε [II.5. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά.] (¹) ή [II.5. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα παρακάτω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών ώστε στην τελική αραίωση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον (²):;] II.6. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω: II.6.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.6.2. έχει αποσταλεί στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.		
Σημειώσεις		
Μέρος I:		
Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.		
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 του 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:		
Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.4.6		
Συντμήσεις:		
VS	Δοκιμή φυσαλιδώδους στοματίτιδας (VS), αν χρειάζεται, σύμφωνα με το σημείο II.3.2	
EIA-1	Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA) πρώτη δοκιμή	
EIA-2	EIA δεύτερη δοκιμή	
EVA-B1	Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) πρώτη δοκιμή σε δείγμα αίματος	
EVA-B2	EVA δεύτερη δοκιμή σε δείγμα αίματος	
EVA-S1	EVA πρώτη δοκιμή σε δείγμα σπέρματος	
EVA-S2	EVA δεύτερη δοκιμή σε δείγμα σπέρματος	
CEM-11	Λοιμώδης μητρίτιδα ιπποειδών (CEM) πρώτη δοκιμή πρώτου δειγματος	
CEM-12	CEM πρώτη δοκιμή δεύτερου δειγματος που ελήφθη 7 ημέρες ύστερα από τη δοκιμή CEM-11	

ΧΩΡΑ:**Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Α**

II. Υγειονομικές πληροφορίες				II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού		II.β.			
CEM-21 CEM δεύτερη δοκιμή πρώτου δείγματος CEM-22 CEM δεύτερη δοκιμή δεύτερου δείγματος που ελήφθη 7 ημέρες ύστερα από τη δοκιμή CEM-21 Οδηγίες: Για κάθε ποσότητα σπέρματος που ταυτοποιείται στη στήλη Α σε αντιστοιχία με το πλαίσιο I.28, το πρόγραμμα δοκιμής (II.4.5.1, II.4.5.2 ή/και II.4.5.3) πρέπει να διευκρινίζεται στη στήλη Β, και οι στήλες Γ και Δ πρέπει να συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες. Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, όπως απαιτείται στα σημεία II.4.5.1, II.4.5.2 και II.4.5.3, αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο παράδειγμα παρακάτω. Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.4.5.2 ή το σημείο II.4.5.3 αναγράφονται στην κατώτερη γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο παράδειγμα παρακάτω.									
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικό έλεγχο					
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
A	B	Γ	Δ	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
(¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος. (³) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm (⁴) Συμπληρώστε την ημερομηνία στον πίνακα στο σημείο II.4.6 (σύμφωνα με τις οδηγίες του μέρους II των σημειώσεων). (⁵) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτούνται για τα ιπποειδή-δότες τα οποία εκ γενετής διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος. (⁶) Διαγράψτε τα προγράμματα που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα. (⁷) Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις. (⁸) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.									
Επίσημος κτηνίατρος (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): 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.

Τμήμα Β

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία ή/και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 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	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	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				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ ☐ Κωδικός ISO				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Ράτσα Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης του κέντρου Ποσότητα								

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής ⁽²⁾		
<i>(ονομασία της χώρας εξαγωγής)</i>		
πιστοποιώ ότι:		
II.1.	Το κέντρο συλλογής σπέρματος στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση:	
II.1.1.	έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ,	
II.1.2.	βρίσκεται στην περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 90/426/ΕΟΚ, σε τμήμα της περιοχής ⁽⁶⁾ της χώρας εξαγωγής, η οποία κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος έως την ημερομηνία αποστολής ήταν απαλλαγμένη από:	
	— την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με τη νομοθεσία της ΕΕ,	
	— την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διетία,	
	— τις νόσους μάλη και δουρίνη επί έξι μήνες•	
II.1.3.	κατά την περίοδο που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και έως την ημερομηνία της αποστολής του δεν αποτέλεσε αντικείμενο απαγόρευσης για υγειονομικούς λόγους, η οποία επέβαλε έναν από τους ακόλουθους όρους:	
II.1.3.1.	εάν δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση, η απαγόρευση διήρκεσε:	
	— έξι μήνες αρχίζοντας από την ημέρα κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που έπασχαν από τη νόσο, στην περίπτωση εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών,	
	— την περίοδο που απαιτείται για τη διεξαγωγή με αρνητικά αποτελέσματα δύο δοκιμών Coggins με χρονική διαφορά τριών μηνών στα υπόλοιπα ζώα μετά τη θανάτωση των μολυσμένων ζώων, στην περίπτωση λοιμώδους αναίμιας των ιπποειδών,	
	— έξι μήνες, στην περίπτωση φυσαλιδώδους στοματίτιδας,	
	— στην περίπτωση λύσσας, ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,	
	— στην περίπτωση άνθρακα, 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.	
II.1.3.2.	εάν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και εάν απολυμάνθηκαν οι εγκαταστάσεις, η απαγόρευση διήρκεσε 30 ημέρες, ή 15 ημέρες στην περίπτωση άνθρακα, από την ημέρα κατά την οποία, μετά τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων•	
II.1.4.	περιείχε, κατά τις 30 ημέρες που προηγήθηκαν της ημερομηνίας συλλογής του σπέρματος και μέχρι την ημερομηνία αποστολής του, αποκλειστικά ιπποειδή που ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών•	
II.2.	Πριν από την είσοδο στο κέντρο συλλογής σπέρματος οι επιβήτορες-δότες και οποιαδήποτε άλλα ιπποειδή που βρίσκονταν στο κέντρο:	
II.2.1.	διέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμηνιαίας περιόδου) στην περιοχή ή στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σε τμήμα της περιοχής ⁽¹⁾ της χώρας εξαγωγής, η οποία κατά την εν λόγω περίοδο ήταν απαλλαγμένη από την:	
	— πανώλη των ίππων, σύμφωνα με τη νομοθεσία της ΕΕ,	
	— εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διетία,	
	— μάλη επί έξι μήνες,	
	— δουρίνη επί έξι μήνες•	
⁽¹⁾ είτε	[II.2.2. προέρχονται από την περιοχή της χώρας εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο ήταν απαλλαγμένη από φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί έξι μήνες.]	

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(¹) ή	[II.2.2. υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα που πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις (⁴), δηλαδή εντός 14 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12']		
II.2.3.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο πληρούσαν τις απαιτήσεις του σημείου II.1.3·		
II.3.	Η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:		
II.3.1.	κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου·		
II.3.2.	κατά τη διάρκεια τουλάχιστον 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος δεν είχαν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία,		
II.3.3.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος διέμεναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν εμφάνισαν κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών·		
II.3.4.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 60 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος διέμεναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν εμφάνισαν κλινικά συμπτώματα της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,		
II.3.5.	εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από κάποια μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών που προηγήθηκαν αμέσως της συλλογής του σπέρματος·		
II.3.6.	υποβλήθηκαν στις ακόλουθες υγειονομικές δοκιμές που πραγματοποιήθηκαν σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το πρόγραμμα δοκιμών όπως ορίζεται στο σημείο II.3.7:		
II.3.6.1.	δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για λοιμώδη αναίμια των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα (³);		
(¹) είτε	[II.3.6.2. δοκιμή αδρανοποίησης ορού για τη ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών με αρνητικά αποτελέσματα σε διάλυμα ορού 1 προς 4']		
(¹) ή	[II.3.6.2. δοκιμή απομόνωσης ιού για ιογενή αρτηρίτιδα των ίππων που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος·]		
II.3.6.3.	δοκιμή για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ίππων που διεξάγεται δύο φορές σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βαλάνου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·		
II.3.7.	υποβλήθηκαν σε ένα από το(τα) ακόλουθο(-α) πρόγραμμα(-α) δοκιμών (⁵):		
II.3.7.1.	Ο επιβήτορας-δότης διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος και κατά την περίοδο συλλογής και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών. Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις (⁴) και στις (⁴) τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την έναρξη της προαναφερομένης περιόδου παραμονής και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου·		
II.3.7.2.	Ο επιβήτορας-δότης δεν διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής ή άλλα ιπποειδή του κέντρου συλλογής ήρθαν σε άμεση επαφή με ιπποειδή των οποίων η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών. Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις (⁴) και στις (⁴) εντός της περιόδου των 14 ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου· Η δοκιμή που απαιτείται στο σημείο II.3.6.1 πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη το αργότερο 120 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις (⁴)· Η δοκιμή που απαιτείται στο σημείο II.3.6.2 πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά		
(¹) είτε	[το αργότερο εντός 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις (⁴);]		
(¹) ή	[επιβεβαιώθηκε ότι ο οροθετικός επιβήτορας δεν είναι φορέας της ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών με δοκιμή απομόνωσης ιού που πραγματοποιήθηκε το αργότερο ένα έτος πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις (⁴);]		

ΧΩΡΑ:

Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.3.7.3. Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν κατά τη διάρκεια της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης κατεψυγμένου σπέρματος και το νωρίτερο 14 ημέρες ύστερα από τη συλλογή του σπέρματος σε δείγματα που ελήφθησαν στις⁽⁴⁾ και στις⁽⁴⁾; II.4. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II και κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ. Σημειώσεις Μέρος I: Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα. 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 του 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 από το οποίο κατάγεται το σπέρμα που αναφέρεται στο πλαίσιο I.11. Μέρος II: ⁽¹⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. ⁽²⁾ Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος. ⁽³⁾ Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggin) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτούνται για τα ιπποειδή-δότες τα οποία εκ γενετής διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία, υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος. ⁽⁴⁾ Συμπληρώστε την ημερομηνία. ⁽⁵⁾ Διαγράψτε τα προγράμματα που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα. ⁽⁶⁾ ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.		
Επίσημος κτηνίατρος (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): 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.		

Τμήμα Γ

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 3 — υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών το οποίο έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 και παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 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.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	προορισμός	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	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. Αριθμός(-οι) 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 ιπποειδών — Τμήμα Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
------------------------------	---	-------

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής ⁽²⁾

(ονομασία της χώρας εξαγωγής)

πιστοποιώ ότι:

Μέρος II: Πιστοποίηση

II.1. Το κέντρο ⁽³⁾ που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 στο οποίο αποθηκεύτηκε το προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση σπέρμα:

⁽¹⁾ είτε [II.1.1. πληροί τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ]

⁽¹⁾ ή [II.1.1. πληροί τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου]

II.2. Το προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση σπέρμα:

II.2.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για μια περίοδο 30 ημερών τουλάχιστον αμέσως μετά τη συλλογή σε ένα εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος ⁽⁴⁾ που λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, το οποίο

⁽¹⁾ είτε [βρισκόταν στη χώρα εξαγωγής*]

⁽¹⁾ ή [βρισκόταν στ ⁽²⁾, και έχει εισαχθεί στη χώρα εξαγωγής υπό όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που ισχύουν για τις εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών στην Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ]

II.2.2. μεταφέρθηκε στο κέντρο που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 υπό όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που περιγράφονται στο:

⁽¹⁾ είτε [Υπόδειγμα 1 στο τμήμα Α του μέρους 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2010/471/ΕΕ ⁽⁵⁾],

⁽¹⁾ ή [Υπόδειγμα 2 στο τμήμα Β του μέρους 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2010/471/ΕΕ ⁽⁵⁾]

⁽¹⁾ ή [Απόφαση 95/539/ΕΚ(5) της Επιτροπής*] ⁽⁵⁾]

II.2.3. αποθηκεύτηκε υπό 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 και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.

Σημειώσεις

Μέρος I:

Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο 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(-ων) πιστοποιητικού(-ών) που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω. Το(τα) πρωτότυπο(-α) αυτού(-ών) εγγράφου(-ων) ή πιστοποιητικού(-ών) ή του(των) επίσημα επικυρωμένου(-ων) αντιγράφου(-ων) τους πρέπει να επισυνάπτεται(-ονται) στο παρόν πιστοποιητικό.

Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.

Πλαίσιο I.28: η ταυτότητα του 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 από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.

ΧΩΡΑ:**Σπέρμα ιπποειδών — Τμήμα Γ**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 του εν λόγω παραρτήματος από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος. (³) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm (⁴) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/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/equine/index_en.htm (⁵) Το(τα) πρωτότυπο(-α) του(των) εν λόγω εγγράφου(-ων) ή του(των) εν λόγω πιστοποιητικού(-ών) ή του(των) επίσημα επικυρωμένου(-ων) αντιγράφου(-ων) που συνόδευε(-αν) το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα έως το κέντρο αποστολής του σπέρματος που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 πρέπει να επισυνάπτεται(-ονται) στο παρόν πιστοποιητικό.		
Επίσημος κτηνίατρος (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): 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 II

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών

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 μέρος 2 του παραρτήματος II. Αν το κράτος μέλος προορισμού απαιτεί πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι πληρούνται οι εν λόγω απαιτήσεις ενσωματώνονται επίσης στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού. β) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο χαρτιού ή, όπου απαιτείται περισσότερο κείμενο, πρέπει να καταρτίζεται έτσι ώστε όλες οι αναγκαίες σελίδες να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο. γ) Εφόσον 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 αρμόδιο 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 του συνοριακού σταθμού ελέγχου της εισόδου της παρτίδας στην Ευρωπαϊκή Ένωση, και του κράτους μέλους προορισμού. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη είναι δυνατόν να επιτρέψουν 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 (πίνακες στο πλαίσιο I.28 του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού), στο υγειονομικό πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετες σελίδες, τότε οι σελίδες αυτές θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου υγειονομικού πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε κάθε μία από τις σελίδες, του αρμόδιου για την πιστοποίηση υπαλλήλου.	στ) Όταν το υγειονομικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο σημείο ε), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται, (αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων), στο κάτω μέρος της και φέρει τον κωδικό αριθμό του πιστοποιητικού, που ορίστηκε από την αρμόδια αρχή, στην κορυφή 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 προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής διασφαλίζουν να τηρούνται οι απαιτήσεις πιστοποίησης που είναι ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στην οδηγία 96/93/EK⁽¹⁾ του Συμβουλίου. 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 μέχρι το συνοριακό σταθμό ελέγχου από τον 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 εισαγωγές ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου ύστερα από την 31η Αυγούστου 2010 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής/παραγωγής εμβρύων

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) Κατηγορία Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Αριθμός έγκρισης της ομάδας Ποσότητα								

ΧΩΡΑ:

Ωάρια/έμβρυα

II. Υγιειονομικά στοιχεία	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
---------------------------	---	-------

Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής (²) πιστοποιώ
(ονομασία της χώρας εξαγωγής)

ότι:

II.1. Τα ωάρια (¹)/έμβρυα (¹) που περιγράφονται ανωτέρω:

II.1.2. έχουν συλλεχθεί (¹)/παραχθεί (¹) από την ομάδα (³) 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 και υπόκειται σε έλεγχο από επίσημο κτηνίατρο τουλάχιστον μία φορά κάθε ημερολογιακό έτος·

II.1.3. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί (¹) υποστεί επεξεργασία και αποθηκεύεται σύμφωνα με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·

II.1.4. έχουν συλλεχθεί σε μέρος χωριστό από άλλα τμήματα των εγκαταστάσεων ή της εκμετάλλευσης, το οποίο είναι σε καλή κατάσταση και πριν από τη συλλογή καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε·

II.1.5. έχουν εξεταστεί, υποστεί επεξεργασία και συσκευαστεί σε εργαστηριακές εγκαταστάσεις που δεν βρίσκονται σε ζώνη η οποία υπόκειται σε απαγόρευση ή μέτρα απομόνωσης, όπως ορίζονται στο πλαίσιο II.1.6, σε τμήμα που διαχωρίζεται από το τμήμα αποθήκευσης εξοπλισμού και υλικών που χρησιμοποιούνται σε ζώα-δότες και από το τμήμα στο οποίο γίνεται η διαχείριση των ζώων-δοτών·

II.1.6. προέρχονται από φοράδες-δότριες οι οποίες:

II.1.6.1. διέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνης περιόδου) στη χώρα εξαγωγής ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (⁵), σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο

- δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (⁵),
- ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί τουλάχιστον δύο έτη,
- ήταν απαλλαγμένο από τη μάλη και τη δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·

(¹) είτε [II.1.6.2. κατάγονται από χώρα εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα της συλλογής ήταν απαλλαγμένη από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες·]

(¹) ή [II.1.6.2. υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα που πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις (⁴), δηλαδή εντός 30 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12·]

(¹) είτε [II.1.6.3. κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν την ημέρα της συλλογής των ωαρίων (¹)/εμβρύων (¹) μέχρι την ημέρα της αποστολής, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (⁵), όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως·]

(¹) ή [II.1.6.3. κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν την ημέρα της συλλογής των ωαρίων (¹)/εμβρύων (¹), τη λήξη της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (⁵) όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως·]

(¹) είτε [II.1.6.3.1. δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη:

- από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών για τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο,
- από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών για την περίοδο τουλάχιστον που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται ύστερα από τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ζώα,
- από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,
- από τη λύσσα επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,
- από βακτηριακό άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα]

(¹) ή [II.1.6.3.1. όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον 30 ημέρες από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από φυσαλιδώδη στοματίτιδα και λύσσα, ή επί 15 ημέρες σε περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, ύστερα από τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·]

ΧΩΡΑ:**Ωάρια/έμβρυα**

II. Υγειονομικά στοιχεία	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.1.6.4. κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις οι οποίες ήταν όλες απαλλαγμένες από κλινικά συμπτώματα της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών επί τουλάχιστον 60 ημέρες· II.1.6.5. δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και μεταξύ της ημερομηνίας των πρώτων δειγμάτων που αναφέρονται στα σημεία II.1.6.6 και II.1.6.7 και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων και των εμβρύων· II.1.6.6. έχουν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή σε ELISA για λοιμώδη αναιμία που πραγματοποιείται σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις⁽⁴⁾, δηλαδή κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και η δοκιμή πραγματοποιήθηκε πρόσφατα σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις⁽⁴⁾, δηλαδή το αργότερο 90 ημέρες πριν από τη συλλογή⁽⁵⁾ ωαρίων ή εμβρύων· II.1.6.7. έχουν υποβληθεί σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ίππων μέσω απομόνωσης του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών που πραγματοποιήθηκε με αρνητικά αποτελέσματα σε κάθε περίπτωση σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής ωαρίων ή εμβρύων από βλεννογόνους επιφάνειες του κλειτοριδικού βοθρίου και των κλειτοριδικών κολπωμάτων σε δυο διαδοχικούς οίστρους στις⁽⁴⁾ και στις⁽⁴⁾, και σε πρόσθετο δείγμα καλλιέργειας που ελήφθη κατά τον ένα από τους δύο οίστρους από τον ενδοτράχηλο στις⁽⁴⁾· II.1.6.8. εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής· II.1.6.9. δεν παρουσίαζαν κατά την ημέρα συλλογής των ωαρίων⁽¹⁾/εμβρύων⁽¹⁾ κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου· II.1.7. έχουν συλλεχθεί⁽¹⁾/παραχθεί⁽¹⁾ ύστερα από την ημερομηνία κατά την οποία η ομάδα συλλογής⁽¹⁾/παραγωγής⁽¹⁾ που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 εγκρίθηκε από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής· II.1.8. έχουν υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί τουλάχιστον 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή⁽¹⁾/παραγωγή τους⁽¹⁾ και έχουν μεταφερθεί υπό συνθήκες που ικανοποιούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ· II.2. Τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί μέσω τεχνητής σπερματέγχυσης⁽¹⁾/κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης⁽¹⁾ με τη χρήση σπέρματος που πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και προέρχεται από κέντρα συλλογής σπέρματος που εγκρίθηκαν σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και βρίσκονταν αντιστοίχως σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σε τρίτη χώρα ή σε τμήματα της περιοχής τρίτης χώρας τα οποία απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ, από τα οποία επιτρέπεται η εισαγωγή σπέρματος ιπποειδών που συλλέγεται από εγγεγραμμένους ίππους, εγγεγραμμένα ιπποειδή ή ιπποειδή για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή, σύμφωνα με το άρθρο 4 της απόφασης 2004/211/ΕΚ και αναφέρονται στις στήλες 11, 12 και 13 του παραρτήματος I της εν λόγω απόφασης⁽⁶⁾ ⁽⁷⁾· II.3. Τα ωάρια που χρησιμοποιήθηκαν για την in vivo παραγωγή των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και ιδίως τις απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία II.1.1 έως II.1.8 του παρόντος πιστοποιητικού⁽¹⁾.		
Σημειώσεις Μέρος I: Πλαίσιο I.11: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία έχουν συλλεχθεί/παραχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και εγκρίθει σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου και η οποία περιλαμβάνεται στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/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: κατηγορία: διευκρινίστε εάν πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς. η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε. αριθμός έγκρισης της ομάδας: αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία τα ωάρια/τα έμβρυα έχουν συλλεχθεί/παραχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και εγκρίθει σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και η οποία περιλαμβάνεται στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm		

ΧΩΡΑ:**Ωάρια/έμβρυα**

II. Υγειονομικά στοιχεία	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: (¹) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. (²) Μόνον τρίτες χώρες ή τμήματα της περιοχής τρίτων χωρών που απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK της Επιτροπής αντιστοίχως, από τις οποίες επιτρέπονται επίσης μόνιμες εισαγωγές εγγεγραμμένων ιπποειδών και ιπποειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή, όπως αναφέρεται στο παράρτημα I στήλη 14 της απόφασης 2004/211/EK. (³) Μόνον εγκεκριμένες ομάδες συλλογής εμβρύων και ομάδες παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/EOK του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm (⁴) Συμπληρώστε την ημερομηνία. (⁵) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτείται για τα ιπποειδή-δότες τα οποία διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία εκ γενετής υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος. (⁶) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/EOK του Συμβουλίου 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/equine/index_en.htm (⁷) Δεν ισχύει για τα ωάρια (⁸) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.		
Επίσημος κτηνίατρος (*) Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): 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.		

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 υγειονομικής 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 υγειονομικό 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 υγειονομικό 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 σωληνάκια) 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

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της/του πιστοποιώ ότι: (ονομασία της χώρας εξαγωγής) (²)		
		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 II.2.6 και II.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 II.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 II.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 Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ ☐						
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 κουλικοειδών 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) <i>είτε</i> [δ] κατά τα τρία τελευταία έτη, Maedi/Visna των προβάτων ή ιογενής αρθρίτιδα/εγκεφαλίτιδα των αιγών·] (¹) <i>ή</i> [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) <i>είτε</i> [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) <i>ή</i> [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) <i>ή</i> [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) <i>είτε</i> [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) <i>ή</i> [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) <i>είτε</i> [II.2.6. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane και τη νόσο Aino·] (¹) <i>ή</i> [II.2.6. έχουν συλλεχθεί/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) <i>είτε</i> [II.2.7. έχουν συλλεχθεί/παραχθεί (¹) στη χώρα εξαγωγής (⁵), η οποία είναι, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, απαλλαγμένη από επιζωοτική αιμορραγική νόσο (EHD)·] (¹) <i>ή</i> [II.2.7. έχουν συλλεχθεί/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) <i>είτε</i> [II.2.8. ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α τμήμα Ι του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·] (¹) <i>ή</i> [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.		

Τιμή συνδρομής 2010 (χωρίς ΦΠΑ, συμπεριλαμβανομένων των εξόδων ταχυδρομείου για κανονική αποστολή)

Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, μόνο έντυπη έκδοση	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	1 100 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, έντυπη έκδοση + ετήσιο CD-ROM	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	1 200 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρά L, μόνο έντυπη έκδοση	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	770 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρές L + C, μηνιαίο συγκεντρωτικό CD-ROM	22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	400 EUR ετησίως
Συμπλήρωμα της Επίσημης Εφημερίδας, σειρά S — Δημόσιες συμβάσεις και διαγωνισμοί, CD-ROM, δύο εκδόσεις την εβδομάδα	πολύγλωσσο: 23 επίσημες γλώσσες της ΕΕ	300 EUR ετησίως
Επίσημη Εφημερίδα της ΕΕ, σειρά C — Διαγωνισμοί	γλώσσα(-ες) ανάλογα με το διαγωνισμό	50 EUR ετησίως

Η συνδρομή στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, που εκδίδεται στις επίσημες γλώσσες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, είναι δυνατή σε 22 γλωσσικές εκδόσεις. Περιλαμβάνει τις σειρές L (Νομοθεσία) και C (Ανακοινώσεις και Πληροφορίες).

Για κάθε γλωσσική έκδοση απαιτείται ξεχωριστή συνδρομή.

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 920/2005 του Συμβουλίου, που δημοσιεύτηκε στην *Επίσημη Εφημερίδα* L 156 της 18ης Ιουνίου 2005, τα θεσμικά όργανα της Ευρωπαϊκής Ένωσης δεν υποχρεούνται, προσωρινά, να συντάσσουν και να δημοσιεύουν στα ιρλανδικά όλες τις πράξεις. Γι' αυτό, η *Επίσημη Εφημερίδα* στα ιρλανδικά πωλείται ξεχωριστά.

Η συνδρομή για το Συμπλήρωμα της Επίσημης Εφημερίδας (σειρά S — Δημόσιες συμβάσεις και διαγωνισμοί) περιλαμβάνει 23 επίσημες γλωσσικές εκδόσεις σε ένα ενιαίο πολύγλωσσο CD-ROM.

Με απλή αίτηση, οι συνδρομητές της *Επίσημης Εφημερίδας της Ευρωπαϊκής Ένωσης* έχουν δικαίωμα να λαμβάνουν διάφορα παραρτήματα της Επίσημης Εφημερίδας. Ενημερώνονται για την έκδοση των παραρτημάτων με «Σημείωμα προς τον αναγνώστη» που δημοσιεύεται στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Τα CD-ROM θα αντικατασταθούν από DVD εντός του 2010.

Πωλήσεις και συνδρομές

Συνδρομές σε διάφορες τιμολογημένες περιοδικές εκδόσεις, όπως η *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, διατίθενται στους εμπορικούς μας αντιπροσώπους. Κατάλογο των εμπορικών μας αντιπροσώπων θα βρείτε στο Διαδίκτυο, στη διεύθυνση:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_el.htm

Το EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) παρέχει άμεση και δωρεάν πρόσβαση στο δίκαιο της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Ο ιστοχώρος αυτός επιτρέπει την πρόσβαση στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης* καθώς και στις συνθήκες, στη νομοθεσία, στη νομολογία και στις προπαρασκευαστικές πράξεις.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την Ευρωπαϊκή Ένωση: <http://europa.eu>

