

# KOMISIJA

## KOMISIJAS LĒMUMS

(2006. gada 4. janvāris),

### ar ko izveido dzīvnieku veselības un veterinārās sertifikācijas prasības attiecībā uz liellopu embriju ievešanu Kopienā un atceļ Lēmumu 2005/217/EK

(izziņots ar dokumenta numuru K(2005) 5796)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(2006/168/EK)

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1989. gada 25. septembra Direktīvu 89/556/EEK par dzīvnieku veselības prasībām, kas reglamentē Kopienas iekšējo tirdzniecību ar liellopu sugu mājdzīvnieku embrijiem un to importu no trešām valstīm<sup>(1)</sup>, un jo īpaši tās 7. panta 1. punktu un 9. panta 1. punkta pirmās daļas b) punktu,

tā kā:

- (1) Direktīvā 89/556/EEK noteikti dzīvnieku veselības nosacījumi, kas reglamentē Kopienas iekšējo tirdzniecību ar svaigiem un saldētiem liellopu sugu mājdzīvnieku embrijiem un to ievešanu no trešām valstīm.
- (2) Minētajā direktīvā cita starpā paredzēts, ka liellopu embrijus drīkst nosūtīt no vienas dalībvalsts uz citu tikai tad, ja tie ir iegūti no mākslīgas apaugļošanas vai *in vitro* apaugļošanas ar spermu no donora vaislas dzīvnieka spermas savākšanas centrā, ko kompetentā iestāde apstiprinājusi spermas savākšanai, apstrādei un uzglabāšanai, vai ar spermu, kura ieviesta saskaņā ar Padomes 1988. gada 14. jūnija Direktīvu 88/407/EEK par dzīvnieku veselības prasībām, kas piemērojamas Kopienas iekšējā tirdzniecībā ar mājas liellopu spermam un tās ievadumiem<sup>(2)</sup>.
- (3) Komisijas 1992. gada 30. jūlija Lēmumā 92/452/EEK, ar ko izveido to embriju ieguves brigāžu un embriju gatavošanas brigāžu sarakstus, kuras apstiprinātas trešās

valstīs liellopu embriju izvešanai uz Kopienas<sup>(3)</sup>, ir noteikts, ka dalībvalstis ievieš šādus embrijus no trešām valstīm tikai tad, ja tos ir ieguvušas, apstrādājušas, tostarp apaugļojušas *in vitro* un uzglabājušas minētā lēmuma sarakstos uzskaitītās embriju ieguves brigādes.

- (4) Saistībā ar tirdzniecības problēmām, kas radušās ar Komisijas Lēmumu 92/471/EEK<sup>(4)</sup> ieviešot jaunas, stingrākas prasības liellopu spermam, ko izmanto apaugļošanā, Komisija 2005. gada 9. martā pieņēma Lēmumu 2005/217/EK, ar ko pieņem dzīvnieku veselības nosacījumus un veterinārās sertifikācijas prasības attiecībā uz liellopu embriju ievešanu Kopienā<sup>(5)</sup>.
- (5) Ar Lēmumu 2005/217/EK ir atļauts pārejas periods, kas beidzas 2006. gada 31. decembrī, tādu liellopu embriju ievešanai, kas iegūti vai radīti līdz 2006. gada 1. janvārim un apaugļoti ar spermam, kas pilnībā neatbilst Direktīvas 88/407/EEK nosacījumam, ka šādi embriji ir implantēti govīm, kas atrodas galamērķa dalībvalstī un ir izslēgtas no Kopienas iekšējās tirdzniecības.
- (6) Starptautiskā Embriju transplantēšanas biedrība (IETS) kā nenozīmīgu ir novērtējusi risku ar embriju starpniecību pārnest dažas lipīgas slimības uz saņēmējiem vai pēcnācējiem, ja laika posmā starp ieguvu un transplantēšanu ar embrijiem veiktas pareizas manipulācijas. Šāda nostāja ir arī Starptautiskajam Epizootiju birojam (OIE) attiecībā uz *in vivo* iegūtiem embrijiem. Tomēr dzīvnieku veselības interesēs savlaicīgi jāveic pienācīgi drošības pasākumi attiecībā uz apaugļošanai izmantoto spermam, jo īpaši attiecībā uz *in vitro* radītiem embrijiem.

<sup>(1)</sup> OV L 302, 19.10.1989., 1. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Regulu (EK) Nr. 806/2003 (OV L 122, 16.5.2003., 1. lpp.).

<sup>(2)</sup> OV L 194, 22.7.1988., 10. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Lēmumu 2004/101/EK (OV L 30, 4.2.2004., 15. lpp.).

<sup>(3)</sup> OV L 250, 29.8.1992., 40. lpp. Lēmumā jaunākie grozījumi izdarīti ar Lēmumu 2005/774/EK (OV L 291, 5.11.2005., 46. lpp.).

<sup>(4)</sup> OV L 270, 15.9.1992., 27. lpp. Lēmumā jaunākie grozījumi izdarīti ar Lēmumu 2004/786/EK (OV L 346, 23.11.2004., 32. lpp.).

<sup>(5)</sup> OV L 69, 16.3.2005., 41. lpp.

- (7) Tādējādi jāpielāgo Kopienas prasības attiecībā uz tādu liellopu embriju ieviešanu, kas iegūti dabīgā (*in vivo*) apaugļošanas ceļā un radīti *in vitro* apaugļošanas procesā, jo īpaši attiecībā uz spermu, kas izmantota apaugļošanai.
- (8) Ņemot vērā *IETS* veikto riska novērtēšanu un atbilstīgi *OIE* ieteikumiem, nosacījumi *in vivo* iegūto liellopu embriju ieviešanai ir jāvienkāršo, vienlaikus saglabājot stingrākas dzīvnieku veselības prasības *in vitro* radīto embriju ieviešanai, ar īpašiem ierobežojumiem, ja procesa laikā ir bojāta *zona pellucida*.
- (9) Kopienas tiesību aktu skaidrības labad Lēmums 2005/217/EK jāatceļ un jāaizstāj ar šo lēmumu.
- (10) Tomēr, lai ļautu uzņēmējiem pielāgoties šajā lēmumā noteiktajām jaunajām prasībām, ir lietderīgi paredzēt pārejas periodu, saskaņā ar kuru Kopienā drīkst ievest liellopu sugu mājdzīvnieku embrijus, kas iegūti vai radīti līdz 2006. gada 1. janvārim, ar noteiktiem šā lēmuma V pielikumā minētiem nosacījumiem.
- (11) Šajā lēmumā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pārtikas aprites un dzīvnieku veselības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO LĒMUMU.

#### 1. pants

##### Vispārīgie nosacījumi embriju ieviešanai

Dalībvalstis atļauj ievest tikai tādu liellopu sugu mājdzīvnieku embrijus (turpmāk tekstā – "embriji"), ko šā lēmuma I pielikumā minētā trešā valstī ieguvušas vai radījušas apstiprinātas embriju ieguves vai gatavošanas brigādes, kas uzskaitītas Lēmuma 92/452/EEK pielikumā.

#### 2. pants

##### *In vivo* iegūto embriju ieviešana

Dalībvalstis atļauj ievest embrijus, kas iegūti *in vivo* apaugļošanas ceļā un atbilst dzīvnieku veselības prasībām, kas noteiktas II pielikuma veterinārā sertifikāta paraugā.

#### 3. pants

##### *In vitro* radīto embriju ieviešana

1. Dalībvalstis atļauj ievest embrijus, kas radīti *in vitro* apaugļošanas procesā, izmantojot spermu, kas atbilst Direktīvas 88/40/EEK prasībām un šā lēmuma III pielikuma veterinārā sertifikāta paraugā noteiktajām dzīvnieku veselības prasībām.

2. Dalībvalstis atļauj ievest embrijus, kas radīti *in vitro* apaugļošanas procesā, izmantojot spermu, kas sagatavota apstiprinātos spermas savākšanas centros vai uzglabāta spermas uzglabāšanas centros trešās valstīs, kuri minēti Komisijas Lēmuma 2004/639/EK <sup>(1)</sup> I pielikumā, un atbilst šā lēmuma IV pielikuma veterinārā sertifikāta paraugā noteiktajām dzīvnieku veselības prasībām ar nosacījumu, ka šādi embriji ir:

- a) izslēgti no Kopienas iekšējās tirdzniecības un
- b) implantēti tikai govīm, kas atrodas veterinārajā sertifikātā norādītajā galamērķa dalībvalstī.

#### 4. pants

##### Pārejas posma pasākumi

Atkāpjoties no 2. un 3. panta noteikumiem, dalībvalstis līdz 2006. gada 31. decembrim atļauj ievest embrijus no I pielikumā uzskaitītajām trešām valstīm ar nosacījumu, ka šie embriji atbilst:

- a) dzīvnieku veselības prasībām, kas noteiktas V pielikuma veterinārā sertifikāta paraugā, un
- b) šādiem nosacījumiem:
  - i) tie ir iegūti vai radīti līdz 2006. gada 1. janvārim;

<sup>(1)</sup> OV L 292, 15.9.2004., 21. lpp.

ii) tie tiek izmantoti tikai implantācijai govīm, kas atrodas veterinārajā sertifikātā norādītajā galamērķa dalībvalstī;

6. pants

**Piemērojamība**

Šo lēmumu piemēro no 2006. gada 1. janvāra.

iii) tie ir izslēgti no Kopienas iekšējās tirdzniecības;

7. pants

**Adresāti**

iv) tiem ir pievienots minētais sertifikāts, kas atbilstoši aizpildīts līdz 2007. gada 1. janvārim.

Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm.

Briselē, 2006. gada 4. janvārī

5. pants

**Atcelšana**

Lēmumu 2005/217/EK atceļ.

Komisijas vārdā —

Komisijas loceklis

Markos KYPRIANOU

## I PIELIKUMS

ISO kods	Valsts	Piemērojamais veterinārais sertifikāts			Piezīmes
AR	Argentīna	PIELIKUMS II	PIELIKUMS IV	PIELIKUMS III	
AU	Austrālija	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	Papildu garantijas, kas noteiktas II pielikuma sertifikāta 1.5.2. punktā un III un IV pielikuma sertifikāta 11.6.2. punktā, ir obligātas.
CA	Kanāda	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
CH	Šveice (*)	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
HR	Horvātija	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
IL	Izraēla	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
MK	Bijusī Dienvidslāvijas Maķedonijas Republika (**)	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
NZ	Jaunzēlande	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
RO	Rumānija	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	
US	Amerikas Savienotās Valstis	PIELIKUMS II	PIELIKUMS III	PIELIKUMS IV	

(\*) Neskarot īpašas sertifikācijas prasības, kas paredzētas attiecīgā Kopienas nolīgumā ar trešām valstīm.

(\*\*) Pagaidu kods, kas neietekmē valsts galīgo apzīmējumu, kuru piešķirs pēc tam, kad būs noslēgusās sarunas, kas pašreiz notiek Apvienoto Nāciju Organizācijā.

## II PIELIKUMS

Ievešanai paredzēti liellopu sugas mājdzīvnieku *in vivo* iegūtie embriji, kas savākti atbilstīgi Padomes Direktīvas 89/556/EEK prasībām

## VALSTS

## Veterinārā apliecība Eiropas Savienībai

I daļa: Ziņas par nosūtīto sūtījumu	I.1. Nosūtītājs <input type="checkbox"/> Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.2.	I.2.a. Vietējais references numurs				
			I.3. Centrālā kompetentā iestāde					
			I.4. Lokālā kompetentā iestāde					
	I.5. Saņēmējs Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.6.					
	I.7. Izcelsmes valsts	ISO Kods	I.8. Izcelsmes reģions	Kods	I.9. Saņēmējvalsts	ISO Kods	I.10. Saņēmējreģions	Kods
	I.11. Izcelsmes vieta/leguves vieta Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese		I.12. Saņemšanas vieta Novietne <input type="checkbox"/> Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Atzīta institūcija <input type="checkbox"/> Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Pasta indekss					
	I.13.		I.14. Paredzamais ierašanās datums un laiks					
	I.15. Transporta veids Lidmašīna <input type="checkbox"/> Kuģis <input type="checkbox"/> Vilciena vagonis <input type="checkbox"/> Automašīna <input type="checkbox"/> Citi <input type="checkbox"/> Identifikācija: Dokumentu atsauces:		I.16.  I.17.					
	I.18. Preces apraksts			I.19. Preces kods (KN kods)		I.20. Numurs/Daudzums		
	I.21.			I.22. Iepakojumu skaits				
I.23. Konteinera identifikācija/Plombes numurs			I.24.					
I.25. Preces apliecinātas šādam nolūkam Mākslīgā apsēklošana <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzītā uz trešo valsti caur ES <input type="checkbox"/> Trešā valsts                      ISO Kods			I.27. Ievešanai vai uzņemšanai ES <input type="checkbox"/> Galīgais imports <input type="checkbox"/>					
I.28. Preču identifikācija Suga                      (Zinātniskais nosaukums)                      Atšķirības zīme                      Kategorija                      Brigādes apstiprinājuma numurs								

## VALSTS

## In vivo iegūtie liellopu embriji

II daļa: Sertifikācija	II. Informācija par veselību <input type="checkbox"/>	II.a. Sertifikāta uzskaites numurs	II.b. Vietējais uzskaites numurs
	Es, apakšā parakstījis ..... (ierakstīt izvešanas valsts nosaukumu) valsts pilnvarots veterinārārsts apliecinu, ka:		
1.1. iepriekš minētā embriju ieguves brigāde:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir apstiprināta saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma I nodaļu,</li> <li>— ir veikusi iepriekš aprakstīto embriju iegūvi, apstrādi, uzglabāšanu un transportēšanu saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma II nodaļu,</li> <li>— tiek vismaz divas reizes gadā pārbaudīta, un to veic valsts pilnvarots veterinārārsts;</li> </ul>			
1.2. izvedamie embriji ir iegūti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem:			
1.2.1. iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves nav konstatēts govju mēris;			
1.2.2.			
1.2.2.1. vai nu iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves nav konstatēta mutes un nagu sērga un šajā laika posmā nav veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu ( <sup>1</sup> );			
1.2.2.2. vai iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves ir konstatēta mutes un nagu sērga un/vai šajā laika posmā ir veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu, un			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— tembriji netika pakļauti <i>zona pellucida</i> iespiešanai,</li> <li>— embriji tūlīt pēc ieguves ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un</li> <li>— donori, govīs, ir no saimniecībām, kurās 30 dienu laikā pirms ieguves neviens dzīvnieks nav vakcinēts pret mutes un nagu sērgu un nevienam dzīvniekam nav konstatētas mutes un nagu sērgas klīniskās pazīmes 30 dienu laikā pirms un vismaz 30 dienas pēc embriju ieguves (<sup>1</sup>);</li> </ul>			
1.3.			
1.3.1. 10 km rādiusā no telpām, kurās iegūti un apstrādāti izvedamie embriji, saskaņā ar oficiāliem atzinumiem 30 dienu laikā pirms ieguves nav konstatēta mutes un nagu sērga, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Rifta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimija, un attiecībā uz embrijiem, kas sertificēti atbilstīgi 1.2.2.2. punktam, – arī 30 dienu laikā pēc ieguves;			
1.3.2. ieguves dienā un 30 dienu laikā pēc tās (vai svaigu embriju gadījumā – līdz nosūtīšanas dienai) izvedamie embriji visu laiku tiek uzglabāti apstiprinātās telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, vezikulārais stomatīts vai Rifta ielejas drudzis;			
1.4. donori, govīs:			
1.4.1. iepriekšējās 30 dienas pirms izvedamo embriju ieguves ir atradušies telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Rifta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimija;			
1.4.2. ieguves dienā neuzrādīja slimību klīniskās pazīmes;			
1.4.3. iepriekšējos sešus mēnešus pirms ieguves ir pavadījuši izvešanas valsts teritorijā ne vairāk kā divos ganāmpulkos:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta tuberkuloze,</li> <li>— kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta bruceloze,</li> <li>— kur iepriekšējos trīs gados nav konstatēta govju enzootiskā leikoze vai kur šajā laika posmā nevienam dzīvniekam nav bijušas govju enzootiskās leikozes klīniskās pazīmes,</li> <li>— ikur iepriekšējo 12 mēnešu laikā nevienam dzīvniekam nav bijušas infekciozā liellopu rinotraheīta/infekciozā pustulozā vulvovaginīta klīniskās pazīmes;</li> </ul>			

1.5. izvedamie embriji atbilst šādām papildu garantijām <sup>(3)</sup>:

1.5.1. vai nu embriji ir iegūti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>;

1.5.2. vai embriji ir iegūti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem ir konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>, un

- embriji netika pakļauti *zona pellucida* iespiešanai,
- embriji tūlīt pēc ieguves ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas un
- donoriem, govīm, ir veikts seruma neitralizācijas tests attiecībā uz *Akabane* slimību ar asins paraugu, kas ņemts ne mazāk kā 21 dienu pēc ieguves <sup>(1)</sup>, un testa rezultāts ir negatīvs;

1.6. izvedamie embriji ir iegūti mākslīgās apaugļošanas ceļā ar spermu no spermas savākšanas vai uzglabāšanas centriem, ko Komisijas Lēmuma 2004/639/EK <sup>(4)</sup> I pielikumā minētā valsts kompetentā iestāde vai Eiropas Kopienas dalībvalsts kompetentā iestāde ir apstiprinājusi spermas ieguvei, apstrādei un/vai uzglabāšanai.

*Piezīmes*

<sup>(1)</sup> Lieko svītrot.

<sup>(2)</sup> [Ailes atsauces Nr. I.28 I daļā]:

Identifikācijas marķējums: atbilstīgi donorgovs identifikācijas plāksnītei un ieguves datumam.

Kategorija: norādīt zona pellucida a) iespiešanu vai b) neiespiešanu.

Brigādes apstiprinājuma numurs: aizpildāms, ja atšķiras no ailes Nr. I.11.

<sup>(3)</sup> Skatīt piezīmes saistībā ar attiecīgo izvešanas valsti Lēmuma 2006/168/EK I pielikumā.

<sup>(4)</sup> OV L 292, 15.9.2004., 21. lpp.

<sup>(5)</sup> Parakstam un zīmogam ir jābūt no drukājuma krāsas atšķirīgā krāsā.

*NB:* šo sertifikātu:

- a) sastāda vismaz vienā galamērķa dalībvalsts oficiālajā valodā un tās dalībvalsts oficiālajā valodā, kur embriji nonāks Kopienas teritorijā;
- b) paredz vienam saņēmējam;
- c) oriģinālā eksemplārā pievieno embriju sūtījumam.

Valsts pilnvarotais veterinārārsts

Vārds, uzvārds (drukātiem burtiem):

Kvalifikācija un amats:

Datums:

Paraksts:



## III PIELIKUMS

Ievešanai paredzēti liellopu sugas mājdzīvnieku *in vitro* radītie embriji, kas apaugloti, izmantojot spermu, kura atbilst Padomes Direktīvas 88/407/EEK prasībām

## VALSTS

## Veterinārā apliecība Eiropas Savienībai

I daļa: Ziņas par nosūtīto sūtījumu	I.1. Nosūtītājs <input type="checkbox"/> Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.2.	I.2.a. Vietējais references numurs		
			I.3. Centrālā kompetentā iestāde			
			I.4. Lokālā kompetentā iestāde			
	I.5. Saņēmējs Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.6.			
	I.7. Izcelsmes valsts	ISO Kods	I.8. Izcelsmes reģions	Kods	I.9. Saņēmējvalsts	ISO Kods
					I.10. Saņēmējreģions	Kods
	I.11. Izcelsmes vieta/leguves vieta Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese			I.12. Saņemšanas vieta Novietne <input type="checkbox"/> Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Atzīta institūcija <input type="checkbox"/> Nosaukums                      Atzīšanas numurs Adrese Pasta indekss		
	I.13.			I.14. Paredzamais ierašanās datums un laiks		
	I.15. Transporta veids Lidmašīna <input type="checkbox"/> Kuģis <input type="checkbox"/> Vilciena vagonis <input type="checkbox"/> Automašīna <input type="checkbox"/> Citi <input type="checkbox"/> Identifikācija: Dokumentu atsauces:			I.16.		
				I.17.		
I.18. Preces apraksts				I.19. Preces kods (KN kods)		
				I.20. Numurs/Daudzums		
I.21.				I.22. Iepakojumu skaits		
I.23. Konteineru identifikācija/Plombes numurs				I.24.		
I.25. Preces apliecinātas šādam nolūkam Mākslīgā apsēklošana <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzītam uz trešo valsti caur ES Trešā valsts                      ISO Kods			I.27. Ievešanai vai uzņemšanai ES Galīgais imports <input type="checkbox"/>			
I.28. Preču identifikācija Sugas zinātniskais nosaukums                      Atšķirības zīme                      Kategorija						



## VALSTS

## In vitro radītie liellopu embriji

II. Informācija par veselību <input type="checkbox"/>	II.a. Sertifikāta uzskaites numurs	II.b. Vietējais uzskaites numurs
<p>Es, apakšā parakstījis ....., valsts pilnvarots veterinārārsts, (ierakstīt izvešanas valsts nosaukumu)</p> <p>apliecinu, ka:</p> <p>1.1. iepriekš minētā embriju gatavošanas brigāde:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ir apstiprināta saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma I nodaļu,</li> <li>— ir veikusi iepriekš aprakstīto embriju gatavošanu, apstrādi, uzglabāšanu un transportēšanu saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma II nodaļu,</li> <li>— tiek vismaz divas reizes gadā pārbaudīta, un to veic valsts pilnvarots veterinārārsts;</li> </ul> <p>1.2. izvedamie embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem:</p> <p>1.2.1. iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju gatavošanas nav konstatēts govju mēris;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. vai nu iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju gatavošanas nav konstatēta mutes un nagu sērga un šajā laika posmā nav veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu <sup>(1)</sup>,</p> <p>1.2.2.2. vai iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju radīšanas ir konstatēta mutes un nagu sērga un/vai šajā laika posmā ir veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu, un</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— radīšanas procesā embriji netika pakļauti <i>zona pellucida</i> iespīšanai,</li> <li>— embriji tūlīt pēc gatavošanas ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un</li> <li>— donori, govīs, ir no saimniecībām, kurās 30 dienu laikā pirms ieguves neviens dzīvnieks nav vakcinēts pret mutes un nagu sērgu un nevienam dzīvniekam nav konstatētas mutes un nagu sērgas klīniskās pazīmes 30 dienu laikā pirms un vismaz 30 dienas pēc nobriedušu olšūnu ieguves <sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p>1.3. izvedamo embriju radīšanā izmantotās nobriedušās olšūnas ir iegūtas no donoriem, govīm, kas atbilst šādām prasībām:</p> <p>1.3.1. donori, govīs:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ir turēti valstī vai apvidū, kurā nav konstatēts infekciozā katarālā drudža vīruss, vismaz 60 dienas pirms nobriedušu olšūnu <sup>(1)</sup> ieguves un ieguves laikā</li> </ul> <p>vai</p> <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ir turēti no <i>Culicoides</i> brīvajā laikā vai vismaz 60 dienas pirms nobriedušu olšūnu ieguves, kā arī ieguves laikā ir pasargāti no <i>Culicoides</i> vektora, un embriji ir radīti, neiespiežot <i>zona pellucida</i>, ja vien donoriem starp 21. un 60. dienu pēc ieguves netika veikts seroloģiskais tests, lai noteiktu antivielas pret infekciozā katarālā drudža vīrusu grupu saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>), uzrādot negatīvu rezultātu, un embriji ir uzglabāti vismaz 30 dienas <sup>(1)</sup>,</li> </ul> <p>vai</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ir pārbaudīti seroloģiskā testā starp 21. un 60. dienu pēc ieguves, lai noteiktu antivielas pret infekciozā katarālā drudža vīrusu grupu saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>), uzrādot negatīvu rezultātu, un embriji ir uzglabāti vismaz 30 dienas <sup>(1)</sup>,</li> </ul> <p>vai</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ir pārbaudīti ierosinātāju noteikšanas testā saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>) ar asins paraugu, kas ņemts ieguves dienā vai kaušanas dienā, uzrādot negatīvu rezultātu – embriji pēdējā gadījumā ir radīti, neiespiežot <i>zona pellucida</i> <sup>(1)</sup>,</li> </ul>		

II daļa: Sertifikācija

## 1.4.

1.4.1. 10 km rādiusā no telpām, kurās iegūtas un apstrādātas izvedamo embriju radīšanā izmantotās nenobriedušās olšūnas, saskaņā ar oficiāliem atzinumiem 30 dienu laikā pirms ieguves nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Rīfta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonijs, un attiecībā uz embrijiem, kas sertificēti atbilstīgi 11.2.2.2. punktam, – arī 30 dienu laikā pēc ieguves;

1.4.2. ieguves dienā un 30 dienu laikā pēc tās izvedamie embriji visu laiku ir uzglabāti apstiprinātās telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, vezikulārais stomatīts vai Rīfta ielejas drudzis;

## 1.5. izvedamo embriju radīšanā izmantoto nenobriedušo olšūnu donori:

1.5.1. iepriekšējās 30 dienas pirms nenobriedušo olšūnu ieguves ir atradušies telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, infekciozais vezikulārais stomatīts, Rīfta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonijs;

1.5.2. ieguves dienā neuzrādīja slimību klīniskās pazīmes;

1.5.3. iepriekšējos sešus mēnešus pirms ieguves ir pavadījuši izvešanas valsts teritorijā ne vairāk kā divos ganāmpulkos:

- kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta tuberkuloze,
- kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta bruceloze,
- kur iepriekšējos trīs gados nav konstatēta govju enzootiskā leikoze vai kur šajā laika posmā nevienam dzīvniekam nav bijušas govju enzootiskās leikozes klīniskās pazīmes,
- kur iepriekšējo 12 mēnešu laikā nevienam dzīvniekam nav bijušas infekciozā liellopu rinotraheīta/infekciozā pustulozā vulvovaginīta klīniskās pazīmes;

1.6. izvedamie embriji atbilst šādām papildu garantijām <sup>(3)</sup>:

1.6.1. vai nu embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>,

1.6.2. vai embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem ir konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>, un

- radīšanas procesā embriji netika pakļauti *zona pellucida* iespiešanai,
- embriji tūlīt pēc radīšanas ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un
- embriju radīšanā izmantoto nenobriedušo olšūnu donoriem ir veikts seruma neitralizācijas tests attiecībā uz *Akabane* slimību ar asins paraugu, kas ņemts ne mazāk kā 21 dienu pēc ieguves, uzrādot negatīvu testa rezultātu, vai ierosinātāju noteikšanas tests saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (*Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals*) ar asins paraugu, kas ņemts kaušanas dienā <sup>(1)</sup>;

1.7. izvedamie embriji ir apaugļoti *in vitro* apaugļošanas procesā, izmantojot spermā no spermā savākšanas un uzglabāšanas centriem, kas atrodas kādā Eiropas Kopienas dalībvalstī vai trešā valstī un ir apstiprināti saskaņā ar Direktīvas 88/407/EEK <sup>(5)</sup> attiecīgi 5. panta 1. punktu un 9. panta 1. punktu.

**Piezīmes**

<sup>(1)</sup> Lieko svītrot.

<sup>(2)</sup> [Ailes atsauces Nr. I.28 I daļā]:

Identifikācijas marķējums: atbilstīgi donorgovju identifikācijas numuram un ieguves datumam.

Kategorija: norādīt *zona pellucida* a) iespiešanu vai b) neiespiešanu.

<sup>(3)</sup> Skatīt piezīmes saistībā ar attiecīgo izvešanas valsti Lēmuma 2006/168/EK. I pielikumā.

<sup>(4)</sup> Parakstam un zīmogam ir jābūt no drukājuma krāsas atšķirīgā krāsā.

<sup>(5)</sup> Spermā savākšanas un uzglabāšanas centri, kas apstiprināti saskaņā ar EK tiesību aktiem, ir uzskaitīti Komisijas tīmekļa vietnē [http://europa.eu.int/comm/food/index\\_en.htm](http://europa.eu.int/comm/food/index_en.htm)

**NB:** šo sertifikātu:

a) sastāda vismaz vienā galamērķa dalībvalsts oficiālajā valodā un tās dalībvalsts oficiālajā valodā, kur embriji nonāks Kopienas teritorijā;

b) paredz vienam saņēmējam;

c) oriģinālā eksemplārā pievieno embriju sūtījumam.

**Valsts pilnvarotais veterinārārsts**

Vārds, uzvārds (drukātiem burtiem):

Kvalifikācija un amats:

Datums:

Paraksts:



## IV PIELIKUMS

**Liellopu sugas mājdzīvnieku *in vitro* radītie embriji, kas apaugļoti, izmantojot spermu no spermas savākšanas vai uzglabāšanas centriem, kurus apstiprinājusi izvešanas valsts kompetentā iestāde**

## VALSTS

## Veterinārā apliecība Eiropas Savienībai

I daļa: Ziņas par nosūtīto sūtījumu	I.1. Nosūtītājs <input type="checkbox"/> Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.2.	I.2.a. Vietējais references numurs				
			I.3. Centrālā kompetentā iestāde					
			I.4. Lokālā kompetentā iestāde					
	I.5. Saņēmējs Nosaukums Adrese Pasta indekss		I.6.					
	I.7. Izcelsmes valsts	ISO kods	I.8. Izcelsmes reģions	Kods	I.9. Saņēmējvalsts	ISO kods	I.10. Saņēmējreģions	Kods
	I.11. Izcelsmes vieta/leguves vieta Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Nosaukums Adrese Nosaukums Adrese Nosaukums Adrese		Atzīšanas numurs		I.12. Saņemšanas vieta Novietne <input type="checkbox"/> Embriju ieguvējs <input type="checkbox"/> Atzīta institūcija <input type="checkbox"/> Nosaukums Adrese Pasta indekss			Atzīšanas numurs
	I.13.		I.14. Paredzamais ierašanās datums un laiks					
	I.15. Transporta veids Lidmašīna <input type="checkbox"/> Kuģis <input type="checkbox"/> Vilciena vagoni <input type="checkbox"/> Automašīna <input type="checkbox"/> Citi <input type="checkbox"/> Identifikācija: Dokumentu atsauces:		I.16.					
			I.17.					
	I.18. Preces apraksts			I.19. Preces kods (KN kods)		I.20. Numurs/Daudzums		
I.21.		I.22. Iepakojumu skaits						
I.23. Konteineru identifikācija/Plombes numurs		I.24.						
I.25. Preces apliecinātas šādam nolūkam Mākslīgā apsēklošana <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzītam uz trešo valsti caur ES Trešā valsts		<input type="checkbox"/>	I.27. Ieviešanai vai uzņemšanai ES Galīgais imports		<input type="checkbox"/>			
		ISO kods			<input type="checkbox"/>			
I.28. Preču identifikācija Suga (Zinātniskais nosaukums)					Atšķirības zīme	Kategorija		

## VALSTS

*In vitro* radītie liellopu embriji, izmantojot spermu no izvešanas valsts apstiprinātiem spermas centriem

II daļa: Sertifikācija	II. Informācija par veselību <input type="checkbox"/>	II.a. Sertifikāta uzskaites numurs	II.b. Vietējais uzskaites numurs
	Es, apakšā parakstījis ..... valsts pilnvarots veterinārārsts, (ierakstīt izvešanas valsts nosaukumu)		
apliecinu, ka:			
1.1. iepriekš minētā embriju gatavošanas brigāde:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir apstiprināta saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma I nodaļu,</li> <li>— ir veikusi iepriekš aprakstīto embriju gatavošanu, apstrādi, uzglabāšanu un transportēšanu saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma II nodaļu,</li> <li>— tiek vismaz divas reizes gadā pārbaudīta, un to veic valsts pilnvarots veterinārārsts;</li> </ul>			
1.2. izvedamie embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem:			
1.2.1. iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju gatavošanas nav konstatēts govju mēris;			
1.2.2.			
1.2.2.1. vai nu iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju gatavošanas nav konstatēta mutes un nagu sērga un šajā laika posmā nav veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu <sup>(1)</sup> ,			
1.2.2.2. vai iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju radīšanas ir konstatēta mutes un nagu sērga un/vai šajā laika posmā ir veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu, un			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— radīšanas procesā embriji netika pakļauti <i>zona pellucida</i> iespiešanai,</li> <li>— embriji tūlīt pēc gatavošanas ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un</li> <li>— donori, govīs, ir no saimniecībām, kurās 30 dienu laikā pirms ieguves neviens dzīvnieks nav vakcinēts pret mutes un nagu sērgu un nevienam dzīvniekam nav konstatētas mutes un nagu sērgas klīniskās pazīmes 30 dienu laikā pirms un vismaz 30 dienas pēc nenobriedušu olšūnu ieguves <sup>(1)</sup>;</li> </ul>			
1.3. izvedamo embriju radīšanā izmantotās nenobriedušās olšūnas ir iegūtas no donoriem, govīm, kas atbilst šādām prasībām:			
1.3.1. donori, govīs:			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir turēti valstī vai apvidū, kurā nav konstatēts infekciozā katarālā drudža vīruss, vismaz 60 dienas pirms nenobriedušu olšūnu <sup>(1)</sup> ieguves un ieguves laikā</li> </ul>			
vai			
1.3.2.			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir turēti no <i>Culicoides</i> brīvajā laikā vai vismaz 60 dienas pirms nenobriedušu olšūnu ieguves, kā arī ieguves laikā ir pasargāti no <i>Culicoides</i> vektora, un embriji ir radīti, neiespiežot <i>zona pellucida</i>, ja vien donoriem starp 21. un 60. dienu pēc ieguves netika veikts seroloģiskais tests, lai noteiktu antivielas pret infekciozā katarālā drudža vīrusu grupu saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>), uzrādot negatīvu rezultātu, un embriji ir uzglabāti vismaz 30 dienas <sup>(1)</sup>,</li> </ul>			
vai			
1.3.3.			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir pārbaudīti seroloģiskā testā starp 21. un 60. dienu pēc ieguves, lai noteiktu antivielas pret infekciozā katarālā drudža vīrusu grupu saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>), uzrādot negatīvu rezultātu, un embriji ir uzglabāti vismaz 30 dienas <sup>(1)</sup>,</li> </ul>			
vai			
1.3.4.			
<ul style="list-style-type: none"> <li>— ir pārbaudīti ierosinātāju noteikšanas testā saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (<i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>) ar asins paraugu, kas ņemts ieguves dienā vai kaušanas dienā, uzrādot negatīvu rezultātu, – embriji pēdējā gadījumā ir radīti, neiespiežot <i>zona pellucida</i> <sup>(1)</sup>;</li> </ul>			

## 1.4.

1.4.1. 10 km rādiusā no telpām, kurās iegūtas un apstrādātas izvedamo embriju radīšanā izmantotās nenobriedušās olšūnas, saskaņā ar oficiāliem atzinumiem 30 dienu laikā pirms ieguves nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Rifta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonija, un attiecībā uz embrijiem, kas sertificēti atbilstīgi 11.2.2.2. punktam, – arī 30 dienu laikā pēc ieguves;

1.4.2. ieguves dienā un 30 dienu laikā pēc tās izvedamie embriji visu laiku tiek uzglabāti apstiprinātās telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, vezikulārais stomatīts vai Rifta ielejas drudzis;

## 1.5. izvedamo embriju radīšanā izmantoto nenobriedušo olšūnu donori:

1.5.1. iepriekšējās 30 dienas pirms nenobriedušo olšūnu ieguves ir atradušies telpās, 10 km rādiusā no kurām saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, infekciozais vezikulārais stomatīts, Rifta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonija;

1.5.2. ieguves dienā neuzrādīja slimību klīniskās pazīmes;

1.5.3. iepriekšējos sešus mēnešus pirms ieguves ir pavadījuši izvešanas valsts teritorijā ne vairāk kā divos ganāmpulkos:

- kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta tuberkuloze,
- kuros saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laikā nav konstatēta bruceloze,
- kur iepriekšējos trīs gados nav konstatēta govju enzootiskā leikoze vai kur šajā laika posmā nevienam dzīvniekam nav bijušas govju enzootiskās leikozes klīniskās pazīmes,
- kur iepriekšējo 12 mēnešu laikā nevienam dzīvniekam nav bijušas infekciozā liellopu rinotraheīta/infekciozā pustulozā vulvovaginīta klīniskās pazīmes;

1.6. izvedamie embriji atbilst šādām papildu garantijām <sup>(3)</sup>:

1.6.1. vai nu embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>;

1.6.2. vai izvedamie embriji ir radīti izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem ir konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>, un

- radīšanas procesā embriji netika pakļauti *zona pellucida* iespiešanai,
- embriji tūlīt pēc radīšanas ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas un
- embriju radīšanā izmantoto nenobriedušo olšūnu donoriem ir veikts seruma neitralizācijas tests attiecībā uz *Akabane* slimību ar asins paraugu, kas ņemts ne mazāk kā 21 dienu pēc ieguves, uzrādot negatīvu testa rezultātu, vai ierosinājumu noteikšanas tests saskaņā ar "Sauszemes dzīvnieku slimību diagnostikas rokasgrāmatu" (*Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals*) ar asins paraugu, kas ņemts kaušanas dienā <sup>(1)</sup>;

1.7. izvedamie embriji ir iegūti *in vitro* apaugļošanas ceļā ar spermu no spermas savākšanas vai uzglabāšanas centriem, ko Komisijas Lēmuma 2004/639/EK <sup>(5)</sup> I pielikumā minētās valsts kompetentā iestāde vai Eiropas Kopienas dalībvalsts kompetentā iestāde ir apstiprinājusi spermas ieguvei, apstrādei un/vai uzglabāšanai.

*Piezīmes*

<sup>(1)</sup> Lieko svītrot.

<sup>(2)</sup> [Ailes atsauces Nr. I.28 I daļā];

Identifikācijas marķējums: atbilstīgi donorgovju identifikācijas numuram un ieguves datumam.  
Kategorija: norādīt *zona pellucida* a) iespiešanu vai b) neiespiešanu.

<sup>(3)</sup> Skatīt piezīmes saistībā ar attiecīgo izvešanas valsti Lēmuma 2006/168/EK I pielikumā.

<sup>(4)</sup> Parakstam un zīmogam ir jābūt no drukājuma krāsas atšķirīgā krāsā.

<sup>(5)</sup> OV L 292, 15.9.2004., 21. lpp.

*NB:* šo sertifikātu:

(a) sastāda vismaz vienā galamērķa dalībvalsts oficiālajā valodā un tās dalībvalsts oficiālajā valodā, kur embriji nonāks Kopienas teritorijā;

(b) paredz vienam saņēmējam;

(c) oriģinālā eksemplārā pievieno embriju sūtījumam.

*Informācija:* saskaņā ar Padomes Direktīvas 89/556/EEK 3. panta a) punktu ar embrijiem, ko iaved atbilstīgi šajā sertifikātā paredzētajiem nosacījumiem, neveic Kopienas iekšējo tirdzniecību.

Valsts pilnvarotais veterinārārsts

Vārds, uzvārds (drukātiem burtiem):

Kvalifikācija un amats:

Datums:

Paraksts:





## D. DZĪVNIEKU VESELĪBAS INFORMĀCIJA

11. Es, apakšā parakstīties .....valsts pilnvarots veterinārārsts,  
(ierakstīt izvešanas valsts nosaukumu)

apliecinu, ka:

11.1. iepriekš minētā embriju ieguves (1)/gatavošanas (1) brigāde:

- ir apstiprināta saskaņā ar Padomes Direktīvas 89/556/EEK (3) A pielikuma I nodaļu,
- ir veikusi iepriekš minēto embriju ieguvi, apstrādi, gatavošanu (1), kā arī to uzglabāšanu un transportēšanu saskaņā ar Direktīvas 89/556/EEK A pielikuma II nodaļu,
- tiek vismaz divas reizes gadā pārbaudīta, un to veic valsts pilnvarots veterinārārsts;

11.2. izvedamie embriji ir iegūti (1) vai radīti (1) izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem:

11.2.1. iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves (1) vai gatavošanas (1) nav konstatēts govju mēris;

11.2.2.

11.2.2.1. vai nu iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves (1) vai gatavošanas (1) nav konstatēta mutes un nagu sērga un šajā laika posmā tajā nav veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu (1),

vai

11.2.2.2. iepriekšējos 12 mēnešos pirms embriju ieguves (1) vai gatavošanas (1) ir konstatēta mutes un nagu sērga un/vai šajā laika posmā tajā ir veikta vakcinācija pret mutes un nagu sērgu, un

- embriji tūlīt pēc ieguves ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un
- donori, govīs, un embriju radīšanā izmantoto olnīcu, nenobriedušu olšūnu un citu audu donori ir no saimniecības, kurā 30 dienu laikā pirms ieguves nevienam dzīvniekam nav konstatētas mutes un nagu sērgas klīniskās pazīmes, kā arī neviens dzīvnieks nav vakcinēts pret mutes un nagu sērgu (1);

11.2.3.

11.2.3.1. vai nu iepriekšējos 12 mēnešos pirms izvedamo embriju ieguves (1) vai gatavošanas (1) nav konstatēts infekciozais katarālais drudzis un epizootiskā hemorāģiskā slimība (EHD) un šajā laika posmā nav veikta vakcinācija pret šīm slimībām (1),

vai

11.2.3.2. iepriekšējos 12 mēnešos pirms izvedamo embriju ieguves (1) vai gatavošanas (1) ir konstatēts infekciozais katarālais drudzis un epizootiskā hemorāģiskā slimība (EHD) un/vai šajā laika posmā ir veikta vakcinācija pret šīm slimībām, un

- embriji tūlīt pēc ieguves ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un
- donoriem, govīm, un embriju radīšanā izmantoto olnīcu, nenobriedušu olšūnu un citu audu donoriem ir veikts agara gela imūndifūzijas tests un seruma neitralizācijas tests, lai atklātu antivielas pret epizootiskās hemorāģiskās slimības vīrusu, un testa rezultāts ir negatīvs, testu veicot ar asins paraugu, kas ņemts ne mazāk kā 21 dienu pēc ieguves (1);

11.3.

11.3.1. telpas, kurās iegūti un apstrādāti izvedamie embriji vai embriju radīšanā izmantotās olnīcas, nenobriedušas olšūnas un citi audi, šīs ieguves laikā ir atradušās tādas teritorijas centrā, kuras diametrs ir 20 km un kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem 30 dienu laikā pirms ieguves nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Riffa ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonija, un attiecībā uz embrijiem, kas sertificēti atbilstīgi 11.2.2.2. un 11.2.3.2. punktam, – 30 dienu laikā pēc ieguves;

11.3.2. laika posmā starp izvedamo embriju ieguvi un gatavošanu un to nosūtīšanu tie ir nepārtraukti uzglabāti apstiprinātās telpās, kas ir atradušās tādas teritorijas centrā, kuras diametrs ir 20 km un kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta mutes un nagu sērga, vezikulārais stomatīts vai Riffa ielejas drudzis;

11.4. donori, govīs, un embriju radīšanā izmantoto olnīcu, nenobriedušu olšūnu un citu audu donori:

11.4.1. iepriekšējās 30 dienas pirms izvedamo embriju ieguves ir atradušies telpās, kas atrodas tādas teritorijas centrā, kuras diametrs ir 20 km un kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem šajā laika posmā nav konstatēta mutes un nagu sērga, infekciozais katarālais drudzis, epizootiskā hemorāģiskā slimība, vezikulārais stomatīts, Rifta ielejas drudzis vai govju infekciozā pleiopneimonija;

11.4.2. ieguves dienā neuzrādīja slimību klīniskās pazīmes;

11.4.3. iepriekšējos sešus mēnešus pirms ieguves ir pavadījuši izvešanas valsts teritorijā ne vairāk kā divos ganāmpulkos:

- kur saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta tuberkuloze,
- kur saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta bruceloze,
- kur iepriekšējos trīs gados nav konstatēta govju enzootiskā leikoze vai kur šajā laika posmā nevienam liellopam nav bijušas govju enzootiskās leikozes klīniskās pazīmes,
- kur iepriekšējo 12 mēnešu laikā nevienam dzīvniekam nav bijušas infekciozā liellopu rinotraheīta/infekciozā pustulozā vulvovaginīta klīniskās pazīmes;

11.5. embriji atbilst šādām papildu garantijām <sup>(4)</sup>:

11.5.1. vai nu izvedamie embriji ir iegūti <sup>(1)</sup> vai radīti <sup>(1)</sup> izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem nav konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>,

vai

11.5.2. izvedamie embriji ir iegūti <sup>(1)</sup> vai radīti <sup>(1)</sup> izvešanas valstī, kurā saskaņā ar oficiāliem atzinumiem ir konstatēta *Akabane* slimība <sup>(1)</sup>, un

- embriji tūlīt pēc ieguves ir uzglabāti apstiprinātos apstākļos vismaz 30 dienas, un
- donoriem, govīm, un embriju radīšanā izmantoto olnīcu, nenobriedušu olšūnu un citu audu donoriem ir veikts seruma neitralizācijas tests attiecībā uz *Akabane* slimību ar asins paraugu, kas ņemts ne mazāk kā 21 dienu pēc ieguves <sup>(1)</sup>, un testa rezultāts ir negatīvs;

11.6. izvedamie embriji ir iegūti ar mākslīgo apaugļošanu vai *in vitro* apaugļošanas ceļā ar spermu no donora vaislas dzīvnieka spermas savākšanas centrā, ko kompetentā iestāde apstiprinājusi spermas savākšanai, apstrādei un uzglabāšanai, vai ar Eiropas Kopienā ievestu sperm.

#### E. DERĪGUMS

12. Vieta un datums	13. Valsts pilnvarotā veterinārārsta vārds, uzvārds un kvalifikācija	14. Valsts pilnvarotā veterinārārsta zīmogs un paraksts <sup>(5)</sup>

#### Piezīmes:

<sup>(1)</sup> Lieko svītrot.

<sup>(2)</sup> Atbilstīgi donorgovju identifikācijas numuram un ieguves datumam.

<sup>(3)</sup> OV L 302, 19.10.1989., 1. lpp.

<sup>(4)</sup> Skatīt piezīmes saistībā ar attiecīgo izvešanas valsti Lēmuma 2006/168/EK (OV L 57, 28.2.2006., 19. lpp.) I pielikumā.

<sup>(5)</sup> Parakstam un zīmogam ir jābūt no drukājuma krāsas atšķirīgā krāsā.

#### Piezīmes: šo sertifikātu:

- a) sastāda vismaz vienā galamērķa dalībvalsts oficiālajā valodā un tās dalībvalsts oficiālajā valodā, kur embriji nonāks Kopienas teritorijā;
- b) paredz vienam saņēmējam;
- c) oriģinālā eksemplārā pievieno embriju sūtījumam;
- d) neizmanto pēc datuma, kas norādīts Lēmuma 2006/168/EK 4. pantā.

**Informācija:** saskaņā ar Padomes Direktīvas 89/556/EEK 3. panta a) punktu ar embrijiem, ko ievad atbilstīgi šajā sertifikātā paredzētajiem nosacījumiem, neveic Kopienas iekšējo tirdzniecību.