

KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMAS

2012 m. liepos 17 d.

kuriuo dėl gyvūnų sveikatos reikalavimų, susijusių su *Simbu* virusais ir epizootine hemoragine liga, iš dalies keičiamos Sprendimo 2010/472/ES nuostatos

(pranešta dokumentu Nr. C(2012) 4831)

(Tekstas svarbus EEE)

(2012/411/ES)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

mos Akabanės ir Aino virusų, antikūnų, nors anksčiau, kol nebuvo daugiau informacijos apie šių ligų plitimą, šis metodas buvo laikomas tinkamu būdu nustatyti atitinkamų mėlynojo liežuvio ligos pernešėjų paplitimą;

atsižvelgdama į 1992 m. liepos 13 d. Tarybos direktyvą 92/65/EEB, nustatančią gyvūnų sveikatos reikalavimus, reglamentuojančius prekybą Bendrijoje gyvūnais, sperma, kiaušialąstėmis bei embrionais, kuriems netaikomi gyvūnų sveikatos reikalavimai, nustatyti specialiose Bendrijos taisyklėse, nurodytose Direktyvos 90/425/EEB A priedo I dalyje, bei jų importą į Bendriją ⁽¹⁾, ypač į jos 17 straipsnio 2 dalies b punktą, 18 straipsnio 1 dalies pirmą įtrauką ir 19 straipsnio įžanginį sakinį ir b punktą,

kadangi:

- (1) 2010 m. rugpjūčio 26 d. Komisijos sprendime 2010/472/ES dėl avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų spermos, kiaušialąsčių ir embrionų importo į Sąjungą ⁽²⁾ pateiktas trečiųjų šalių arba jų dalių, iš kurių valstybės narės turi leisti į Sąjungą importuoti avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų spermos, kiaušialąsčių ir embrionų siuntas, sąrašas. Jame taip pat pateiktos papildomos su konkrečiomis gyvūnų ligomis susijusios garantijos, kurias turi teikti tam tikros to sprendimo I ir III prieduose nurodytos trečiosios šalys arba jų dalys, o jo II ir IV priedų 2 dalyse nustatyti tokiam importui taikomų sveikumo sertifikatų pavyzdžiai;
- (2) Sprendimo 2010/472/ES II ir IV priedų 2 dalyse pateiktuose sveikumo sertifikatų pavyzdžiuose išdėstyti su mėlynojo liežuvio liga susiję gyvūnų sveikatos reikalavimai yra pagrįsti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijos (toliau – OIE) Sausumos gyvūnų sveikatos kodekso 8.3 skyriaus, susijusio su šia liga, rekomendacijomis. Tame skyriuje rekomenduojamos įvairios rizikos mažinimo priemonės, kuriomis siekiama apsaugoti žinduolius šeiminkus nuo infekcinio užkrato arba nukenksminti virusą antikūnais;
- (3) be to, OIE Sausumos gyvūnų sveikatos kodekse yra skyrius apie stebėjimą dėl gyvūnų ligų užkratą pernešančių nariuotakojų. Tose rekomendacijose nenumatyta stebėti atrajotojus dėl *Simbu* virusų, pavyzdžiui, *Bunyaviridae* šeimos

- (4) be to, OIE nėra įtraukusi Akabanės ir Aino ligų į Sausumos gyvūnų sveikatos kodeksą. Todėl reikalavimas kasmet tikrinti dėl šių ligų, siekiant patvirtinti, kad užkrato pernešėjų nerasta, turėtų būti išbrauktas iš Sprendimo 2010/472/ES I ir III priedų ir iš to sprendimo II ir IV priedų 2 dalyse pateiktų sveikumo sertifikatų pavyzdžių;
- (5) be to, Sprendimo 2010/472/ES II ir IV priedų 2 dalyse pateiktuose sveikumo sertifikatų pavyzdžiuose nurodyti epizootinei hemoraginei ligai taikomi gyvūnų sveikatos reikalavimai ne visiškai atitinka 2011 m. rugsėjo 20 d. Komisijos įgyvendinimo sprendime 2011/630/ES dėl galvijų spermos importo į Sąjungą ⁽³⁾ ir OIE Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovo rekomendacijose išdėstytus reikalavimus. Todėl šie sveikumo sertifikatų pavyzdžiai turėtų būti iš dalies pakeisti siekiant atsižvelgti į Įgyvendinimo sprendime 2011/630/ES išdėstytus reikalavimus ir tame vadove pateiktas rekomendacijas;
- (6) todėl Sprendimo 2010/472/ES priedai turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeisti;
- (7) siekiant išvengti prekybos trukdymų, iki įsigaliojant šiuo sprendimu nustatytiems pakeitimams pereinamuoju laikotarpiu laikantis tam tikrų sąlygų reikėtų leisti naudoti pagal Sprendimą 2010/472/ES išduotus sveikumo sertifikatus;
- (8) šiame sprendime nustatytos priemonės atitinka Maisto grandinės ir gyvūnų sveikatos nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Sprendimo 2010/472/ES priedai iš dalies keičiami remiantis šio sprendimo priedu.

⁽¹⁾ OL L 268, 1992 9 14, p. 54.

⁽²⁾ OL L 228, 2010 8 31, p. 74.

⁽³⁾ OL L 247, 2011 9 24, p. 32.

2 straipsnis

Pereinamuoju laikotarpiu iki 2013 m. birželio 30 d. valstybės narės iš trečiųjų šalių leidžia importuoti šias siuntas:

- a) avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų spermos, prie kurių pridedamas sveikumo sertifikatas, išduotas ne vėliau kaip 2013 m. gegužės 31 d. pagal Sprendimo 2010/472/ES II priedo 2 dalies A skirsnyje pateiktą sveikumo sertifikato pavyzdį iki įsigaliojant šiuo sprendimu nustatytiems pakeitimams;
- b) avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų kiaušialąsčių ir embrionų, prie kurių pridedamas sveikumo sertifikatas, išduotas ne vėliau kaip 2013 m. gegužės 31 d. pagal Sprendimo 2010/472/ES IV priedo 2 dalyje pateiktą sveikumo sertifikato pavyzdį iki įsigaliojant šiuo sprendimu nustatytiems pakeitimams.

3 straipsnis

Šis sprendimas taikomas nuo 2013 m. sausio 1 d.

4 straipsnis

Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms.

Priimta Briuselyje 2012 m. liepos 17 d.

Komisijos vardu

John DALLI

Komisijos narys

PRIEDAS

Sprendimo 2010/472/ES priedai iš dalies keičiami taip:

1) I priedas pakeičiamas taip:

„I PRIEDAS

**Trečiųjų šalių ar jų dalių, iš kurių valstybės narės turi leisti importuoti avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų
spermos siuntas, sąrašas**

ISO kodas	Trečiosios šalies pavadinimas	Pastabos	
		Teritorijos aprašymas (jei reikia)	Papildomos garantijos
AU	Australija		Privaloma papildoma garantija dėl II priedo 2 dalies A skirsnyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.4.9.1 punkte nurodytų tyrimų.
CA	Kanada		Privaloma papildoma garantija dėl II priedo 2 dalies A skirsnyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.4.9.1 punkte nurodytų tyrimų.
CH	Šveicarija (*)		
CL	Čilė		
GL	Grenlandija		
HR	Kroatija		
IS	Islandija		
NZ	Naujoji Zelandija		
PM	Sen Pjeras ir Mikelonas		
US	Jungtinės Amerikos Valstijos		Privaloma papildoma garantija dėl II priedo 2 dalies A skirsnyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.4.9.1 punkte nurodytų tyrimų.

(*) Sertifikatai pagal Susitarimą tarp Europos bendrijos ir Šveicarijos Konfederacijos dėl prekybos žemės ūkio produktais, patvirtintą 2002 m. balandžio 4 d. Tarybos ir Komisijos sprendimu 2002/309/EB dėl bendradarbiavimo mokslo ir technologijų srityje susitarimo dėl septynių susitarimų sudarymo su Šveicarijos Konfederacija (OL L 114, 2002 4 30, p. 1).“

2) II priedo 2 dalies A skirsnis pakeičiamas taip:

„A skirsnis

1 pavyzdys. Iš spermos kilmės patvirtinto spermos surinkimo centro išsiųstos spermos sveikumo sertifikatas

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie išsiųstą siuntą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas (vardas, pavardė) Adresas Tel.				I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.	
					I.3. Centrinė kompetentinga institucija			
					I.4. Vietinė kompetentinga institucija			
	I.5. Gavėjas Pavadinimas (vardas, pavardė) Adresas Pašto kodas Tel.				I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Vardas, pavardė Adresas Pašto kodas Tel.			
	I.7. Kilmės šalis		ISO kodas		I.8. Kilmės regionas		Kodas	
					I.9. Paskirties šalis		ISO kodas	
					I.10. Paskirties regionas		Kodas	
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas Pavadinimas Patvirtinimo numeris Adresas				I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas Pašto kodas			
	I.13. Pakrovimo vieta				I.14. Išvykimo data			
I.15. Transporto priemonė Lėktuvas ☐ Laivas ☐ Geležinkelio vagonas ☐ Kelio transporto priemonė ☐ Kita ☐ Identifikacija Dokumento numeris				I.16. Įvažiavimo į ES PKP				
				I.17.				
I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 05 11 99 85				
				I.20. Kiekis				
I.21.				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24.				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: dirbtiniam dauginimui ☐								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį ☐ Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importuoti ar leisti įvežti į ES ☐				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis Veislė Donoro tapatybė Surinkimo data Centro patvirtinimo numeris Kiekis (mokslinis pavadinimas)								

ŠALIS

Avinų ir ožių sperma. A skirsnis

II dalis. Sertifikavimas	II. Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad:		
	II.1. Eksportuojančioje šalyje	(eksportuojančios šalies pavadinimas) ⁽²⁾	
	II.1.1. 12 mėnesių iki eksportuoti skirtos spermos surinkimo ir iki jos išsiuntimo į Sąjungą dienos nebuvo galvijų maro, smulkiųjų atrajotojų maro, avių ir ožkų raupų, kontaginės ožkų pleuropneumonijos ir Rifo slėnio karštinės, taip pat per tą patį laikotarpį nebuvo vakcinuojama nuo šių ligų;		
	II.1.2. 12 mėnesių iki eksportuoti skirtos spermos surinkimo ir iki jos išsiuntimo į Sąjungą dienos nebuvo snukio ir nagų ligos, taip pat per tą patį laikotarpį nebuvo vakcinuojama nuo šios ligos.		
	II.2. I.11 langelyje nurodytas spermos surinkimo centras, kuriame buvo surinkta ir saugoma eksportuoti skirta sperma:		
	II.2.1. atitinka Direktyvos 92/65/EEB D priedo I skyriaus I dalies 1 punkte nustatytus spermos surinkimo centro patvirtinimo reikalavimus;		
	II.2.2. veikia ir yra prižiūrimas pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo I skyriaus II dalies 1 punkte nustatytus spermos surinkimo centrams ir saugojimo centrams taikomus reikalavimus.		
	II.3. Avinai ir (arba) ožiai ⁽¹⁾ , laikomi spermos surinkimo centre:		
	II.3.1. prieš patalpinant juos į II.3.3 punkte nurodytą karantiną;		
⁽¹⁾⁽⁴⁾ arba	[II.3.1.1. yra kilę iš I.8 langelyje nurodytos teritorijos, kurioje bruceliozės (<i>B. melitensis</i>) atvejų oficialiai nenustatyta;]		
⁽¹⁾ arba	[II.3.1.1. buvo laikomi ūkyje, kuris gavo ir išsaugojo oficialiai brucelioze (<i>B. melitensis</i>) neužkrėsto ūkio statusą pagal Direktyvą 91/68/EEB;]		
⁽¹⁾ arba	[II.3.1.1. yra kilę iš ūkio, kuriame per pastaruosius 12 mėnesių nė vienas bruceliozei (<i>B. melitensis</i>) neatspariam gyvūnui nepasireiškė klinikiniai ar kitokie šios ligos požymiai, nė vienas avinių ar ožkinių rūšių gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo šios ligos, išskyrus tuos, kurie ne mažiau kaip prieš dvejus metus buvo vakcinuoti Rev. 1 vakcina, taip pat visiems vyresniems kaip šešių mėnesių avinių ir ožkinių rūšių gyvūnams buvo atlikti bent du tyrimai ⁽³⁾ , kurių rezultatai neigiami, naudojant mėginius, paimtus bent šešių mėnesių intervalu (data) ir (data); pastarasis atliktas per 30 dienų nuo jų uždarymo karantino patalpose;]		
ir	anksčiau nebuvo laikomi žemesnio statuso ūkyje;		
II.3.1.2.	bent 60 dienų be pertraukos buvo laikomi ūkyje, kuriame per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta užkrečiamojo epididimito (<i>Brucella ovis</i>) atvejų;		
⁽¹⁾ taip pat	[per 60 dienų iki uždarymo II.3.3. punkte nurodytose karantino patalpose avinių rūšies gyvūnams buvo atliktas komplekto sujungimo tyrimas užkrečiamajam epididimitui nustatyti arba bet koks kitas lygiavertis pagrįsto tikslumo ir specifiškumo lygio tyrimas, jo rezultatai – mažiau nei 50 tarptautinių KST vienetų (ICFTU) mililitre;]		
II.3.1.3.	kiek man žinoma, oficialios pranešimo sistemos duomenimis ir remiantis savininko raštišku pareiškimu, nebuvo atvežti iš ūkių ir neturėjo kontakto su gyvūnais iš ūkio, kuriame per a–d punktuose nurodytus laikotarpius iki jų uždarymo II.3.3 punkte nurodytose karantino patalpose buvo nustatyti šių ligų klinikiniai požymiai:		
a)	avių ar ožkų kontaginės agalaktijos (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „didelė kolonija“) – pastaruosius šešis mėnesius;		
b)	paratuberkuliozės ir kazeozinio limfadenito – pastaruosius 12 mėnesių;		
c)	plaučių adenomatozės – pastaruosius trejus metus;		
⁽¹⁾ arba	[d) „maedi-visna“ ligos avims arba ožkų virusinio artrito ir encefalito ožkoms – pastaruosius trejus metus;]		
⁽¹⁾ arba	[d) „maedi-visna“ ligos avims ar ožkų virusinio artrito ir encefalito ožkoms – pastaruosius 12 mėnesių ir visi užkrėsti gyvūnai buvo paskersti, o likusius gyvūnus ištyrus, atlikus du tyrimus bent šešių mėnesių intervalu, buvo gauti neigiami rezultatai;]		
II.3.2.	jiems atlikti kraujo mėginio, paimto per 28 dienas iki II.3.3. punkte nurodyto karantino laikotarpio pradžios, tyrimai dėl:		

ŠALIS

Avinų ir ožių sperma. A skirsnis

II.	Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	— bruceliozės (<i>B. melitensis</i>), kiekvienu atveju gauti neigiami rezultatai pagal Direktyvos 91/68/EEB C priedą, — užkrečiamojo epididimito (<i>Brucella ovis</i>), tik avių atveju, kiekvienu atveju gauti neigiami rezultatai pagal Direktyvos 91/68/EEB D priedą, arba bet koks kitas lygiavėrio pagrįsto tikslumo ir specifiškumo lygio tyrimas, — pasienio ligos pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo II skyriaus II dalies 1.4 punkto c papunktį;		
II.3.3.	buvo uždaryti karantino patalpose, kurias tuo tikslu specialiai patvirtino kompetentinga institucija, bent 28 dienas ir tuo laikotarpiu;		
II.3.3.1.	karantino patalpose buvo laikomi tik tos pačios sveikatos būklės gyvūnai;		
II.3.3.2.	praėjus ne mažiau kaip 21 dienai nuo patalpavimo į karantiną gyvūnams eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos patvirtinta laboratorija atliko šiuos tyrimus: — bruceliozės (<i>B. melitensis</i>), kiekvienu atveju gauti neigiami rezultatai pagal Direktyvos 91/68/EEB C priedą, — užkrečiamojo epididimito (<i>Brucella ovis</i>), tik dėl avių, kiekvienu atveju gauti neigiami rezultatai pagal Direktyvos 91/68/EEB D priedą, arba bet koks kitas lygiavėrio pagrįsto tikslumo ir specifiškumo lygio tyrimas, — pasienio ligos pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo II skyriaus II dalies 1.6 punktą;		
II.3.4.	bent kartą per metus atlikti šie įprasti tyrimai, kurių rezultatai buvo neigiami: — bruceliozės (<i>B. melitensis</i>) pagal Direktyvos 91/68/EEB C priedą, — užkrečiamojo epididimito (<i>Brucella ovis</i>) pagal Direktyvos 91/68/EEB D priedą, arba bet koks kitas lygiavėrio pagrįsto tikslumo ir specifiškumo lygio tyrimas, tik avių atveju, — pasienio ligos pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo II skyriaus II dalies 5 punkto c papunktį.		
II.4.	Eksportuoti skirta sperma buvo gauta iš avinų/ožių ⁽¹⁾ donorų, kurie:		
II.4.1.	buvo įvežti į patvirtintą spermos surinkimo centrą tik centro veterinarijos gydytojui leidus;		
II.4.2.	įvežimo į patvirtintą spermos surinkimo centrą dieną ir spermos surinkimo dieną neturėjo jokių klinikinių ligos požymių;		
⁽¹⁾ arba	[II.4.3. nebuvo vakcinuoti nuo snukio ir nagų ligos per 12 mėnesių iki spermos surinkimo;]		
⁽¹⁾ arba	[II.4.3. buvo vakcinuoti nuo snukio ir nagų ligos bent 30 dienų iki spermos surinkimo ir šiuo atveju 5 % (ne mažiau kaip 5 šiaudeliai) kiekvieno spermos surinkto kiekio buvo ištirti viruso išskyrimo metodu snukio ir nagų ligai nustatyti, o gauti rezultatai buvo neigiami;]		
II.4.4.	jei surenkama šviežia sperma, ne mažiau kaip 30 dienų iki spermos surinkimo nuolat buvo laikomi patvirtintame spermos surinkimo centre;		
II.4.5.	nebuvo natūraliai kergiami nuo uždarymo II.3.3 punkte nurodytose karantino patalpose iki spermos surinkimo dienos, įskaitant ir tą dieną;		
II.4.6.	buvo laikomi patvirtintuose spermos surinkimo centruose;		
II.4.6.1.	kuriuose per pastaruosius tris mėnesius iki spermos surinkimo ir 30 dienų po surinkimo arba, šviežios spermos atveju, iki išsiuntimo dienos nebuvo snukio ir nagų ligos ir aplink kuriuos 10 km spinduliu bent 30 dienų iki spermos surinkimo nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejų;		
II.4.6.2.	kuriuose 30 dienų iki ir 30 dienų po spermos surinkimo arba, šviežios spermos atveju, iki išsiuntimo dienos, nebuvo bruceliozės (<i>B. melitensis</i>), infekcinio epididimito (<i>B. ovis</i>), juodligės ir pasiutligės;		

ŠALIS

Avinų ir ožių sperma. A skirsnis

II.	Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
(¹) arba	[II.4.7. buvo laikomi eksportuojančioje šalyje bent pastaruosius šešis mėnesius iki eksportuoti skirtos spermos surinkimo;]		
(¹) arba	[II.4.7. per pastaruosius šešis mėnesius iki spermos surinkimo atitiko gyvūnų sveikatos reikalavimus, taikomus eksportuoti į Sąjungą skirtos spermos donorams, ir buvo importuoti į eksportuojančią šalį bent 30 dienų iki spermos surinkimo nuo (²);]		
(¹) arba	[II.4.8. bent 60 dienų iki spermos surinkimo ir jo metu buvo laikomi šalyje ar teritorijoje, kurioje nenustatyta užsikrėtimo mėlynojo liežuvio virusu atvejų;]		
(¹) arba	[II.4.8. bent 60 dienų iki spermos surinkimo ir jo metu buvo laikomi tam tikru metų laiku mėlynojo liežuvio virusu neužkrėstoje teritorijoje laikotarpiu, kuriuo viruso pernešėjų nėra;]		
(¹) arba	[II.4.8. bent 60 dienų iki spermos surinkimo ir jo metu buvo laikomi nuo ligos sukėlėjo pernešėjų apsaugotose patalpose;]		
(¹) arba	[II.4.8. atsižvelgiant į OIE Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovą, jiems buvo atliktas mėlynojo liežuvio viruso grupės antikūnų nustatymo serologinis tyrimas, kuriam buvo naudojami mėginiai, paimti bent kas 60 dienų rinkimo laikotarpiu ir po 21–60 dienų nuo galutinio šios siuntos spermos surinkimo, kurio rezultatai buvo neigiami;]		
(¹) arba	[II.4.8. pagal Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovą jiems buvo atliktas mėlynojo liežuvio viruso sukėlėjo nustatymo tyrimas, kuriam buvo naudojami kraujo mėginiai, paimti spermos pradinio ir galutinio surinkimo dieną ir ne rečiau kaip kas 7 dienas (viruso išskyrimo tyrimo atveju) ar 28 dienas (PGR tyrimo atveju) spermos rinkimo laikotarpiu ir kurio rezultatai buvo neigiami;]		
	II.4.9. buvo nuolat laikomi eksportuojančioje šalyje;		
(¹)(⁵) arba	[II.4.9.1. kurioje oficialiais duomenimis nenustatyta epizootinės hemoraginės ligos atvejų (EHD);]		
(¹) arba	[II.4.9.1. kurioje oficialiais duomenimis yra šių epizootinės hemoraginės ligos (EHD) serotipų: ir jiems buvo atlikti šie tyrimai (kiekvieną atvejų gauti neigiami rezultatai):		
(¹) arba	[du kartus ne didesniu kaip 12 mėnesių intervalu patvirtintoje laboratorijoje atliktas serologinis tyrimas (⁶) kuriam naudoti kraujo mėginiai, paimti prieš šios siuntos spermos surinkimą ir praėjus ne mažiau kaip 21 dienai po jo.]		
(¹) arba	[serologinis tyrimas (⁶) epizootinės hemoraginės ligos grupės sukėlėjų antikūnams nustatyti, kuriam buvo naudojami mėginiai, imti spermos rinkimo laikotarpiu ne mažesniu kaip 60 dienų intervalu ir po 21–60 dienų po paskutinės šios siuntos spermos surinkimo.]		
(¹) arba	[patvirtintose laboratorijose atliktas viruso sukėlėjo nustatymo tyrimas (⁶), kuriam buvo naudojami kraujo mėginiai, paimti pradedant ir baigiant rinkti spermą siuntai, ir imti bent kas 7 dienas (tiriant viruso išskyrimo metodu) arba 28 dienas (atliekant PGR tyrimą) spermos rinkimo siuntai laikotarpiu.]]		
II.5.	Eksportuoti skirta sperma:		
	II.5.1. buvo surinkta po to, kai eksportuojančios šalies kompetentinga institucija patvirtino spermos surinkimo centrą;		
	II.5.2. buvo surinkta, paruošta, saugota ir vežta pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo III skyriaus I dalyje išdėstytus reikalavimus, taikomus spermai;		
(¹) arba	[II.5.3. atitinka Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies reikalavimus;]		
(¹) arba	[II.5.3. atitinka Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies reikalavimus ir yra skirta valstybei narei, kurios visai teritorijai ar teritorijos daliai taikomos Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies b ar c punktuose išdėstytos nuostatos, o gyvūnų donorų būklė skrepi ligos atžvilgiu atitinka garantijose, nustatytose tuose punktuose nurodytoje nacionalinėje skrepi ligos kontrolės programoje, ir garantijose (⁷), kurių reikalauja paskirties valstybė narė, pateikiamą informaciją;]		
	II.5.4. buvo nusiųsta į pakrovimo vietą užplombuotame konteineryje, pažymėtame I.23 langelyje nurodytu numeriu, pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo III skyriaus I dalies 1.4 punkte išdėstytus reikalavimus, taikomus prekybai skirtai spermai.		
(¹) arba	[II.6. į spermą neįdėta jokių antibiotikų.]		

ŠALIS

Avinų ir ožių sperma. A skirsnis

II.	Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
(¹) arba	II.6. Į spermą įdėta šio antibiotiko arba šių antibiotikų mišinys, kad galutinai atskiestos spermos koncentracija būtų ne mažesnė kaip (⁸):]		
<i>Pastabos</i>			
I dalis			
I.6 langelis: <i>asmuo, atsakingas už pakrovimą ES</i> : šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei			
I.11 langelis: <i>kilmės vieta</i> sutampa su patvirtintu spermos surinkimo centru, kuriame buvo surinkta sperma ir kuris įtrauktas į sąrašą pagal Direktyvos 92/65/EEB 17 straipsnio 3 dalies b punktą; žr. Komisijos svetainę http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .			
I.22 langelis: pakuočių skaičius atitinka talpyklų skaičių.			
I.23 langelis: nurodomas talpyklos identifikavimo ir plombos numeris.			
I.26 langelis: pildoma atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas skirtas vežti tranzitu, ar importui.			
I.27 langelis: pildoma atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas skirtas vežti tranzitu, ar importui.			
I.28 langelis: <i>rūšis</i> : pasirinkti reikiamą – „ <i>Ovis aries</i> “ arba „ <i>Capra hircus</i> “.			
<i>Donoro tapatybė</i> sutampa su oficialiai nurodytu gyvūnu.			
<i>Surinkimo data</i> nurodoma taip: (metai, mėnuo, diena).			
<i>Centro patvirtinimo numeris</i> sutampa su I.11 langelyje nurodytu spermos surinkimo centro patvirtinimo numeriu.			
II dalis			
(1) Nereikalingą įrašą išbraukti.			
(2) Tik Sprendimo 2010/472/ES I priede išvardytos trečiosios šalys.			
(3) Tyrimai atliekami pagal Direktyvos 91/68/EEB C priedą.			
(4) Tik teritorija, kurios atžvilgiu Komisijos reglamento (ES) Nr. 206/2010 (OL L 73, 2010 3 20, p. 1), su paskutiniais pakeitimais, I priedo 1 dalies 6 skiltyje pažymėta „V“.			
(5) Pastabos dėl susijusios eksportuojančios šalies pateikiamos Sprendimo 2010/472/ES I priede.			
(6) EHD viruso diagnostinių tyrimų standartai aprašyti OIE Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovo 2.1.3 skyriuje.			
(7) Papildomos garantijos, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 546/2006 (OL L 94, 2006 4 1, p. 28) 2 straipsnyje.			
(8) Įrašyti pavadinimus ir koncentraciją.			
Valstybinis veterinarijos gydytojas (*)			
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos	
Data		Parašas	
Antspaudas			
(*) Parašo ir antspaudų spalva turi skirtis nuo teksto spalvos.			

3) III priedas pakeičiamas taip:

„III PRIEDAS

Trečiųjų šalių ar jų dalių, iš kurių valstybės narės turi leisti importuoti avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų kiaušialąsčių ir embrionų siuntas, sąrašas

ISO kodas	Trečiosios šalies pavadinimas	Pastabos	
		Teritorijos aprašymas (jei reikia)	Papildomos garantijos
AU	Australija		Privaloma papildoma garantija dėl IV priedo 2 dalyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.2.6.1 punkte nurodytų tyrimų.
CA	Kanada		Privaloma papildoma garantija dėl IV priedo 2 dalyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.2.6.1 punkte nurodytų tyrimų.
CH	Šveicarija (*)		
CL	Čilė		
GL	Grenlandija		
HR	Kroatija		
IS	Islandija		
NZ	Naujoji Zelandija		
PM	Sen Pjeras ir Mikelonas		
US	Jungtinės Amerikos Valstijos		Privaloma papildoma garantija dėl IV priedo 2 dalyje pateikto sveikumo sertifikato pavyzdžio II.2.6.1 punkte nurodytų tyrimų.

(*) Sertifikatai pagal Susitarimą tarp Europos bendrijos ir Šveicarijos Konfederacijos dėl prekybos žemės ūkio produktais, patvirtintą Sprendimu 2002/309/EB, Euratomas.“

4) IV priedo 2 dalis pakeičiama taip:

„2 DALIS

Importuojamų avinių ir ožkinių rūšių gyvūnų kiaušialąsčių ir embrionų siuntų sveikumo sertifikatų pavyzdžiai

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie išsiųstą siuntą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas (vardas, pavardė) Adresas Tel. Nr.				I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.	
					I.3. Centrinė kompetentinga institucija			
					I.4. Vietinė kompetentinga institucija			
	I.5. Gavėjas Pavadinimas (vardas, pavardė) Adresas Pašto kodas Tel.				I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Vardas, pavardė Adresas Pašto kodas Tel.			
	I.7. Kilmės šalis		ISO kodas		I.8. Kilmės regionas		Kodas	
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas Pavadinimas Adresas Pavadinimas Adresas				I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas Pašto kodas			
	I.13. Pakrovimo vieta				I.14. Išvykimo data			
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas ☐ Laivas ☐ Geležinkelio vagonas ☐ Kelio transporto priemonė ☐ Kita ☐ Identifikacija Dokumento numeris				I.16. Įvažiavimo į ES PKP			
					I.17.			
I.18. Prekės aprašymas						I.19. Prekės kodas (SS kodas) 05 11 99 85		
						I.20. Kiekis		
I.21.						I.22. Pakuočių skaičius		
I.23. Plombos / konteinerio numeris						I.24.		
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: dirbtiniam dauginimui ☐								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį ☐ Trečioji šalis						I.27. Importuoti ar leisti įvežti į ES ☐		
						ISO kodas		
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis Veislė Kategorija Donoro tapatybė Surinkimo data Užšaldymo data Grupės patvirtinimo numeris Kiekis (mokslinis pavadinimas)								

ŠALIS

Avių ir ožkų kiaušialąstės/embrionai

II dalis. Sertifikavimas	II.	Informacija apie sveikumą		II.a. Sertifikato numeris	II.b.
		Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad:			
	II.1.	Eksportuojančioje šalyje (eksportuojančios šalies pavadinimas) ⁽²⁾			
	II.1.1.	12 mėnesių iki eksportuoti skirtų kiaušialąsčių ir embrionų surinkimo ir iki jų išsiuntimo į Sąjungą dienos nebuvo galvijų maro, smulkiųjų atrajotojų maro, avių ir ožkų raupų, kontaginės ožkų pleuropneumonijos ir Rifto slėnio karštinės, taip pat per tą patį laikotarpį nebuvo vakcinuojama nuo šių ligų ⁽¹⁾ ;			
	⁽¹⁾ arba	[II.1.2. 12 mėnesių iki eksportuoti skirtų kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo nebuvo snukio ir nagų ligos, taip pat per tą patį laikotarpį nebuvo vakcinuojama nuo šios ligos;]			
	⁽¹⁾ arba	[II.1.2. per 12 mėnesių iki kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo buvo nustatyta snukio ir nagų ligos ir (arba) tuo laikotarpiu gyvūnai buvo vakcinuojami nuo snukio ir nagų ligos, o patelės donorės atrinktos iš ūkių, kuriuose nė vienas gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo snukio ir nagų ligos per 30 dienų iki surinkimo ir nė vienas šiai ligai neatspariam gyvūnui nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos klinikinių požymių 30 dienų prieš ir bent 30 dienų po kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo, ir nebuvo atlikta įsiskverbimo į kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ skaidrųjį dangalą (zona pellucida) procedūra;]			
	II.2.	Eksportuoti skirtos kiaušialąstės/embrionai ⁽¹⁾ :			
	II.2.1.	buvo surinkti/gauti ⁽¹⁾ ir paruošti patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu 30 dienų iki jų surinkimo nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito, Rifto slėnio karštinės atvejų;			
	II.2.2.	visada buvo saugomi patvirtintose patalpose, aplink kurias 10 km spinduliu per 30 dienų po jų surinkimo nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito, Rifto slėnio karštinės atvejų;			
	II.2.3.	buvo surinkti/gauti ⁽¹⁾ I.11. langelyje nurodytos grupės, patvirtintos ir prižiūrimos pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo I skyriaus III dalyje išdėstytus embrionų surinkimo ir gavimo grupių tvirtinimo ir priežiūros reikalavimus;			
	II.2.4.	atitinka Direktyvos 92/65/EEB D priedo III skyriaus II dalyje išdėstytus kiaušialąstėms ir embrionams taikomus reikalavimus;			
	II.2.5.	gauti iš avinių/ožkinių ⁽¹⁾ rūšių gyvūnų patelių donorių, kurios:			
	⁽¹⁾ arba	[II.2.5.1. bent 60 dienų iki kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo ir jo metu buvo laikomos šalyje ar teritorijoje, kurioje nenustatyta mėlynojo liežuvio viruso atvejų;]			
	⁽¹⁾ arba	[II.2.5.1. buvo laikomos tam tikru metų laiku mėlynojo liežuvio virusu neužkrėstoje teritorijoje laikotarpiu, kuriuo viruso pernešėjų nėra;]			
	⁽¹⁾ arba	[II.2.5.1. bent 60 dienų iki kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo ir jo metu buvo apsaugotos nuo užkrato pernešėjo;]			
	⁽¹⁾ arba	[II.2.5.1. atsižvelgiant į Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovą, po 21–60 dienų nuo kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo joms buvo atliktas mėlynojo liežuvio viruso grupės antikūnų nustatymo serologinis tyrimas, kurio rezultatai buvo neigiami;]			
	⁽¹⁾ arba	[II.2.5.1. atsižvelgiant į Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovą, joms buvo atliktas mėlynojo liežuvio viruso sukėlėjo nustatymo tyrimas, kuriam buvo naudojami kraujo mėginiai, paimti kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo dieną arba paskerdimo dieną, ir kurio rezultatai buvo neigiami;]			
	II.2.5.2.	kiek man žinoma, oficialios pranešimo sistemos duomenimis ir remiantis savininko raštišku pareiškimu, nebuvo atvežtos iš ūkių ir neturėjo kontakto su gyvūnais iš ūkio, kuriame per a–d punktuose nurodytą laikotarpį iki eksportui skirtų kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo buvo nustatyti šių ligų klinikiniai požymiai:			
		a) avių ar ožkų kontaginės agalaktijos (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „didelė kolonija“) – pastaruosius šešis mėnesius;			
		b) paratuberkuliozės ir kazeozinio limfadenito – pastaruosius 12 mėnesių;			
		c) plaučių adenomatozės – pastaruosius trejus metus;			
	⁽¹⁾ arba	[d) „maedi visna“ ligos avims arba ožkų virusinio artrito ir encefalito ožkoms – pastaruosius trejus metus;]			
	⁽¹⁾ arba	[d) „maedi visna“ ligos avims ar ožkų virusinio artrito ir encefalito ožkoms – pastaruosius 12 mėnesių ir visi užkrėsti gyvūnai buvo paskersti, o likusius gyvūnus ištyrus, atlikus du tyrimus bent šešių mėnesių intervalu, buvo gauti neigiami rezultatai;]			

ŠALIS

Avių ir ožkų kiaušialąstės/embrionai

II.	Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	II.2.5.3.		kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo dieną neturėjo jokių klinikinių ligos požymių;
⁽¹⁾ arba	II.2.5.4.		yra kilusios iš I.8. langelyje nurodyto regiono, kuriame bruceliozės (<i>B. melitensis</i>) atvejų oficialiai nenustatyta, ir]
⁽¹⁾ arba	II.2.5.4.		buvo laikomos ūkyje, kuris gavo ir išlaikė savo kaip oficialiai brucelioze (<i>B. melitensis</i>) neužkrėsto ūkio statusą pagal Direktyvą 91/68/EEB, ir]
⁽¹⁾ arba	II.2.5.4.		yra kilusios iš ūkio, kuriame per pastaruosius 12 mėnesių nė vienam bruceliozei (<i>B. melitensis</i>) neatspariam gyvūnui nepasireiškė klinikiniai ar kitokie šios ligos požymiai, nė vienas avinių ir ožinių rūšių gyvūnas nebuvo vakcinuojamas nuo šios ligos, išskyrus tuos, kurie ne mažiau kaip prieš dvejus metus buvo skiepyti Rev. 1 vakcina, taip pat visiems vyresniems kaip šešių mėnesių avinių ir ožinių rūšių gyvūnams buvo atlikti bent du tyrimai ⁽³⁾ , kurių rezultatai neigiami, naudojant mėginius, paimtus bent šešių mėnesių intervalu (data) ir (data); pastarasis atliktas per 30 dienų prieš kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ , surinkimą,]
ir			anksčiau nebuvo laikomos žemesnio statuso ūkyje;
⁽¹⁾ arba	II.2.5.5.		buvo laikomos eksportuojančioje šalyje bent pastaruosius šešis mėnesius iki eksportuoti skirtų kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo;]
⁽¹⁾ arba	II.2.5.5.		per pastaruosius šešis mėnesius iki kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo atitiko gyvūnų sveikatos reikalavimus, taikomus eksportuoti į Sąjungą skirtų kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ donorėms, ir buvo importuotos į eksportuojančią šalį bent 30 dienų iki kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimo nuo ⁽²⁾ ;
	II.2.6.		buvo surinkti/gauti ⁽¹⁾ eksportuojančioje šalyje;
⁽¹⁾ arba	II.2.6.1.		kurioje oficialiais duomenimis nenustatyta epizootinės hemoraginės ligos atvejų (EHD);]
⁽¹⁾ arba	II.2.6.1.		kurioje, oficialių tyrimų duomenimis, yra šių epizootinės hemoraginės ligos (EHD) serotipų: ir buvo atlikti šie tyrimai (kiekvienam atveju gauti neigiami rezultatai):
⁽¹⁾ arba			[du kartus ne didesniu kaip 12 mėnesių intervalu patvirtintoje laboratorijoje atliktas serologinis tyrimas ⁽⁶⁾ kuriam naudoti kraujo mėginiai, paimti prieš šios siuntos kiaušialąsčių/embrionų ⁽¹⁾ surinkimą ir praėjus ne mažiau kaip 21 dienai po jo;]
⁽¹⁾ arba			[serologinis tyrimas ⁽⁶⁾ epizootinės hemoraginės ligos grupės sukėlėjų antikūnams nustatyti, kuriam buvo naudojami mėginiai, imti spermos rinkimo laikotarpiu ne mažesniu kaip 60 dienų intervalu ir po 21–60 dienų po paskutinio šios siuntos kiaušialąsčių /embrionų ⁽¹⁾ surinkimo;]
⁽¹⁾ arba			[patvirtintose laboratorijose atliktas viruso sukėlėjo nustatymo tyrimas ⁽⁶⁾ , kuriam buvo naudojami kraujo mėginiai, paimti pradedant ir baigiant rinkti spermą siuntai, ir imti bent kas 7 dienas (tiriant viruso nustatymo metodu) arba 28 dienas (atliekant PGR tyrimą) kiaušialąsčių/embrionų rinkimo siuntai laikotarpiu ⁽¹⁾];]
⁽¹⁾ arba	II.2.8.		atitinka Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies reikalavimus;]
⁽¹⁾ arba	II.2.8.		atitinka Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies reikalavimus ir skirti valstybei narei, kurios visai teritorijai ar teritorijos daliai taikomos Reglamento (EB) Nr. 999/2001 VIII priedo A skyriaus I dalies b ar c punktuose išdėstytos nuostatos, o gyvūnų donorų būklė skrepi ligos atžvilgiu atitinka garantijose, nustatytose tuose punktuose nurodytoje nacionalinėje skrepi ligos kontrolės programoje, ir garantijose ⁽⁷⁾ , kurių reikalauja paskirties valstybė narė, pateikiamą informaciją;]
	II.2.9.		buvo surinkti/gauti ⁽¹⁾ po to, kai eksportuojančios šalies kompetentingos nacionalinės institucijos patvirtino embrionų surinkimo grupę;
	II.2.10.		buvo paruošti ir saugomi patvirtintomis sąlygomis bent 30 dienų po jų surinkimo arba gavimo ⁽¹⁾ ir vežti Direktyvos 92/65/EEB D priedo III skyriaus II dalyje išdėstytus kiaušialąstėms ir embrionams taikomus reikalavimus atitinkančiomis sąlygomis;
	II.2.11.		buvo nusiųsti į pakrovimo vietą užplombuotame konteineryje, pažymėtame I.23. langelyje nurodytu numeriu, pagal Direktyvos 92/65/EEB D priedo III skyriaus II dalies 6 punkte išdėstytus embrionų vežimui taikomus reikalavimus;
⁽⁹⁾	II.2.12.		buvo gauti dirbtinio apvaisinimo būdu / <i>in vitro</i> apvaisinimo būdu ⁽¹⁾ naudojant spermą, atvežtą iš spermos surinkimo centrų.
⁽¹⁾ arba	II.2.12.1.		patvirtintų pagal Direktyvos 92/65/EEB 11 straipsnio 2 dalį ir esančių Europos Sąjungos valstybėje narėje ir sperma atitinka Direktyvos 92/65/EEB reikalavimus;]
⁽¹⁾ arba	II.2.12.1.		patvirtintų pagal Direktyvos 92/65/EEB 17 straipsnio 3 dalies b punktą ir esančių trečiojoje šalyje arba jos dalyje, nurodytoje Sprendimo 2010/472/ES I priede, ir sperma atitinka to sprendimo II priedo 2 dalies reikalavimus;]

ŠALIS

Avių ir ožkų kiaušialąstės/embrionai

II.	Informacija apie sveikumą	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<i>Pastabos</i>			
I dalis			
I.6 langelis: <i>asmuo, atsakingas už pakrovimą ES</i> : šis langelis pildomas tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei.			
I.11 langelis: <i>kilmės vieta</i> sutampa su patvirtinta embrionų surinkimo arba gavimo grupe, kuri surinko / gavo, paruošė ir saugojo kiaušialąstes / embrionus ir kuri įtraukta į sąrašą pagal Direktyvos 92/65/EEB 17 straipsnio 3 dalies b punktą; žr. Komisijos svetainę http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .			
I.22 langelis: pakuočių skaičius atitinka talpyklų skaičių.			
I.23 langelis: nurodomas talpyklos identifikavimo ir plombos numeris.			
I.26 langelis: pildoma atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas skirtas vežti tranzitu, ar importui.			
I.27 langelis: pildoma atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas skirtas vežti tranzitu, ar importui.			
I.28 langelis: rūšis: pasirinkti reikiamą – „ <i>Ovis aries</i> “ arba „ <i>Capra hircus</i> “.			
<i>Kategorija</i> : nurodyti, ar tai <i>in vivo</i> būdu gauti embrionai, <i>in vivo</i> būdu gautos kiaušialąstės, <i>in vitro</i> būdu gauti embrionai ar embrionai, su kuriais atliktos mikromanipuliacijos			
<i>Donoro tapatybė</i> sutampa su oficialiai nurodytu gyvūnu.			
<i>In vivo</i> būdu gautų embrionų <i>surinkimo data</i> nurodoma taip: (metai, mėnuo, diena).			
<i>Užšaldymo data</i> nurodoma taip: (metai, mėnuo, diena).			
<i>Grupės patvirtinimo numeris</i> : sutampa su patvirtinta embrionų surinkimo arba gavimo grupe, kuri surinko / gavo, paruošė ir saugojo kiaušialąstes/embrionus ir kuri įtraukta į sąrašą pagal Direktyvos 92/65/EEB 17 straipsnio 3 dalies b punktą; žr. Komisijos svetainę http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .			
II dalis			
(1) Nereikalingą įrašą išbraukti.			
(2) Tik Sprendimo 2010/472/ES I priede išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys.			
(3) Tyrimai atliekami pagal Direktyvos 91/68/EEB C priedą.			
(4) Tik teritorija, kurios atžvilgiu Komisijos reglamento (ES) Nr. 206/2010 (OL L 73, 2010 3 20), su paskutiniais pakeitimais, I priedo 1 dalies 6 skiltyje pažymėta „V“.			
(5) Pastabos dėl susijusios eksportuojančios šalies arba jos dalies pateikiamos Sprendimo 2010/472/ES III priede.			
(6) EHD viruso diagnostinių tyrimų standartai aprašyti OIE Sausumos gyvūnų diagnostinių tyrimų ir vakcinų vadovo 2.1.3 skyriuje.			
(7) Papildomos garantijos, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 546/2006 (OL L 94, 2006 4 1, p. 28) 2 straipsnyje.			
(8) Tik pagal Direktyvos 92/65/EEB 11 straipsnio 4 dalį ir 17 straipsnio 3 dalies b punktą į sąrašą įtraukti patvirtinti spermos surinkimo centrai; žr. Komisijos svetaines: 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) Netaikoma kiaušialąstėms.			
Valstybinis veterinarijos gydytojas (*)			
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos	
Data		Parašas	
Antspaudas			
(*) Parašo ir antspaudų spalva turi skirtis nuo teksto spalvos.			