

KOMISIJA

KOMISIJOS SPRENDIMAS

2006 m. sausio 4 d.

nustatantis gyvūnų sveikatos ir veterinarinio sertifikavimo reikalavimus galvijų embrionų importui į Bendriją ir panaikinantis Sprendimą 2005/217/EB

(pranešta dokumentu Nr. C(2005) 5796)

(Tekstas svarbus EEE)

(2006/168/EB)

EUROPOS BENDRIJŲ KOMISIJA,

atsižvelgdama į Europos bendrijos steigimo sutartį,

atsižvelgdama į 1989 m. rugsėjo 25 d. Tarybos direktyvą 89/556/EEB dėl gyvūnų sveikatos reikalavimų, reglamentuojančių Bendrijos vidaus prekybą galvijų embrionais ir jų importą iš trečiųjų šalių⁽¹⁾, ypač į jos 7 straipsnio 1 dalį ir 9 straipsnio 1 dalies pirmos pastraipos b punktą,

kadangi:

- (1) Direktyvoje 89/556/EEB nustatytos gyvūnų sveikatos sąlygos, kuriomis vadovaujamosi Bendrijos vidaus prekyboje bei importuojant iš trečiųjų šalių šviežius bei šaldytus galvijų embrionus.
- (2) Direktyvoje, *inter alia*, nustatoma, kad galvijų embrionai siunčiami iš vienos valstybės narės į kitą tik jei jie buvo pradėti dirbtinai apseklinti arba apvaisinti *in vitro*, naudojant donoro reproduktoriaus, laikomo spermos surinkimo centre, kompetentingos institucijos patvirtintame spermai surinkti, apdoroti ir saugoti, spermą arba spermą, importuotą pagal 1988 m. birželio 14 d. Tarybos direktyvą 88/407/EEB, nustatančią gyvūnų sveikatos reikalavimus, taikomus Bendrijos vidaus prekybai užšaldyta galvijų sperma bei jos importui⁽²⁾.
- (3) 1992 m. liepos 30 d. Komisijos sprendime 92/452/EEB dėl embrionų surinkimo ir embrionų gamybos grupių, patvirtintų trečiojoje šalyse eksportuoti galvijų embrionus į Bendriją, sąrašų sudarymo numatyta⁽³⁾,

kad valstybės narės gali importuoti tokius embrionus iš trečiųjų šalių tik jei jie buvo surinkti, apdoroti, įskaitant *in vitro* apvaisinimą, ir saugomi į tame sprendime pateiktus sąrašus įtrauktų embrionų surinkimo grupių.

- (4) Dėl prekybos problemų, susijusių su naujais, griežtesniais Komisijos sprendimu 92/471/EEB⁽⁴⁾, nustatytais reikalavimais apvaisinimui naudojamai galvijų spermai, 2005 m. kovo 9 d. Komisija priėmė Sprendimą 2005/217/EB, nustatantį gyvūnų sveikatos sąlygas ir veterinarinio pažymėjimo reikalavimus importuojant galvijų embrionus į Bendriją⁽⁵⁾.
- (5) Sprendime 2005/217/EB numatoma galvijų embrionų, surinktų arba pagamintų iki 2006 m. sausio 1 d. ir apvaisintų naudojant ne visiškai Direktyvos 88/407/EEB reikalavimus atitinkančią spermą, importui taikyti pereinamąjį laikotarpį, kuris baigiasi 2006 m. gruodžio 31 d., su sąlyga, kad tokie embrionai implantuojami į paskirties valstybėje narėje laikomas galvijų pateles ir jais neprekiuojama Bendrijos vidaus rinkoje.
- (6) Tarptautinė embrionų perkėlimo draugija (IETS) įvertino, kad pavojus per embrionus perduoti kai kurias užkrečiamas ligas priimančiajam gyvūnui arba palikuonims yra nedidelis, su sąlyga, kad nuo surinkimo iki perkėlimo embrionai yra tinkamai prižiūrimi. Tokia pati yra Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijos (PGSO) pozicija dėl *in vivo* gautų embrionų. Vis dėlto gyvūnų sveikatos sumetimais ankstyvame etape reikėtų imtis atitinkamų priemonių apvaisinimui naudojamai spermai, ir ypač *in vitro* gaunamiems embrionams apsaugoti.

⁽¹⁾ OL L 302, 1989 10 19, p. 1. Direktyva su paskutiniais pakeitimais, padarytais Reglamentu 806/2003/EB (OL L 122, 2003 5 16, p. 1).

⁽²⁾ OL L 194, 1988 7 22, p. 10. Direktyva su paskutiniais pakeitimais, padarytais Komisijos sprendimu 2004/101/EB (OL L 30, 2004 2 4, p. 15).

⁽³⁾ OL L 250, 1992 8 29, p. 40. Sprendimas su paskutiniais pakeitimais, padarytais Sprendimu 2005/774/EB (OL L 291, 2005 11 5, p. 46).

⁽⁴⁾ OL L 270, 1992 9 15, p. 27. Sprendimas, iš dalies pakeistas Sprendimu 2004/786/EB (OL L 346, 2004 11 23, p. 32).

⁽⁵⁾ OL L 69, 2005 3 16, p. 41.

- (7) Todėl reikėtų atitinkamai pritaikyti Bendrijos reikalavimus galvijų embrionų, gaunamų natūralaus apvaisinimo būdu (*in vivo*) ir gaunamų *in vitro* apvaisinimo būdu, importui, ypač keliamus spermai, naudojami apvaisinimui.
- (8) Atsižvelgiant į IETS atliktą pavojaus įvertinimą ir PGSO rekomendacijas, reikėtų supaprastinti *in vivo* gautų embrionų importo reikalavimus, o *in vitro* gautų embrionų importui turi būti ir toliau taikomi griežtesni reikalavimai, o jei proceso metu pažeidžiama skaidrioji zona (*zona pellucida*), turi būti taikomi specialūs apribojimai.
- (9) Siekiant Bendrijos teisės aktų aiškumo, Sprendimas 2005/217/EB turėtų būti panaikintas ir pakeistas šiuo sprendimu.
- (10) Tačiau, siekiant sudaryti sąlygas ūkio subjektams prisitaikyti prie naujų šiame sprendime nustatytų reikalavimų, reikėtų numatyti pereinamąjį laikotarpį, kuriuo tam tikromis sąlygomis būtų leidžiama importuoti iki 2006 m. sausio 1 d. surinktus arba pagamintus galvijų embrionus į Bendriją, jei jie atitinka šio sprendimo V priede nustatytus reikalavimus.
- (11) Šiame sprendime numatytos priemonės atitinka Maisto grandinės ir gyvūnų sveikatos nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Bendros embrionų importo sąlygos

Valstybės narės leidžia importuoti galvijų embrionus (toliau – embrionai), kuriuos šio sprendimo I priede išvardintose trečiojoje šalyse surenka arba pagamina embrionų surinkimo arba gamybos grupės, išvardintos Sprendimo 92/452/EEB priede.

2 straipsnis

In vivo gautų embrionų importas

Valstybės narės leidžia importuoti *in vivo* apvaisinimo būdu gautus embrionus, atitinkančius II priede pateiktame pavyzdi-

niame veterinarijos sertifikate nustatytus gyvūnų sveikatos reikalavimus.

3 straipsnis

In vitro pagamintų embrionų importas

1. Valstybės narės leidžia importuoti embrionus, pagamintus *in vitro* naudojant Direktyvos 88/407/EEB reikalavimus atitinkančią spermą ir atitinkančius šio sprendimo II priede pateiktame pavyzdiniame veterinarijos sertifikate nustatytus gyvūnų sveikatos reikalavimus.

2. Valstybės narės leidžia importuoti embrionus, pagamintus *in vitro* naudojant patvirtintuose Komisijos sprendimo 2004/639/EB⁽¹⁾ I priede išvardytose trečiojoje šalyse esančiuose spermos surinkimo centruose surinktą ir spermos saugojimo centruose saugomą spermą, atitinkančius šio sprendimo IV priede pateiktame pavyzdiniame veterinarijos sertifikate nustatytus gyvūnų sveikatos reikalavimus, su sąlyga, kad:

- a) jais nebus prekiaujama Bendrijos vidaus rinkoje ir
- b) jie bus implantuojami tik į galvijų pateles, esančias veterinarijos sertifikate nurodytoje paskirties valstybėje narėje.

4 straipsnis

Pereinamojo laikotarpio priemonės

Nukrypstant nuo 2 ir 3 straipsnių, valstybės narės iki 2006 m. gruodžio 31 d. leidžia importuoti embrionus iš I priede išvardintų trečiųjų šalių, jei tokie embrionai atitinka:

- a) V priede pateikiamame pavyzdiniame veterinarijos sertifikate nustatytus gyvūnų sveikatos reikalavimus, ir

b) šias sąlygas:

- i) jie turi būti surinkti arba pagaminti iki 2006 m. sausio 1 d.;

⁽¹⁾ OL L 292, 2004 9 15, p. 21.

ii) jie turi būti naudojami implantuoti tik į veterinarijos sertifikate nurodytoje paskirties valstybėje narėje esančias galvijų pateles;

6 straipsnis

Taikymas

Šis sprendimas įsigalioja 2006 m. sausio 1 d.

iii) jais neturi būti prekiaujama Bendrijos vidaus rinkoje;

7 straipsnis

Adresatai

Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms.

iv) kartu iki 2007 m. sausio 1 d. turi būti pateikiamas toks tinkamai užpildytas sertifikatas.

Priimta Briuselyje, 2006 m. sausio 4 d.

5 straipsnis

Panaikinimas

Sprendimas 2005/217/EB panaikinamas.

Komisijos vardu

Markos KYPRIANOU

Komisijos narys

I PRIEDAS

ISO kodas	Šalis	Taikomas veterinarijos sertifikatas			Pastabos
AR	Argentina	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
AU	Australija	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	Privaloma suteikti papildomas garantijas, nustatytas II priedo sertifikato 11.5.2 punkte ir III bei IV priedų sertifikatų 11.6.2 punkte.
CA	Kanada	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
CH	Šveicarija (*)	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
HR	Kroatija	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
IL	Izraelis	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
MK	Buvusioji Jugoslavijos Respublika Makedonija (**)	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
NZ	Naujoji Zelandija	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
RO	Rumunija	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	
US	Jungtinės Amerikos Valstijos	II PRIEDAS	III PRIEDAS	IV PRIEDAS	

(*) Nepažeidžiant Bendrijos ir trečiųjų šalių susitarimuose numatytų specialių sertifikavimo reikalavimų.

(**) Laikinas kodas, neturintis įtakos galutiniam šalies pavadinimui, kuris bus suteiktas pasibaigus šiuo metu Jungtinėse Tautose vykstančioms deryboms.

II PRIEDAS

In vivo gauti galvijų embrionai importui, surinkti laikantis Tarybos direktyvos 89/556/EEB nuostatų

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis: Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas <input type="checkbox"/> Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.2.		I.2.a) Suteiktas vietinis sertifikato numeris			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietinė kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.6.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Siuntos kilmės adresas/Surinkimo vieta Embrionų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Patvirtinimo numeris Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Patvirtinimo numeris Adresas Patvirtinimo numeris				I.12. Paskirties adresas Laikymo vieta <input type="checkbox"/> Embrionų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Patvirtinta institucija <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Patvirtinimo numeris Pašto kodas			
	I.13.				I.14. Numatoma atvykimo data ir laikas			
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelio transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija: Dokumento numeris:				I.16.			
					I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (KPN)		I.20. Skaičius/Kiekis	
	I.21.				I.22. Pakuočių skaičius			
	I.23. Konteinerio identifikacija/Plombos numeris				I.24.			
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui Dirbtinis veisimas <input type="checkbox"/>							
I.26. Už tranzitą į trečiąją šalį ES atžvilgiu <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Už importą ir įleidimą į ES teritoriją <input type="checkbox"/> Importas <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšys (Mokslinis pavadinimas) Identifikavimo ženklas Kategorija Komandos patvirtinimo numeris								

ŠALIS

In vivo gauti galvijų embrionai

II dalis: Sertifikavimas	II. Informacija apie sveikatą <input type="checkbox"/>	II.a) Sertifikato nuorodos numeris	II.b) Vietos nuorodos numeris
	<p>Aš, toliau pasirašęs, (rašyti eksportuojančios valstybės pavadinimą) Vyriausybės oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas patvirtinu, kad:</p> <p>1.1. pirmiau nurodyta embrionų surinkimo komanda:</p> <ul style="list-style-type: none"> — yra patvirtinta pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo I skyriaus nuostatas, — surinko, apdorėjo, saugojo ir gabeno pirmiau aprašytus embrionus pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo II skyriaus nuostatas, — mažiausiai dukart per metus yra tikrinama oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo. <p>1.2. Eksportui skirti embrionai buvo surinkti eksportuojančioje šalyje, kuri pagal oficialius duomenis:</p> <p>1.2.1. 12 mėnesių prieš pat jų surinkimą eksportui nebuvo apimta galvijų maro;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. arba nebuvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat jų surinkimą eksportui ir joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos nebuvo vykdoma ⁽¹⁾;</p> <p>1.2.2.2. arba buvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat jų surinkimą eksportui ir (arba) joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos buvo vykdoma; ir</p> <ul style="list-style-type: none"> — nebuvo įsiskverbta į embrionų skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>), — tuoj po surinkimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų ir — patelės donorės yra kilusios iš ūkio, kuriame nė vienas gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo snukio ir nagų ligos 30 dienų prieš embrionų surinkimą ir nė vienas ligai neatsparių rūšių gyvūnas neturėjo klinikinių snukio ir nagų ligos požymių 30 dienų prieš ir ne mažiau kaip 30 dienų po embrionų surinkimo ⁽¹⁾. <p>1.3.</p> <p>1.3.1. Teritorijoje 10 km spinduliu nuo patalpų, kuriose eksportui skirti embrionai buvo surinkti ir apdoroti, oficialių tyrimų duomenimis nebuvo nė vieno snukio ir nagų ligos, epizootinės hemoraginės ligos (EHD), vezikulinio stomatito, Rifo slėnio karštligės ar kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejo 30 dienų prieš surinkimą, o embrionų, sertifikuotų pagal 1.2.2.2 punktą atveju, ir 30 dienų po jų surinkimo;</p> <p>1.3.2. 30 dienų po surinkimo (šviežių embrionų atveju, iki išsiuntimo dienos) eksportui skirti embrionai visada buvo saugomi patvirtintose patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu esančioje teritorijoje oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito arba Rifo slėnio karštligės atvejų.</p> <p>1.4. Patelės donorės:</p> <p>1.4.1. 30 dienų laikotarpiu prieš pat eksportui skirtų embrionų surinkimą, buvo laikomos patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu esančioje teritorijoje oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos, vezikulinio stomatito, Rifo slėnio karštligės arba kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejų;</p> <p>1.4.2. surinkimo dieną neturėjo ligos klinikinių požymių;</p> <p>1.4.3. šešis mėnesius prieš pat surinkimą praleido eksportuojančios šalies teritorijoje, daugiausia dviejose bandose, kurios:</p> <ul style="list-style-type: none"> — oficialių tyrimų duomenimis tuo metu nebuvo apimtos tuberkulozės, — oficialių tyrimų duomenimis tuo metu nebuvo apimtos bruceliozės, — per pastaruosius trejus metus nebuvo apimtos enzootinės galvijų leukozės arba kuriose nė vienas gyvūnui nepasireiškė enzootinės galvijų leukozės klinikiniai požymiai, — kurioje 12 mėnesių laikotarpiu nė vienas gyvūnui nepasireiškė galvijų infekcinio rinotracheito arba infekcinio pustulinio vulvovaginito klinikiniai požymiai. 		

1.5. Eksportui skirti embrionai atitinka šias papildomas garantijas ⁽³⁾:

1.5.1. arba embrionai buvo surinkti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialių tyrimų duomenimis nebuvo apimta Akabane ligos ⁽¹⁾;

1.5.2. arba embrionai buvo surinkti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialių tyrimų duomenimis buvo apimta Akabane ligos ⁽¹⁾; ir

- nebuvo įsiskverbta į embrionų skaidriąją zoną (*zona pellucida*),
- tuoj po surinkimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir
- patelės donorės buvo iširtos, atlikus kraujo mėginio, paimto praėjus ne mažiau kaip 21 dienai nuo embrionų surinkimo ⁽¹⁾, serumo neutralizacijos tyrimą Akabane ligai diagnozuoti, kurio rezultatas buvo neigiamas.

1.6. Eksportui skirti embrionai buvo pradėti dirbtinai apsėklinus sperma iš spermos surinkimo arba saugojimo centrų, kurie yra valstybės, įtrauktos į Komisijos sprendimo 2004/639/EB ⁽⁴⁾ I priedo sąrašą, kompetentingos institucijos arba Europos bendrijos valstybės narės kompetentingos institucijos patvirtinti sėklai rinkti, apdoroti ir (arba) saugoti.

Pastabos

⁽¹⁾ Nereikalingą išbraukti.

⁽²⁾ (Nuoroda į I dalies 1.28 laukelį):

Identifikavimo ženklas: atitinkantis patelėms donorėms naudoto vamzdelio identifikavimą ir surinkimo datą.

Kategorija: nurodyti, ar a) buvo, ar b) nebuvo įsiskverbta į skaidriąją zoną (*zona pellucida*);

Komandos patvirtinimo numeris: reikia pildyti, jei skiriasi nuo I.11 laukelio.

⁽³⁾ Žr. pastabas dėl konkrečios eksportuojančios šalies Sprendimo 2006/168/EB I priede.

⁽⁴⁾ OL L 292, 2004 9 15, p. 21.

⁽⁵⁾ Parašo ir antspaudo spalva privalo skirtis nuo spausdinto teksto spalvos.

NB: Šis sertifikatas:

(a) turi būti parašytas bent viena oficialia paskirties valstybės narės kalba ir valstybės narės, per kurią embrionai įvežami į Bendrijos teritoriją, kalba;

(b) turi būti skirtas vienam gavėjui;

(c) jo originalas turi būti pateikiamas visais atvejais kartu su embrionais.

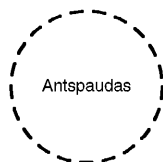
Oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas

Vardas ir pavardė (didžiosiomis raidėmis):

Kvalifikacija ir pareigos

Data:

Parašas:



III PRIEDAS

Galvijų embrionai importui, pagaminti *in vitro* naudojant Tarybos direktyvos 88/407/EEB nuostatas atitinkančią spermą

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis: Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas <input type="checkbox"/> Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.2.	I.2.a. Suteiktas vietinis sertifikato numeris				
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietinė kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.6.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Siuntos kilmės adresas/Surinkimo vieta Embrionų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas				I.12. Paskirties adresas Laikymo vieta <input type="checkbox"/> Embrionų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Patvirtinta institucija <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pašto kodas			
	I.13.				I.14. Numatoma atvykimo data ir laikas			
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelio transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija: Dokumento numeris:				I.16.			
					I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (KPN)			
							I.20. Skaičius/Kiekis	
	I.21.						I.22. Pakuočių skaičius	
	I.23. Konteinerio identifikacija/Plombos numeris						I.24.	
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui Dirbtinis veisimas <input type="checkbox"/>								
I.26. Už tranzitą į trečiąją šalį ES atžvilgiu <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Už importą ir įleidimą į ES teritoriją <input type="checkbox"/> Importas <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšys (Mokslinis pavadinimas) Identifikavimo ženklas Kategorija								

ŠALIS

In vitro pagaminti galvijų embrionai

II dalis: Sertifikavimas	II. Informacija apie sveikatą <input type="checkbox"/>	II.a. Sertifikato nuorodos numeris	II.b. Vietos nuorodos numeris
	<p>Aš, toliau pasirašęs, (rašyti eksportuojančios valstybės pavadinimą) Vyriausybės oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad:</p> <p>1.1. pirmiau nurodyta embrionų gamybos komanda:</p> <ul style="list-style-type: none"> — yra patvirtinta pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo I skyrių, — pagamino, apdorėjo, saugojo ir gabeno pirmiau aprašytus embrionus pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo II skyriaus nuostatas, — mažiausiai dukart per metus yra tikrinama oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo. <p>1.2. Eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri pagal oficialius duomenis:</p> <p>1.2.1. nebuvo apimta galvijų maro 12 mėnesių prieš pat embrionų eksportui pagaminimą;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. arba nebuvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat jų pagaminimą eksportui ir joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos nebuvo vykdoma ⁽¹⁾,</p> <p>1.2.2.2. arba buvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat jų pagaminimą eksportui ir (arba) joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos buvo vykdoma, ir</p> <ul style="list-style-type: none"> — gaminant embrionus nebuvo įsiskverbta į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>), — tuoj po pagaminimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir — patelės donorės yra kilusios iš ūkio, kuriame nė vienas gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo snukio ir nagų ligos 30 dienų prieš embrionų surinkimą ir nė vienas ligai neatsparių rūšių gyvūnas neturėjo klinikinių snukio ir nagų ligos požymių 30 dienų prieš ir ne mažiau kaip 30 dienų po oocitų surinkimo ⁽¹⁾. <p>1.3. Oocitai, naudojami eksportui skirtų embrionų gamybai, buvo surinkti iš patelių donorių, atitinkančių tokius reikalavimus:</p> <p>1.3.1. Patelės donorės:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 60 dienų iki oocitų surinkimo ir tokio surinkimo metu buvo laikomos mėlynojo liežuvio ligos neapimtoje šalyje arba teritorijoje ⁽¹⁾; arba <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> — 60 dienų iki oocitų surinkimo ir jo metu buvo laikomos apsaugotos nuo <i>Culicoides</i> užkrato pernešėjų arba buvo laikomos tokiu metu laiku, kai tokių užkrato pernešėjų nėra; embrionai buvo pagaminti neįsiskverbiant į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>), išskyrus tuos atvejus, jei patelėms donorėms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, tarp 21 ir 60 dienos po surinkimo buvo atliekamas serologinis tyrimas siekiant nustatyti mėlynojo liežuvio viruso grupės antikūnius ir gauti neigiami rezultatai, o embrionai buvo laikomi ne mažiau kaip 30 dienų ⁽¹⁾; <p>arba</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> — joms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, tarp 21 ir 60 dienos po surinkimo buvo atliekamas serologinis tyrimas siekiant nustatyti mėlynojo liežuvio viruso grupės antikūnius ir gauti neigiami rezultatai, o embrionai buvo laikomi ne mažiau kaip 30 dienų ⁽¹⁾; <p>arba</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> — joms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, buvo atliktas ligos sukėlėjų nustatymo tyrimas su kraujo mėginiu, paimtu surinkimo arba paskerdimo dieną, ir buvo gauti neigiami rezultatai; pastaruoju atveju embrionai buvo pagaminti neįsiskverbiant į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>) ⁽¹⁾; 		

1.4.

1.4.1. Teritorijoje 10 km spinduliu nuo patalpų, kuriose buvo surinkti ir apdoroti oocitai eksportui skirtų embrionų gamybai, remiantis oficialiais duomenimis, per paskutiniąsias 30 dienų iki surinkimo nebuvo snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos, vezikulinio stomatito, Rifto slėnio karštligės ar kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejų, o embrionų, sertifikuotų 11.2.2.2, atveju – ir 30 dienų po jų surinkimo;

1.4.2. 30 dienų nuo surinkimo eksportui skirti embrionai buvo nuolat saugomi patvirtintose patalpose, aplink kurias, remiantis oficialiais duomenimis, 10 km spinduliu nebuvo snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito arba Rifto slėnio karštligės atvejų.

1.5. Oocitų, naudojamų eksportui skirtų embrionų gamybai, donorės:

1.5.1. per paskutiniąsias 30 dienų iki oocitų surinkimo buvo laikomos patalpose, aplink kurias, remiantis oficialiais duomenimis, 10 km spinduliu nepasireiškė snukio ir nagų liga, mėlynojo liežuvio liga, epizootinė hemoraginė liga, vezikulinis stomatitas, Rifto slėnio karštligė arba kontaginė galvijų pleuropneumonija;

1.5.2. surinkimo dieną neturėjo jokių klinikinių ligos požymių;

1.5.3. paskutiniuosius šešis mėnesius iki surinkimo dienos buvo eksportuojančioje šalyje, ne daugiau kaip dviejose bandose, kuriose:

- vadovaujantis oficialiais duomenimis, tuo metu nebuvo tuberkuliozės,
- vadovaujantis oficialiais duomenimis, tuo metu nebuvo bruceliozės,
- nebuvo enzootinės galvijų leukozės arba kuriose nė vienam gyvūnui per pastaruosius trejus metus nepasireiškė enzootinės galvijų leukozės klinikiniai požymiai,
- nė vienam galvijui per pastaruosius 12 mėnesių nepasireiškė infekcinio galvijų rinotracheito arba infekcinio pustulinio vulvovaginito klinikinių požymių.

1.6. Eksportui skirti embrionai atitinka tokias papildomas garantijas ⁽³⁾:

1.6.1. arba eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialiais duomenimis nėra apimta Akabane ligos ⁽¹⁾;

1.6.2. arba eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialiais duomenimis yra apimta Akabane ligos ⁽¹⁾, ir

- embrionai buvo pagaminti neįsiskverbiant į skaidriąją zoną (*zona pellucida*),
- ne mažiau kaip 30 dienų nuo pagaminimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis, ir
- embrionų gamybai naudojamų oocitų donorėms buvo atliktas serumo neutralizacijos tyrimas Akabane ligai nustatyti su kraujo mėginiu, paimtu praėjus ne daugiau kaip 21 dienai po embrionų surinkimo, ir gautas neigiamas rezultatas arba, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, buvo atliktas ligos sukėlėjų nustatymo tyrimas su kraujo mėginiu, paimtu paskerdimo dieną ⁽¹⁾.

1.7. Eksportui skirti embrionai buvo gauti *in vitro* apsėklinimo būdu, naudojant spermą, gautą iš surinkimo arba saugojimo centrų, esančių Europos bendrijos valstybėje narėje arba trečiojoje šalyje ir patvirtintų atitinkamai pagal Direktyvos 88/407/EEB 5 straipsnio 1 dalį arba 9 straipsnio 1 dalį ⁽⁵⁾.

Pastabos

⁽¹⁾ Nereikalingą išbraukti.

⁽²⁾ (Nuoroda į I dalies 1.28 laukelį):

Identifikavimo ženklas: atitinkantis patelių donorių identifikavimą ir surinkimo datą.

Kategorija: nurodyti, ar a) buvo, ar b) nebuvo įsiskverbta į skaidriąją zoną (*zona pellucida*);

⁽³⁾ Žr. pastabas dėl konkrečios eksportuojančios šalies Sprendimo 2006/168/EB I priede.

⁽⁴⁾ Parašo ir antspaudo spalva privalo skirtis nuo spausdinto teksto spalvos.

⁽⁵⁾ Spermos surinkimo ir saugojimo centrai, patvirtinti pagal EB teisės aktus, yra išvardyti Komisijos tinklavietėje: http://europa.eu.int/comm/food/index_en.htm

N.B. Šis sertifikatas:

- a) turi būti parašytas bent viena oficialia paskirties valstybės narės kalba ir valstybės narės, per kurią embrionai įvežami į Bendrijos teritoriją, kalba;
- b) turi būti skirtas vienam gavėjui;
- c) jo originalas turi būti pateikiamas visais atvejais kartu su embrionais.

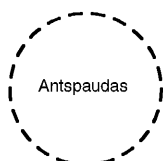
Oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas

Vardas ir pavardė (didžiosiomis raidėmis):

Kvalifikacija ir pareigos

Data:

Parašas:



IV PRIEDAS

Galvijų embrionai, pagaminti *in vitro* apšėklinimui naudojant spermą iš eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos patvirtintų spermos surinkimo arba saugojimo centrų

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis: Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas <input type="checkbox"/> Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.2.	I.2.a) Suteiktas vietinis sertifikato numeris				
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietinė kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas Pašto kodas		I.6.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Siuntos kilmės adresas/Surinkimo vieta Embrijų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas		I.12. Paskirties adresas Laikymo vieta <input type="checkbox"/> Embrijų surinkimo grupė <input type="checkbox"/> Patvirtinta institucija <input type="checkbox"/> Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pašto kodas					
	I.13.		I.14. Numatoma atvykimo data ir laikas					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelio transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija: Dokumento numeris:		I.16. I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (KPN)		I.20. Skaičius/Kiekis		
	I.21.			I.22. Pakuočių skaičius				
	I.23. Konteinerio identifikacija/Plombos numeris			I.24.				
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui Dirbtinis veisimas <input type="checkbox"/>							
	I.26. Už tranzitą į trečiąją šalį ES atžvilgiu <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas			I.27. Už importą ir įleidimą į ES teritoriją <input type="checkbox"/> Importas <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšys (Mokslinis pavadinimas) Identifikavimo ženklas Kategorija								

ŠALIS

Galvijų embrionai, pagaminti *in vitro* naudojant spermą iš eksportuojančios šalies patvirtintų spermų centrų

II dalis: Sertifikavimas	II. Informacija apie sveikatą <input type="checkbox"/>	II.a) Sertifikato nuorodos numeris	II.b) Vietos nuorodos numeris
	<p>Aš, toliau pasirašęs, (rašyti eksportuojančios valstybės pavadinimą) Vyriausybės oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad:</p> <p>1.1. pirmiau nurodyta embrionų gamybos komanda:</p> <ul style="list-style-type: none"> — yra patvirtinta pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo I skyrių, — pagamino, apdorėjo, saugojo ir gabeno pirmiau aprašytus embrionus pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo II skyriaus nuostatas, — mažiausiai dukart per metus yra tikrinama oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo. <p>1.2. Eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialiais duomenimis:</p> <p>1.2.1. nebuvo apimta galvijų maro 12 mėnesių prieš pat embrionų pagaminimą;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. arba nebuvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat embrionų pagaminimą eksportui ir joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos nebuvo vykdoma (¹);</p> <p>1.2.2.2. arba buvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat jų pagaminimą ir (arba) joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos buvo vykdoma; ir</p> <ul style="list-style-type: none"> — gaminant embrionus nebuvo įsiskverbta į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>), — tuoj po pagaminimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir — patelės donorės yra kilusios iš ūkio, kuriame nė vienas gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo snukio ir nagų ligos 30 dienų prieš embrionų surinkimą ir nė vienas ligai neatsparių rūšių gyvūnas neturėjo klinikinių snukio ir nagų ligos požymių 30 dienų prieš ir ne mažiau kaip 30 dienų po oocitų surinkimo (¹). <p>1.3. Oocitai, naudojami eksportui skirtų embrionų gamybai, buvo surinkti iš patelių donorių, atitinkančių tokius reikalavimus:</p> <p>1.3.1. Patelės donorės:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 60 dienų iki oocitų surinkimo ir tokio surinkimo metu buvo laikomos mėlynojo liežuvių ligos neapimtoje šalyje arba teritorijoje (¹); arba <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> — 60 dienų iki oocitų surinkimo ir jo metu buvo laikomos apsaugotos nuo <i>Culicoides</i> užkrato pernešėjų arba buvo laikomos tokiu metu laiku, kai tokių užkrato pernešėjų nėra; embrionai buvo pagaminti neįsiskverbiant į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>), išskyrus tuos atvejus, jei patelėms donorėms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, tarp 21 ir 60 dienų po surinkimo buvo atliekamas serologinis tyrimas siekiant nustatyti mėlynojo liežuvių viruso grupės antikūnius ir gauti neigiami rezultatai, o embrionai buvo laikomi ne mažiau kaip 30 dienų (¹); <p>arba</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> — joms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, tarp 21 ir 60 dienų po surinkimo buvo atliekamas serologinis tyrimas siekiant nustatyti mėlynojo liežuvių viruso grupės antikūnius ir gauti neigiami rezultatai, o embrionai buvo saugomi ne mažiau kaip 30 dienų (¹); <p>arba</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> — joms, vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, buvo atliktas ligos sukėlėjų nustatymo tyrimas su kraujo mėginiu, paimtu surinkimo arba paskerdimo dieną, ir buvo gauti neigiami rezultatai; pastaruoju atveju embrionai buvo pagaminti neįsiskverbiant į skaidriąją zoną (<i>zona pellucida</i>) (¹); 		

1.4.

1.4.1. Teritorijoje 10 km spinduliu nuo patalpų, kuriose embrionų gamybai naudojami oocitai buvo surinkti ir apdoroti, oficialių tyrimų duomenimis nebuvo nė vieno snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos (EHD), vezikulinio stomatito, Rifto slėnio karštligės ar kontaginės galvijų pleuropneumonijos atveju 30 dienų prieš pat surinkimą, o embrionų, sertifikuotų pagal 11.2.2.2. punktą, atveju – ir 30 dienų po jų surinkimo;

1.4.2. 30 dienų po surinkimo eksportui skirti embrionai visada buvo saugomi patvirtintose patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu esanti teritorija oficialių tyrimų duomenimis nebuvo apimta snukio ir nagų ligos, užkrečiamojo vezikulinio stomatito arba Rifto slėnio karštligės.

1.5. Eksportui skirtų embrionų gamybai naudojamų oocitų donorės:

1.5.1. 30 dienų laikotarpiu prieš pat oocitų surinkimą, buvo laikomos patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu esančioje teritorijoje oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos, kontaginio vezikulinio stomatito, Rifto slėnio karštligės arba kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejų;

1.5.2. surinkimo dieną neturėjo ligos klinikinių požymių;

1.5.3. šešis mėnesius prieš pat surinkimą praleido eksportuojančios šalies teritorijoje, daugiausia dviejose bandose, kuriose:

- oficialių tyrimų duomenimis tuo metu nebuvo tuberkuliozės,
- oficialių tyrimų duomenimis tuo metu nebuvo bruceliozės,
- per pastaruosius trejus metus nebuvo enzootinės galvijų leukozės arba kuriose nė vienam gyvūnui nepasireiškė enzootinės galvijų leukozės klinikiniai požymiai,
- 12 mėnesių laikotarpiu nė vienam gyvūnui nepasireiškė galvijų infekcinio rinotracheito arba infekcinio pustulinio vulvovaginito klinikiniai požymiai.

1.6. Eksportui skirti embrionai atitinka šias papildomas garantijas ⁽³⁾:

1.6.1. arba eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialių tyrimų duomenimis nebuvo apimta Akabane ligos ⁽¹⁾;

1.6.2. arba eksportui skirti embrionai buvo pagaminti eksportuojančioje šalyje, kuri oficialių tyrimų duomenimis buvo apimta Akabane ligos ⁽¹⁾, ir

- gaminant embrionus nebuvo įsiskverbta į skaidriąją zoną (zona pellucida),
- tuoj po pagaminimo jie buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir
- oocitų, naudojamų embrionų produkcijai, patelės donorės buvo ištirtos, atlikus kraujo mėginio, paimto praėjus ne mažiau kaip 21 dienai nuo surinkimo, serumo neutralizacijos tyrimą Akabane ligai diagnozuoti, kurio rezultatas buvo neigiamas, arba vadovaujantis Sausumos gyvūnų diagnostinių testų ir vakcinų vadovu, buvo atliktas ligos sukėlėjų nustatymo tyrimas, paėmus kraujo mėginį paskerdimo dieną ⁽¹⁾.

1.7. Eksportui skirti embrionai buvo gauti in vitro apsėklinimo būdu, naudojant spermą iš spermos surinkimo arba saugojimo centrų, kurie yra valstybės, įtrauktos į Komisijos sprendimo 2004/639/EB ⁽⁵⁾ I priedo sąrašą, kompetentingos institucijos arba Europos bendrijos valstybės narės kompetentingos institucijos patvirtinti spermai rinkti, apdoroti ir (arba) saugoti.

Pastabos

⁽¹⁾ Nereikalingą išbraukti.

⁽²⁾ (Nuoroda į I dalies 1.28 laukelį):
Identifikavimo ženklas: atitinkantis patelių donorių identifikavimą ir surinkimo datą.
Kategorija: nurodyti, ar a) buvo, ar b) nebuvo įsiskverbta į embrionų skaidriąją zoną (*zona pellucida*).

⁽³⁾ Žr. pastabas dėl konkrečios eksportuojančios šalies Sprendimo 2006/168/EB I priede.

⁽⁴⁾ Parašo ir antspaudo spalva privalo skirtis nuo spausdinto teksto spalvos.

⁽⁵⁾ OL L 292, 2004 9 15, p. 21.

NB: Šis sertifikatas:

- a) turi būti parašytas bent viena oficialia paskirties valstybės narės kalba ir valstybės narės, per kurią embrionai įvežami į Bendrijos teritoriją, kalba;
- b) turi būti skirtas vienam gavėjui;
- c) jo originalas turi būti pateikiamas visais atvejais kartu su embrionais.

Informacija: pagal Tarybos direktyvos 89/556/EEB 3 straipsnio a punktą šiame sertifikate nurodytomis sąlygomis importuojamais embrionais neturi būti prekiaujama Bendrijos vidaus rinkoje.

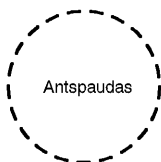
Oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas

Vardas ir pavardė (didžiosiomis raidėmis):

Kvalifikacija ir pareigos

Data:

Parašas:



D. INFORMACIJA APIE SVEIKATĄ

11. Aš, toliau pasirašęs,
(rašyti eksportuojančios šalies pavadinimą)
- Vyriausybės oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad:
- 11.1. pirmiau nurodyta embrionų surinkimo ⁽¹⁾ arba gamybos ⁽¹⁾ komanda:
- yra patvirtinta pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo I skyrių ⁽³⁾,
 - surinko, apdoruoja arba pagamino ⁽¹⁾ ir saugojo bei gabeno pirmiau aprašytus embrionus pagal Direktyvos 89/556/EEB A priedo II skyriaus nuostatas,
 - mažiausiai dukart per metus yra tikrinama oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo.
- 11.2. Eksportui skirti embrionai buvo surinkti ⁽¹⁾ arba pagaminti ⁽¹⁾ eksportuojančioje šalyje, kuri pagal oficialius duomenis:
- 11.2.1. nebuvo apimta galvijų maro 12 mėnesių prieš pat embrionų surinkimą ⁽¹⁾ arba pagaminimą ⁽¹⁾;
- 11.2.2.
- 11.2.2.1. arba nebuvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat embrionų surinkimą ⁽¹⁾ ar pagaminimą ⁽¹⁾ eksportui ir joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos nebuvo vykdoma ⁽¹⁾,
- arba
- 11.2.2.2. buvo apimta snukio ir nagų ligos 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat embrionų surinkimą ⁽¹⁾ ar pagaminimą ⁽¹⁾ eksportui ir (arba) joje tuo laikotarpiu buvo vykdoma vakcinacija nuo snukio ir nagų ligos, ir
- tuoj po surinkimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų ir
 - patelės donorės ir kiaušidžių, oocitų ir kitų embrionui produkcijai skirtų audinių donorės yra kilusios iš ūkio, kuriame nė vienam gyvūnui nepasireiškė snukio ir nagų liga ir nė vienas gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo šios ligos 30 dienų prieš surinkimą ⁽¹⁾;
- 11.2.3.
- 11.2.3.1. arba nebuvo apimta mėlynojo liežuvio ir epizootinės hemoraginės ligos (EHD) 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat embrionų surinkimą ⁽¹⁾ ar pagaminimą ⁽¹⁾ eksportui ir joje tuo laikotarpiu vakcinacija nuo šių ligų nebuvo vykdoma ⁽¹⁾,
- arba
- 11.2.3.2. buvo apimta mėlynojo liežuvio ir epizootinės hemoraginės ligos (EHD) 12 mėnesių laikotarpiu prieš pat embrionų surinkimą ⁽¹⁾ ar pagaminimą ⁽¹⁾ eksportui ir (arba) joje tuo laikotarpiu buvo vykdoma vakcinacija nuo šių ligų, ir
- tuoj po surinkimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir
 - patelės donorės ir kiaušidžių, oocitų ir kitų embrionų produkcijai naudojamų audinių donorės buvo ištirtos, atlikus kraujo mėginio, paimto praėjus ne mažiau kaip 21 dienai po surinkimo, imunodifuzijos agaro gelyje tyrimą ir serumo neutralizacijos tyrimą siekiant nustatyti, ar yra antikūnių prieš epizootinės hemoraginės ligos virusą, kurių rezultatai buvo neigiami ⁽¹⁾;
- 11.3.
- 11.3.1. teritorijoje 20 km spinduliu nuo patalpų, kuriose eksportui skirti embrionai arba kiaušidės, oocitai ir kiti eksportui skirtų embrionų produkcijai naudojami audiniai buvo surinkti ir apdoroti, oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos (EHD), vezikulinio stomatito, Rifo slėnio karštinės ar kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejų 30 dienų prieš surinkimą, o embrionų, sertifikuotų 11.2.2.2. ir 11.2.3.2., atveju, ir 30 dienų po jų surinkimo;
- 11.3.2. nuo surinkimo arba eksportui skirtų embrionų produkcijos dienos iki jų išsiuntimo jie buvo nuolat saugomi patvirtintose patalpose, aplink kurias 20 km spinduliu esančioje teritorijoje oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito arba Rifo slėnio karštinės atvejų;

11.4. patelės donorės ir kiaušidžių, oocitų ir kitų embrionų produkcijai skirtų audinių donorės:

11.4.1. 30 dienų prieš pat eksportui skirtų embrionų surinkimą, buvo laikomos patalpose, aplink kurias 20 km spinduliu esančioje teritorijoje oficialių tyrimų duomenimis nebuvo snukio ir nagų ligos, mėlynojo liežuvio ligos, epizootinės hemoraginės ligos, vezikulinio stomatito, Rifo slėnio karštligės arba kontaginės galvijų pleuropneumonijos atvejų;

11.4.2. surinkimo dieną neturėjo ligos klinikinių požymių;

11.4.3. paskutiniuosius šešis mėnesius iki surinkimo dienos buvo eksportuojančioje šalyje, ne daugiau kaip dviejose bandose, kuriose:

- oficialių tyrimų duomenimis nebuvo tuberkuliozės,
- oficialių tyrimų duomenimis nebuvo bruceliozės,
- nebuvo enzootinės galvijų leukozės arba kuriose nė vienam gyvūnui per pastaruosius trejus metus nepasireiškė enzootinės galvijų leukozės klinikiniai požymiai,
- nė vienam galvijui per pastaruosius 12 mėnesių nepasireiškė infekcinio galvijų rinotracheito arba infekcinio pustulinio vulvovaginito klinikinių požymių.

11.5. Embrionai atitinka šias papildomas garantijas ⁽⁴⁾:

11.5.1. arba eksportui skirti embrionai buvo surinkti ⁽¹⁾ arba pagaminti ⁽¹⁾ eksportuojančioje šalyje, kuri oficialiais duomenimis nėra apimta Akabane ligos ⁽¹⁾,

arba

11.5.2. arba eksportui skirti embrionai buvo surinkti ⁽¹⁾ arba pagaminti ⁽¹⁾ eksportuojančioje šalyje, kuri oficialiais duomenimis yra apimta Akabane ligos ⁽¹⁾, ir

- tuoj po surinkimo embrionai buvo saugomi patvirtintomis sąlygomis ne trumpiau kaip 30 dienų, ir
- patelės donorės ir kiaušidžių, oocitų ir kitų audinių, naudojamų embrionų produkcijai, donorės buvo ištirtos, atlikus kraujo mėginių, paimto praėjus ne mažiau kaip 21 dienai nuo surinkimo, serumo neutralizacijos tyrimą Akabane ligai diagnozuoti, kurio rezultatas buvo neigiamas ⁽¹⁾.

11.6. Eksportui skirti embrionai buvo pradėti, dirbtinai apsėklus arba *in vitro* apvaisinus donoro reproduktoriaus, laikomo spermos surinkimo centre, kompetentingos institucijos patvirtintame spermai surinkti, apdoroti ir saugoti, sperma arba iš Europos bendrijos importuota sperma.

E. GALIOJIMAS

12. Diena ir vieta	13. Oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo pavardė, vardas ir kvalifikacija	14. Oficialiai paskirto veterinarijos gydytojo parašas ir antspaudas ⁽⁵⁾
--------------------	---	---

Paiškinimai

⁽¹⁾ Nereikalingą išbraukti.

⁽²⁾ Atitinkantis patelių donorių identifikavimą ir surinkimo datą.

⁽³⁾ OL L 302, 1989 10 19, p. 1.

⁽⁴⁾ Žr. pastabas dėl konkrečios eksportuojančios šalies Sprendimo 2006/168/EB I priede (OL L 57, 2006 2 28, p. 19).

⁽⁵⁾ Parašo ir antspaudo spalva privalo skirtis nuo spausdinto teksto spalvos.

Pastaba. Šis sertifikatas:

- a) turi būti parašytas bent viena oficialia paskirties valstybės narės kalba ir valstybės narės, per kurią embrionai įvežami į Bendrijos teritoriją, kalba;
- b) turi būti skirtas vienam gavėjui;
- c) jo originalas turi būti pateikiamas visais atvejais kartu su embrionais.
- d) nenaudojamas po Sprendimo 2006/168/EB 4 straipsnyje nurodytos datos.

Informacija: Pagal Tarybos direktyvos 89/556/EEB 3 straipsnio a punktą šiame sertifikate nurodytomis sąlygomis importuojami embrionai yra netinkami prekybai Bendrijos vidaus rinkoje.