

Dit document vormt slechts een documentatiehulpmiddel en verschijnt buiten de verantwoordelijkheid van de instellingen

► **B**

UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 20 september 2011

betreffende de invoer van rundersperma in de Unie

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2011) 6426)

(Voor de EER relevante tekst)

(2011/630/EU)

(PB L 247 van 24.9.2011, blz. 32)

Gewijzigd bij:

		Publicatieblad		
		nr.	blz.	datum
► <u>M1</u>	Uitvoeringsbesluit 2012/415/EU van de Commissie van 18 juli 2012	L 194	26	21.7.2012
► <u>M2</u>	Verordening (EU) nr. 519/2013 van de Commissie van 21 februari 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M3</u>	Uitvoeringsbesluit 2014/199/EU van de Commissie van 9 april 2014	L 108	56	11.4.2014
► <u>M4</u>	Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/569 van de Commissie van 7 april 2015	L 93	72	9.4.2015

**UITVOERINGSBESLUIT VAN DE COMMISSIE****van 20 september 2011****betreffende de invoer van rundersperma in de Unie***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2011) 6426)***(Voor de EER relevante tekst)**

(2011/630/EU)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 88/407/EEG van de Raad van 14 juni 1988 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften van toepassing op het intracommunautaire handelsverkeer in sperma van runderen en de invoer daarvan⁽¹⁾, en met name artikel 8, lid 1, artikel 10, lid 2, eerste alinea, en artikel 11, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Richtlijn 88/407/EEG zijn de veterinairerechtelijke voorschriften vastgesteld die van toepassing zijn op de invoer van rundersperma uit derde landen in de Unie. Volgens die richtlijn mag alleen sperma dat afkomstig is uit een derde land dat voorkomt op een overeenkomstig die richtlijn vastgestelde lijst van derde landen, en dat vergezeld gaat van een diergezondheidscertificaat volgens een in die richtlijn voorgeschreven model, in de Unie worden ingevoerd. Het diergezondheidscertificaat dient om te certificeren dat het sperma afkomstig is van spermacentra en spermaopslagcentra die de in artikel 9, lid 1, van die richtlijn vermelde waarborgen bieden.
- (2) In bijlage I bij Beschikking 2004/639/EG van de Commissie van 6 september 2004 tot vaststelling van de voorwaarden voor de invoer van rundersperma⁽²⁾ is de lijst vastgesteld van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van rundersperma moeten toestaan.
- (3) Krachtens artikel 8, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG mag een lidstaat de invoer van rundersperma alleen toestaan uit derde landen die voorkomen op een overeenkomstig die richtlijn vast te stellen lijst. Bij de beoordeling of een derde land op een dergelijke lijst mag worden geplaatst, moet rekening worden gehouden met diverse voorwaarden, zoals met name de gezondheidsstatus van de veestapel.

⁽¹⁾ PB L 194 van 22.7.1988, blz. 10.

⁽²⁾ PB L 292 van 15.9.2004, blz. 21.

▼B

- (4) Bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie van 12 maart 2010 tot vaststelling van lijsten van derde landen en gebieden, of delen daarvan, waaruit bepaalde dieren en vers vlees in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering⁽¹⁾ is Beschikking 79/542/EEG van de Raad van 21 december 1976 tot vaststelling van een lijst van derde landen of delen van derde landen, alsmede tot vaststelling van veterinaire voorschriften, gezondheidsvoorschriften en voorschriften inzake de veterinaire certificering voor de invoer in de Gemeenschap van levende dieren en vers vlees daarvan⁽²⁾ ingetrokken en vervangen. In bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 is een lijst vastgesteld van derde landen waaruit hoefdieren in de Unie mogen worden binnengebracht. De in die verordening vastgestelde voorwaarden voor het binnenbrengen van hoefdieren zijn vergelijkbaar met de in Richtlijn 88/407/EEG vastgestelde voorwaarden voor de invoer van rundersperma.
- (5) Er is geen wetenschappelijk bewijs dat met betrekking tot belangrijke exotische besmettelijke ziekten de risico's die voortvloeien uit de gezondheidsstatus van de donorstier kunnen worden verminderd door behandeling van het sperma. Daarom moet de lijst van derde landen waaruit de lidstaten de invoer van sperma moeten toestaan, worden gebaseerd op de diergezondheidsstatus van de derde landen waaruit de invoer van levende als huisdier gehouden runderen is toegestaan. In de lijst in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 206/2010 zijn Chili, IJsland en Saint-Pierre en Miquelon opgenomen. Bijgevolg moeten die derde landen ook worden opgenomen in de lijst in bijlage I bij Beschikking 2004/639/EG.
- (6) Het model van diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 1, bij Beschikking 2004/639/EG bevat de veterinaire voorschriften voor de invoer van rundersperma in de Unie. Momenteel zijn de voorschriften inzake enzoötische boviene leukose en epizoötische hemorragische ziekte in dat certificaat niet helemaal consistent met die in respectievelijk bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Richtlijn 88/407/EEG en het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (handboek inzake normen voor diagnostische tests en vaccins voor landdieren) van de Werelddiergezondheidsorganisatie (OIE). Dat model van diergezondheidscertificaat moet dan ook worden gewijzigd teneinde rekening te houden met die bepaling in die richtlijn en met dat handboek.
- (7) Het model van diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, bij Beschikking 2004/639/EG is van toepassing op de invoer en doorvoer van rundersperma dat wordt verzonden uit een spermagelagcentrum of een spermacentrum en dat hetzij is gewonnen en behandeld overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG van de Raad⁽³⁾, hetzij vóór 31 december 2004 is gewonnen, behandeld en opgeslagen overeenkomstig de tot 1 juli 2003 geldende bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG, en na 31 december 2004 is ingevoerd overeenkomstig artikel 2, lid 2, van Richtlijn 2003/43/EG.

⁽¹⁾ PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1.

⁽²⁾ PB L 146 van 14.6.1979, blz. 15.

⁽³⁾ PB L 143 van 11.6.2003, blz. 23.

▼B

- (8) Om de volledige traceerbaarheid van het sperma te garanderen, moeten aan het model van diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, bij Beschikking 2004/639/EG aanvullende certificeringsvoorschriften worden toegevoegd en mag dat model alleen worden gebruikt voor de handel in rundersperma dat is gewonnen in de spermacentra en wordt verzonden uit een spermaopslagcentrum, dat al dan niet behoort tot een onder een ander erkenningsnummer erkend spermacentrum. Bijgevolg moet het model van diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 3, bij Beschikking 2004/639/EG door dit besluit dienovereenkomstig worden aangepast.
- (9) Het is ook nodig bij dit besluit de data aan te passen in de titels van de modellen van gezondheidscertificaten in bijlage II, deel 2 en deel 3, bij Beschikking 2004/639/EG met betrekking tot de voorraden rundersperma dat vóór 31 december 2004 is gewonnen, behandeld en opgeslagen teneinde recht te doen aan het bepaalde in artikel 2, lid 1, van Richtlijn 2003/43/EG.
- (10) Tussen de Unie en bepaalde derde landen zijn bilaterale overeenkomsten gesloten waarin specifieke voorwaarden voor de invoer van rundersperma in de Unie zijn opgenomen. Wanneer in de bilaterale overeenkomsten specifieke voorwaarden en modellen van diergezondheidscertificaten voor invoer zijn opgenomen, moeten die voorwaarden en modellen gelden in plaats van de in dit besluit vastgestelde voorwaarden en modellen.
- (11) Op grond van Richtlijn 88/407/EEG is Canada erkend als derde land met een diergezondheidsstatus die, voor de invoer van rundersperma in de Unie, gelijkwaardig is aan die van de lidstaten.
- (12) Daarom is het passend dat rundersperma dat in Canada is gewonnen en uit dat derde land in de Unie wordt ingevoerd, vergezeld gaat van een vereenvoudigd certificaat dat is opgesteld overeenkomstig het model in Beschikking 2005/290/EG van de Commissie van 4 april 2005 betreffende vereenvoudigde certificaten voor de invoer van rundersperma en vers varkensvlees uit Canada en tot wijziging van Beschikking 2004/639/EG ⁽¹⁾, dat is vastgesteld overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de regering van Canada inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid voor de handel in levende dieren en dierlijke producten ⁽²⁾, zoals goedgekeurd bij Besluit 1999/201/EG van de Raad ⁽³⁾.

⁽¹⁾ PB L 93 van 12.4.2005, blz. 34.

⁽²⁾ PB L 71 van 18.3.1999, blz. 3.

⁽³⁾ PB L 71 van 18.3.1999, blz. 1.

▼B

- (13) Zwitserland is een derde land met een diergezondheidsstatus die gelijkwaardig is aan die van de lidstaten. Daarom is het passend dat rundersperma dat uit Zwitserland in de Unie wordt ingevoerd, vergezeld gaat van een diergezondheidscertificaat dat is opgesteld overeenkomstig de in bijlage D bij Richtlijn 88/407/EEG vastgestelde modellen die worden gebruikt voor de handel in rundersperma binnen de Unie, met de aanpassingen beschreven in bijlage 11, aanhangsel 2, hoofdstuk VII, onder B), punt 4, bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten, zoals goedgekeurd bij Besluit 2002/309/EG, Euratom van de Raad en, wat betreft de overeenkomst inzake Wetenschappelijke en Technologische samenwerking, van de Commissie van 4 april 2002 betreffende de sluiting van zeven overeenkomsten met de Zwitserse Bondsstaat ⁽¹⁾.
- (14) Voor de duidelijkheid en de samenhang van de wetgeving van de Unie moet Beschikking 2004/639/EG worden ingetrokken en door dit besluit worden vervangen.
- (15) Om te vermijden dat het handelsverkeer wordt onderbroken, moet het gebruik van overeenkomstig Beschikking 2004/639/EG afgegeven diergezondheidscertificaten gedurende een overgangperiode onder bepaalde voorwaarden worden toegestaan.
- (16) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Onderwerp

Bij dit besluit wordt een lijst vastgesteld van derde landen of delen daarvan waaruit de lidstaten de invoer van rundersperma in de Unie moeten toestaan.

Dit besluit bevat ook certificeringsvoorschriften voor de invoer van sperma in de Unie.

Artikel 2

Invoer van sperma

1. De lidstaten staan de invoer van sperma toe mits het aan de volgende voorwaarden voldoet:

- a) het is afkomstig uit een in bijlage I opgenomen derde land of deel daarvan;
- b) het is afkomstig van een spermacentrum of spermaopslagcentrum dat overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG in een lijst is opgenomen;

⁽¹⁾ PB L 114 van 30.4.2002, blz. 1.

▼B

- c) het gaat vergezeld van een diergezondheidscertificaat dat is opgesteld volgens de modellen van diergezondheidscertificaten in bijlage II, deel 1, en dat overeenkomstig de toelichting in deel 2 van die bijlage is ingevuld, en wel:
- i) model 1, zoals opgenomen in afdeling A, voor sperma dat is gewonnen, behandeld en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG, zoals gewijzigd bij Richtlijn 2003/43/EG, en dat wordt verzonden uit het spermacentrum waar het sperma is gewonnen;
 - ii) model 2, zoals opgenomen in afdeling B, voor voorraden sperma dat vóór 31 december 2004 is gewonnen, behandeld en opgeslagen overeenkomstig de tot 1 juli 2004 geldende bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG, en na 31 december 2004 is ingevoerd overeenkomstig artikel 2, lid 2, van Richtlijn 2003/43/EG, en dat wordt verzonden uit het spermacentrum waar het sperma is gewonnen;
 - iii) model 3, zoals opgenomen in afdeling C, voor sperma en voorraden sperma als bedoeld onder i) en ii), die worden verzonden uit een spermaopslagcentrum;
- d) het voldoet aan de voorschriften in de onder c) bedoelde diergezondheidscertificaten.
2. Wanneer in bilaterale overeenkomsten tussen de Unie en derde landen specifieke veterinairerechtelijke en certificeringsvoorschriften zijn vastgesteld, gelden die voorschriften in plaats van de voorschriften in lid 1.

*Artikel 3***Voorwaarden betreffende het vervoer van sperma naar de Unie**

1. Het sperma en de voorraden sperma, als bedoeld in artikel 2, worden niet in dezelfde container vervoerd als andere zendingen sperma die:
- a) niet bestemd zijn om in de Unie te worden binnengebracht, of
 - b) een lagere gezondheidsstatus hebben.
2. Sperma en voorraden sperma worden in gesloten en verzegelde containers naar de Unie vervoerd en het zegel mag tijdens het vervoer niet worden verbroken.

*Artikel 4***Intrekking**

Beschikking 2004/639/EG wordt ingetrokken.

▼B

Artikel 5

Overgangsbepaling

De lidstaten staan gedurende een overgangsperiode die loopt tot en met 30 april 2012 de invoer van sperma en voorraden sperma uit derde landen toe die vergezeld gaan van een diergezondheidscertificaat dat uiterlijk op 31 maart 2012 is afgegeven overeenkomstig de modellen in bijlage II bij Beschikking 2004/639/EG.

Artikel 6

Toepasselijkheid

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 november 2011.

Artikel 7

Adressaten

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

▼ **M4***BIJLAGE I***Lijst van derde landen of delen daarvan waaruit de lidstaten de invoer van rundersperma moeten toestaan**

ISO-code	Naam van het derde land	Opmerkingen	
		Omschrijving van het grondgebied (indien van toepassing)	Aanvullende garanties
AU	Australië		De aanvullende garanties inzake tests in de punten II.5.4.1 en/of II.5.4.2 van het model van het diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 1, afdeling A, zijn verplicht.
CA	Canada ⁽¹⁾	Gebied omschreven als CA-1 in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010	
CH	Zwitserland ⁽²⁾		
CL	Chili		
GL	Groenland		
IS	IJsland		
NZ	Nieuw-Zeeland ⁽³⁾		
PM	Saint-Pierre en Miquelon		
US	Verenigde Staten van Amerika		De aanvullende garanties inzake tests in de punten II.5.4.1 en/of II.5.4.2 van het model van het diergezondheidscertificaat in bijlage II, deel 1, afdeling A, zijn verplicht.

⁽¹⁾ Het voor invoer uit Canada te gebruiken modelcertificaat is opgenomen in Beschikking 2005/290/EG van de Commissie van 4 april 2005 betreffende vereenvoudigde certificaten voor de invoer van rundersperma en vers varkensvlees uit Canada en tot wijziging van Beschikking 2004/639/EG (alleen voor in Canada gewonnen sperma). Het is vastgesteld in overeenstemming met de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de regering van Canada inzake sanitaire maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid en de diergezondheid voor de handel in levende dieren en dierlijke producten, zoals goedgekeurd bij Besluit 1999/201/EG van de Raad.

⁽²⁾ De voor invoer uit Zwitserland te gebruiken modelcertificaten zijn opgenomen in bijlage D bij Richtlijn 88/407/EEG, met de aanpassingen beschreven in bijlage 11, aanhangsel 2, hoofdstuk VII, onder B), punt 4, bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten, zoals goedgekeurd bij Besluit 2002/309/EG, Euratom van de Raad en, wat betreft de Overeenkomst inzake wetenschappelijke en technologische samenwerking, van de Commissie van 4 april 2002 betreffende de sluiting van zeven overeenkomsten met de Zwitserse Bondsstaat.

⁽³⁾ Met het oog op de invoer van rundersperma in de Unie is de status met betrekking tot rundertuberculose van een rundveebeslag dat in het kader van de Nieuw-Zeelandse nationale strategie voor de bestrijding van rundertuberculose als „C2” is ingedeeld, gelijkwaardig aan de status met betrekking tot rundertuberculose van een rundveebeslag dat in een lidstaat overeenkomstig de voorwaarden in bijlage A.I, leden 1 en 2, bij Richtlijn 64/432/EEG als een „officieel tuberculosevrij rundveebeslag” is erkend.

▼ B

BIJLAGE II

DEEL 1

Modellen van diergezondheidscertificaten voor de invoer en doorvoer van rundersperma en voorraden rundersperma

▼ M4

AFDELING A

Model 1 — Diergezondheidscertificaat dat van toepassing is op de invoer in en doorvoer door de Unie van rundersperma dat is gewonnen, behandeld en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG van de Raad, en dat wordt verzonden uit het spermacentrum waar het sperma is gewonnen

LAND:		Veterinair certificaat voor invoer in de EU			
Deel I: gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.	I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.	I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	
	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code	
I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres	Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode		
I.13. Plaats van lading	I.14. Datum van vertrek				
I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten	I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
	I.17.				
I.18. Omschrijving van de goederen	I.19. Productcode (GS-code) 05 11 10				
I.21.	I.20. Hoeveelheid				
I.23. Zegelnummer/Containernummer	I.22. Aantal verpakkingen				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>	I.24.				
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land ISO-code	I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>				

▼ **M4**

I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (wetenschappelijke benaming)					
Identiteit donor(s)	Identificatie rietje(s)	Datum(s) van winning	Hoeveelheid	Informatie betreffende	
				BT (⁶)	EHD (⁷)

▼ M4

LAND		Rundersperma — Afdeling A	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
	II.1. (naam van het land van uitvoer of deel daarvan) ⁽²⁾	
	is in de laatste twaalf maanden vóór de winning van het voor uitvoer bestemde sperma en tot de datum van verzending naar de Unie vrij geweest van runderpest en mond-en-klauwzeer, en in dezelfde periode heeft geen vaccinatie tegen deze ziekten plaatsgehad.		
	II.2.	Het in vak I.11 aangegeven centrum ⁽³⁾ waar het uit te voeren sperma is gewonnen:	
	II.2.1.	voldoet aan de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk I, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.2.2.	wordt geëxploiteerd en staat onder toezicht overeenkomstig de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk II, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG.	
	II.3.	Het centrum waar het uit te voeren sperma werd gewonnen is de laatste 30 dagen vóór de datum van winning van het uit te voeren sperma en de 30 dagen na de winning (tot de dag van verzending naar de Unie als het vers sperma betreft) vrij geweest van rabiës, tuberculose, brucellose, miltvuur en besmettelijke boviene pleuropneumonie.	
	II.4.	De op het spermacentrum aanwezige runderen:	
	⁽⁸⁾ II.4.1.	zijn afkomstig van beslagen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder b), bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.4.2.	zijn afkomstig van beslagen of zijn geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder c), bij Richtlijn 88/407/EEG, of zijn op de leeftijd van ten minste 24 maanden getest overeenkomstig bijlage B, hoofdstuk II, punt 1, onder c), bij die richtlijn;	
	II.4.3.	hebben in de laatste 28 dagen vóór de afzonderingsperiode de volgens bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder d), bij Richtlijn 88/407/EEG vereiste tests ondergaan;	
	II.4.4.	zijn gedurende de voorgeschreven periode afgezonderd geweest en hebben negatief gereageerd op de in bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder e), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests;	
	II.4.5.	hebben ten minste eenmaal per jaar de in bijlage B, hoofdstuk II, bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.	
	II.5.	Het uit te voeren sperma is gewonnen van donorstieren die:	
	II.5.1.	voldoen aan de voorwaarden van bijlage C bij Richtlijn 88/407/EEG;	
⁽¹⁾ hetzij	II.5.2.	sinds ten minste zes maanden vóór de winning van het uit te voeren sperma in het land van uitvoer hebben verbleven;	
⁽¹⁾ hetzij	II.5.2.	sinds hun binnenkomst ten minste 30 dagen vóór de winning van het sperma in het land van uitvoer hebben verbleven en korter dan zes maanden vóór de winning van het sperma zijn ingevoerd uit ⁽²⁾ , waarbij zij voldeden aan de veterinaire rechtelijke voorschriften voor donorstieren waarvan het sperma voor uitvoer naar de Europese Unie bestemd is;]	
	II.5.3.	voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden betreffende bluetongue, zoals beschreven in de tabel in vak I.28:	
⁽¹⁾	II.5.3.1.	vanaf ten minste 60 dagen vóór tot en met de spermawinning zijn gehouden in een land of gebied dat vrij is van het bluetonguevirus;]	
⁽¹⁾ en/of	II.5.3.2.	vanaf ten minste 60 dagen vóór tot en met de spermawinning zijn gehouden in een periode die seizoensmatig vrij was van het bluetonguevirus in een gebied dat seizoensmatig vrij was van die ziekte;]	
⁽¹⁾ en/of	II.5.3.3.	vanaf ten minste 60 dagen vóór tot en met de spermawinning zijn gehouden in een tegen vectoren beschermd bedrijf;]	
⁽¹⁾ en/of	II.5.3.4.	met negatief resultaat een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het bluetonguevirus, uitgevoerd overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van het OIE, hebben ondergaan, tijdens de winningsperiode ten minste elke 60 dagen en voorts tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma;]	

▼ M4

LAND		Rundersperma — Afdeling A	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(¹) en/of	[II.5.3.5. met negatief resultaat een test overeenkomstig het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van het OIE voor de opsporing van het bluetonguevirus hebben ondergaan op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen, bij gebruik van een polymerasekettingreactie (PCR-test), zijn genomen;]		
	II.5.4. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden betreffende epizoötische hemorragische ziekte (EHD), zoals beschreven in de tabel in vak I.28:		
(¹)	[II.5.4.1. verbleven in het land van uitvoer, dat volgens officiële bevindingen vrij van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) is;]		
(¹) (⁵) en/of	[II.5.4.2. verbleven in het land van uitvoer, waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypes van epizoötische hemorragische ziekte (EHD) voorkomen: en in een erkend laboratorium de volgende tests hebben ondergaan, telkens met een negatief resultaat:		
(¹)	[II.5.4.2.1. een serologische test (⁴) voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus, uitgevoerd op bloedmonsters die tweemaal, met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden, vóór en niet eerder dan 21 dagen na de winning voor deze zending sperma zijn genomen.]]		
(¹) en/of	[II.5.4.2.2. een serologische test (⁴) voor de opsporing van antilichamen tegen de serogroep van het EHD-virus, uitgevoerd op monsters die met tussenpozen van niet meer dan 60 dagen gedurende de hele periode van de winning en tussen 21 en 60 dagen na de laatste winning voor deze zending sperma zijn genomen.]]		
(¹) en/of	[II.5.4.2.3. een test voor de opsporing van ziekteverwekkers (⁴), uitgevoerd op bloedmonsters die aan het begin en aan het einde van de periode van de winning voor deze zending sperma, en gedurende die periode ten minste om de zeven dagen (virusisolatietest) of ten minste om de 28 dagen (PCR-test), zijn genomen.]]		
II.6.	Het uit te voeren sperma is gewonnen na de datum waarop het centrum door de bevoegde nationale autoriteiten van het land van uitvoer werd erkend.		
II.7.	Het uit te voeren sperma is behandeld, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG.		
<i>Opmerkingen</i>			
Deel I:			
Vak I.6:	<i>in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon:</i> dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.		
Vak I.11:	<i>plaats van oorsprong:</i> het spermacentrum dat overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG is opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm en waar het sperma is gewonnen.		
Vak I.22:	<i>aantal verpakkingen:</i> komt overeen met het aantal containers.		
Vak I.23:	identificatie van container en zegelnummer vermelden.		
Vak I.26:	invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.		
Vak I.27:	invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.		
Vak I.28:	soort: „ <i>Bos taurus</i> ”, „ <i>Bison bison</i> ” of „ <i>Bubalus bubalis</i> ” aangeven, naargelang van het geval; <i>identiteit donor:</i> de officiële identificatie van het dier; <i>datum van winning</i> vermelden als: dd/mm/jjjj; <i>hoeveelheid:</i> het aantal rietjes sperma dat op een specifieke datum is gewonnen van een geïdentificeerde donorstier die voldoet aan specifieke voorwaarden voor bluetongue en EHD.		

▼ **M4**

LAND		Rundersperma — Afdeling A	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat
		II.b.	
Deel II			
(¹)	Doorhalen wat niet van toepassing is.		
(²)	Alleen derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU.		
(³)	Alleen spermacentra die overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm		
(⁴)	De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in het hoofdstuk over bluetongue (2.1.3) van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.		
(⁵)	Verplicht voor Australië, Canada en de Verenigde Staten.		
(⁶)	Voor elk rietje of elke partij rietjes de toepasselijke voorwaarde vermelden (bijvoorbeeld II.5.3.1).		
(⁷)	Voor elk rietje of elke partij rietjes de toepasselijke voorwaarde vermelden (bijvoorbeeld II.5.4.1 of II.5.4.2.1).		
(⁸)	In het geval van Nieuw-Zeeland, waarvoor in kolom 6 van bijlage I, deel 1, bij Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1) de waarde „XII” vermeld staat, worden officieel tuberculosevrije rundveebeslagen gelijkwaardig geacht aan officieel tuberculosevrije rundveebeslagen die in de lidstaten overeenkomstig de voorwaarden in bijlage A.I, leden 1 en 2, bij Richtlijn 64/432/EEG van de Raad als zodanig erkend zijn.		
—	De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.		
Officiële dierenarts			
	Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
	Datum:	Handtekening:	
	Stempel:		



LAND		Rundersperma — Afdeling B	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:	II.b.
	II.1. (naam land van uitvoer) ⁽²⁾	
		is in de laatste twaalf maanden vóór de winning van het voor uitvoer bestemde sperma en tot de datum van verzending vrij geweest van runderpest en mond-en-klauwzeer en in dezelfde periode heeft geen vaccinatie tegen deze ziekten plaatsgehad.	
	II.2.	Het hierboven beschreven sperma is vóór 31 december 2004 gewonnen in een spermacentrum dat:	
	II.2.1.	voldoet aan de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk I, bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.2.2.	wordt geëxploiteerd en onder toezicht staat overeenkomstig de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk II, bij Richtlijn 88/407/EEG.	
	II.3.	Het centrum waar het uit te voeren sperma is gewonnen, is de laatste dertig dagen vóór de datum van winning van het uit te voeren sperma en de dertig dagen na de winning vrij geweest van rabiës, tuberculose, brucellose, miltvuur en besmettelijke boviene pleuropneumonie.	
	II.4.	Alle runderen in het spermacentrum, op het moment dat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen:	
	II.4.1.	waren afkomstig van beslagen en/of geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.4.2.	hadden in de laatste dertig dagen vóór de afzonderingsperiode met negatief resultaat de volgende tests ondergaan:	
		— de in bijlage B, hoofdstuk I, punt 1, onder d) i), ii) en iii), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests, en	
		— een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rhinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en	
		— een virusisolatietest (fluorescentieantistoffentest of immunoperoxidasetest) op boviene virusdiarree, die bij dieren van minder dan zes maanden oud is uitgesteld tot die leeftijd was bereikt;	
	II.4.3.	waren gedurende dertig dagen afgezonderd geweest en hadden met negatief resultaat de volgende gezondheidstests ondergaan:	
		— een serologische test op brucellose volgens de procedure van bijlage C bij Richtlijn 64/432/EEG;	
		— een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van <i>Campylobacter fetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;	
		— een microscopisch onderzoek en een kweekproef voor de opsporing van <i>Trichomonas foetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;	
	II.4.4.	hadden ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat de in bijlage B, hoofdstuk II, punt 1, onder a), b) en c), bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.	
	II.5.	Op het moment dat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen:	
	II.5.1.	hadden alle vrouwelijke dieren in het centrum ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een agglutinatietest met vaginaal slijm op <i>Campylobacter fetus</i> ondergaan, en	
	II.5.2.	hadden alle voor de spermaproductie gebruikte stieren in de twaalf maanden vóór de winning met negatief resultaat een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van <i>Campylobacter fetus</i> op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina ondergaan.	
	II.6.	Het uit te voeren sperma is gewonnen van donorstieren die:	
	II.6.1.	voldoen aan de voorwaarden van bijlage C bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	⁽¹⁾ hetzij	[II.6.2. de laatste zes maanden vóór de winning van het voor uitvoer bestemde sperma in het land van uitvoer hebben verbleven;]	
	⁽¹⁾ of	[II.6.2. zijn ingevoerd uit ⁽²⁾ na korter dan zes maanden in het land van uitvoer te hebben doorgebracht, en ten tijde van de invoer voldeden aan de veterinairerechtelijke voorschriften voor donorstieren waarvan het sperma voor uitvoer naar de Europese Unie bestemd is;]	



LAND	Rundersperma — Afdeling B
II.6.3.	zich in een spermacentrum bevinden waar:
(¹) <i>hetzij</i>	[alle runderen niet tegen infectieuze boviene rhinotracheïtis zijn ingeënt en ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rhinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan.]
(¹) <i>of</i>	[niet tegen infectieuze boviene rhinotracheïtis ingeënte runderen ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rhinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en tests op infectieuze boviene rhinotracheïtis niet worden uitgevoerd bij stieren die in het centrum een eerste inenting tegen infectieuze boviene rhinotracheïtis hebben ontvangen nadat zij met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze boviene rhinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en die sinds de eerste inenting regelmatig opnieuw zijn ingeënt met tussenpozen van niet meer dan zes maanden;]
(¹) <i>hetzij</i>	[II.6.4. niet tegen infectieuze boviene rhinotracheïtis zijn ingeënt;]
(¹) <i>of</i>	[II.6.4. tegen infectieuze boviene rhinotracheïtis zijn ingeënt overeenkomstig punt II.6.3;]
II.6.5.	voldoen aan de voorwaarden voor de invoer van rundersperma die zijn vastgesteld in het hoofdstuk over bluetongue in de Terrestrial Animal Health Code van de OIE, afhankelijk van de status van het land of gebied van verblijf;****
II.6.6.	verbleven hebben in het land van uitvoer waar de volgende serotypes van epizoötische hemorrhagische ziekte (EHD) voorkomen:: en tweemaal met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (³) en een virusneutralisatietest voor alle bovengenoemde serotypes van EHD, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die vóór en niet eerder dan 21 dagen na de spermawinning zijn genomen; ***
II.6.7.	verbleven hebben in het land van uitvoer waar de volgende serotypes van epizoötische hemorrhagische ziekte (EHD) voorkomen:: en voor aankomst en met tussenpozen van zes maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een agargel-immunodiffusietest (³) en een virusneutralisatietest voor alle bovengenoemde serotypes van EHD, uitgevoerd in een erkend laboratorium; **
II.6.8.	tweemaal met een tussenpoos van niet meer dan twaalf maanden met negatief resultaat zijn onderworpen aan een serumneutralisatietest op het Akabane-virus, uitgevoerd in een erkend laboratorium op bloedmonsters die vóór en niet eerder dan 21 dagen na de winning van het sperma zijn genomen. *
II.7.	Het uit te voeren sperma is gewonnen na de datum waarop het centrum door de bevoegde nationale autoriteiten van het land van uitvoer werd erkend.
II.8.	Het uit te voeren sperma is behandeld, opgeslagen en vervoerd in omstandigheden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG zoals die vóór hun wijziging bij Richtlijn 2003/43/EG golden.
<i>Opmerkingen</i>	
Deel I:	
Vak I.6:	in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.
Vak I.11:	plaats van oorsprong: het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.
Vak I.12:	plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.
Vak I.22:	aantal verpakkingen: komt overeen met het aantal containers.
Vak I.23:	identificatie van container en zegelnummer vermelden.
Vak I.26:	invullen als het een certificaat voor doorvoer is.
Vak I.27:	invullen als het een certificaat voor invoer is.
Vak I.28:	identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;
	datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj (moet vóór 31 december 2004 zijn);
	erkenningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het erkende spermacentrum waar het sperma is gewonnen.



LAND

Rundersperma — Afdeling B

Deel II:

(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(²) Alleen derde landen die zijn opgenomen in bijlage I bij Besluit 2011/630/EU van de Commissie.

(³) De normen voor de diagnostische tests voor het EHD-virus zijn te vinden in het hoofdstuk over bluetongue van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals.

**** Alleen voor Australië, Canada en de Verenigde Staten.

*** Alleen voor Australië en de Verenigde Staten.

** Alleen voor Canada.

* Alleen voor Australië.

Officiële dierenarts (*)

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

(*) De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.



LAND		Rundersperma – Afdeling C	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts van, verklaart hetgeen volgt:		
		(naam land van uitvoer) ⁽²⁾	
	II.1	Het in vak I.11 aangegeven centrum ⁽³⁾ waar het naar de Europese Unie uit te voeren sperma was opgeslagen:	
	II.1.1.	voldoet aan de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk I, punt 2, bij Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.1.2.	wordt geëxploiteerd en staat onder toezicht overeenkomstig de voorwaarden van bijlage A, hoofdstuk II, punt 2, bij Richtlijn 88/407/EEG.	
	II.2.	Het naar de Europese Unie uit te voeren sperma:	
	II.2.1.	is gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen in een erkend spermacentrum ⁽⁴⁾ dat wordt geëxploiteerd en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage A, hoofdstuk II, punt 1, en hoofdstuk II, punt 1, bij Richtlijn 88/407/EEG, en	
	⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[gelegen is in het land van uitvoer;]	
	⁽¹⁾ <i>en/of</i>	[gelegen is in ⁽²⁾ , en is in het land van uitvoer ingevoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als de voorwaarden voor de invoer van rundersperma in de Unie overeenkomstig Richtlijn 88/407/EEG;]	
	II.2.2.	is naar het in vak I.11 aangegeven centrum vervoerd onder voorwaarden die ten minste even streng zijn als die van:	
	⁽¹⁾ <i>hetzij</i>	[model 1 in bijlage II, deel 1, afdeling A, bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU ⁽⁵⁾];	
	⁽¹⁾ <i>en/of</i>	[model 2 in bijlage II, deel 1, afdeling B, bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU ⁽⁵⁾];	
	⁽¹⁾ <i>en/of</i>	[model 3 in bijlage II, deel 1, afdeling C, bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU ⁽⁵⁾];	
	II.2.3.	is opgeslagen in omstandigheden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 88/407/EEG;	
	II.2.4.	is naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van de voorschriften van Richtlijn 88/407/EEG, met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.	
Opmerkingen			
Deel I:			
Vak I.6.: in de EU voor de zending verantwoordelijke persoon: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.			
Vak I.11.: plaats van oorsprong: het spermaopslagcentrum waaruit het sperma is verzonden.			
Vak I.12.: plaats van bestemming: dit vak hoeft alleen te worden ingevuld als het een certificaat voor doorvoer is.			
Vak I.17.: nummer(s) van bijbehorende originele certificaten: volgnummer van de afzonderlijke officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het hierboven beschreven sperma vergezeld ging tijdens het vervoer van het erkende spermacentrum van oorsprong naar het in vak I.11 aangegeven centrum. Het origineel van die documenten of certificaten of gemaakte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.			
Vak I.22.: <i>aantal verpakkingen</i> : komt overeen met het aantal containers.			
Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.			
Vak I.26: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.			
Vak I.27: invullen als het om doorvoer, respectievelijk invoer gaat.			
Vak I.28.: <i>identiteit donor</i> : de officiële identificatie van het dier; <i>datum van winning</i> vermelden als: dd/mm/jjjj. <i>erkenningsnummer van het centrum</i> : het erkenningsnummer van het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.			
Deel II:			
⁽¹⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.			
⁽²⁾ Alleen derde landen die zijn opgenomen in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU.			
⁽³⁾ Alleen spermaopslagcentra die overeenkomstig artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende website van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm			

▼ **M3**

LAND		Rundersperma – Afdeling C	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
(⁴)	Alleen spermacentra die overeenkomstig artikel 5, lid 2, en artikel 9, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst op de volgende websites van de Commissie: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm ; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm .		
(⁵)	Alleen derde landen die zijn opgenomen in bijlage I bij Uitvoeringsbesluit 2011/630/EU en de lidstaten van de EU.		
(⁶)	Het origineel van de documenten of gezondheidscertificaten waarvan het hierboven omschreven sperma vergezeld ging tijdens het vervoer van het erkende spermacentrum waar het werd gewonnen naar het in vak I.11 aangegeven erkende spermaopslagcentrum waaruit het werd verzonden, of een gewaarmerkte kopie daarvan moet aan dit certificaat worden gehecht.		
—	De kleur van de handtekening en het stempel moet verschillen van die van de gedrukte tekst.		
Officiële dierenarts			
	Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:
	Datum:		Handtekening:
	Stempel:		



DEEL 2

Toelichting voor de certificering

<p>a) De diergezondheidscertificaten worden overeenkomstig het model in bijlage II, deel 1, afgegeven door de bevoegde autoriteit van het derde land van uitvoer.</p> <p>Indien de lidstaat van bestemming aanvullende certificeringseisen stelt, worden in het origineel van het diergezondheidscertificaat ook de verklaringen opgenomen dat aan die eisen is voldaan.</p> <p>b) Het origineel van het diergezondheidscertificaat bestaat uit één blad of, indien nodig, een formulier waarvan alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.</p> <p>c) Indien in het model van diergezondheidscertificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, houdt dit in dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de certificerende ambtenaar, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.</p> <p>d) Het diergezondheidscertificaat wordt opgesteld in ten minste een van de officiële talen van de lidstaat waarin de grensinspectiepost van binnenkomst van de zending in de Europese Unie gelegen is, en van de lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in de officiële taal van een andere lidstaat wordt opgesteld en zo nodig vergezeld gaat van een officiële vertaling.</p> <p>e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending (zie vak I.28 van de modellen van diergezondheidscertificaten) extra bladen aan het diergezondheidscertificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele diergezondheidscertificaat en worden alle bladzijden voorzien van de handtekening en het stempel van de certificerende ambtenaar.</p>	<p>f) Indien het diergezondheidscertificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd — (bladzijdennummer) van (totaal aantal bladzijden) — en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.</p> <p>g) Het origineel van het diergezondheidscertificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend op de laatste werkdag vóór het laden van de zending voor uitvoer naar de Europese Unie. De bevoegde autoriteiten van het derde land van uitvoer zien erop toe dat certificeringsvoorschriften worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad ⁽¹⁾</p> <p>De kleur van de handtekening en het stempel van de officiële dierenarts moet verschillen van die van de gedrukte tekst op het diergezondheidscertificaat. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels en watermerken.</p> <p>h) Het origineel van het diergezondheidscertificaat moet de zending tot in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie vergezellen.</p> <p>i) Het in de vakken I.2. en II.a. van het model van diergezondheidscertificaat vermelde referentienummer van het certificaat moet worden toegekend door de bevoegde autoriteit van het derde land van uitvoer.</p>
---	--

⁽¹⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.