

# BESLUITEN

## BESLUIT VAN DE COMMISSIE

van 26 augustus 2010

**tot vaststelling van modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en in eicellen en embryo's van varkens**

(Kennisgeving geschied onder nummer C(2010) 5779)

(Voor de EER relevante tekst)

(2010/470/EU)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 92/65/EEG van de Raad van 13 juli 1992 tot vaststelling van de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Gemeenschap van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke communautaire regelgeving als bedoeld in bijlage A, onder I, van Richtlijn 90/425/EEG geldt <sup>(1)</sup>, en met name artikel 11, lid 2, vierde streepje, en lid 3, derde streepje,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 92/65/EEG bevat de veterinairerechtelijke voorschriften voor het handelsverkeer en de invoer in de Unie van dieren, sperma, eicellen en embryo's waarvoor ten aanzien van de veterinairerechtelijke voorschriften geen specifieke wetgevingsbesluiten van de Unie gelden. Die richtlijn bevat voorschriften voor de handel in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en voor eicellen en embryo's van varkens („de producten”). Bovendien bepaalt de richtlijn dat er gezondheidscertificaten voor de handel in de producten binnen de Unie moeten worden vastgesteld.
- (2) Bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 176/2010 van de Commissie <sup>(2)</sup>, bevat nieuwe voorschriften voor de producten, die op 1 september 2010 van toepassing worden.
- (3) In bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 176/2010, zijn voorschriften voor

spermaopslagcentra en nadere voorwaarden voor de erkenning van en het toezicht op die centra vastgelegd. Ook zijn in die bijlage nadere voorschriften opgenomen voor de erkenning van en het toezicht op embryoteams en embryoproductieteams, de winning en behandeling van in vivo verkregen embryo's en de productie en behandeling van door in-vitrofertilisatie verkregen embryo's en gemicromanipuleerde embryo's. De aldus gewijzigde bijlage D bevat ook gewijzigde voorwaarden voor als donor van sperma, eicellen en embryo's fungerende paardachtigen, schapen en geiten en als donor van eicellen en embryo's fungerende varkens.

- (4) Er moeten nieuwe modellen van gezondheidscertificaten voor de handel in de producten binnen de Unie worden vastgesteld met inachtneming van de veterinairerechtelijke voorschriften van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG, zoals gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 176/2010.
- (5) Ook moeten bepalingen worden vastgesteld voor bestaande voorraden van de producten in de Unie die voldoen aan Richtlijn 92/65/EEG voordat de bij Verordening (EU) nr. 176/2010 ingevoerde wijzigingen in werking zijn getreden. Er moeten dus aparte modellen van certificaten worden vastgesteld voor de handel binnen de Unie in sperma, eicellen en embryo's van paardachtigen, schapen en geiten en in eicellen en embryo's van varkens, als het gaat om producten die vóór 1 september 2010 in overeenstemming met bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen of geproduceerd, behandeld en opgeslagen.
- (6) Daar die producten gedurende lange tijd kunnen worden opgeslagen, is het onmogelijk nu al een datum aan te geven waarop de bestaande voorraden opgebruikt zullen zijn. Er kan dus geen einddatum voor het gebruik van die modellen van gezondheidscertificaten voor de bestaande voorraden worden vastgesteld.

<sup>(1)</sup> PB L 268 van 14.9.1992, blz. 54.

<sup>(2)</sup> PB L 52 van 3.3.2010, blz. 14.

- (7) Met het oog op de consistentie en vereenvoudiging van de wetgeving van de Unie moeten de modellen van gezondheidscertificaten in één besluit worden opgenomen, met inachtneming van Verordening (EG) nr. 599/2004 van de Commissie van 30 maart 2004 tot vaststelling van een geharmoniseerd model voor een certificaat en inspectieverslag voor het intracommunautaire handelsverkeer in dieren en producten van dierlijke oorsprong <sup>(1)</sup>.
- (8) Om te garanderen dat de producten volledig traceerbaar zijn, moeten in dit besluit modellen van gezondheidscertificaten worden opgenomen voor de handel binnen de Unie in sperma van paardachtigen, schapen en geiten dat is gewonnen in erkende spermacentra en wordt verzonden uit een erkend spermaopslagcentrum, dat al dan niet behoort tot een onder een ander erkenningsnummer erkend spermacentrum.
- (9) Voor de duidelijkheid van de wetgeving van de Unie moeten de wetsbesluiten van de Unie waarin modellen van gezondheidscertificaten voor de handel in de producten binnen de Unie zijn vastgesteld, expliciet worden ingetrokken. Daarom moeten Beschikking 95/294/EG van de Commissie van 24 juli 1995 tot vaststelling van het model van het diergezondheidscertificaat voor de handel in eicellen en embryo's van paardachtigen <sup>(2)</sup>, Beschikking 95/307/EG van de Commissie van 24 juli 1995 tot vaststelling van het model van het diergezondheidscertificaat voor de handel in sperma van paardachtigen <sup>(3)</sup>, Beschikking 95/388/EG van de Commissie van 19 september 1995 tot vaststelling van het model van het certificaat voor het intracommunautaire handelsverkeer van sperma, eicellen en embryo's van schapen en geiten <sup>(4)</sup> en Beschikking 95/483/EG van de Commissie van 9 november 1995 tot vaststelling van het model van het certificaat voor het intracommunautaire handelsverkeer van eicellen en embryo's van varkens <sup>(5)</sup> worden ingetrokken.
- (10) 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

Dit besluit bevat modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in de volgende producten:

- a) sperma van paardachtigen;
- b) eicellen en embryo's van paardachtigen;
- c) sperma van schapen en geiten;
- d) eicellen en embryo's van schapen en geiten;
- e) eicellen en embryo's van varkens.

<sup>(1)</sup> PB L 94 van 31.3.2004, blz. 44.

<sup>(2)</sup> PB L 182 van 2.8.1995, blz. 27.

<sup>(3)</sup> PB L 185 van 4.8.1995, blz. 58.

<sup>(4)</sup> PB L 234 van 3.10.1995, blz. 30.

<sup>(5)</sup> PB L 275 van 18.11.1995, blz. 30.

#### Artikel 2

##### Handel in sperma van paardachtigen

Zendingen sperma van paardachtigen gaan bij het vervoer tussen lidstaten vergezeld van een gezondheidscertificaat volgens een van de volgende, in bijlage I opgenomen modellen:

- a) model van gezondheidscertificaat I A, opgenomen in deel A, voor zendingen sperma dat na 31 augustus 2010 is gewonnen en dat wordt verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen;
- b) model van gezondheidscertificaat I B, opgenomen in deel B, voor zendingen van voorraden sperma dat vóór 1 september 2010 is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen;
- c) model van gezondheidscertificaat I C, opgenomen in deel C, voor zendingen van sperma en voorraden sperma als bedoeld onder a) en b), die worden verzonden uit een erkend spermaopslagcentrum.

#### Artikel 3

##### Handel in eicellen en embryo's van paardachtigen

Zendingen eicellen en embryo's van paardachtigen gaan bij het vervoer tussen lidstaten vergezeld van een gezondheidscertificaat volgens een van de volgende, in bijlage II opgenomen modellen:

- a) model van gezondheidscertificaat II A, opgenomen in deel A, voor zendingen eicellen en embryo's die na 31 augustus 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, en die worden verzonden door een erkend embryoteam of embryoproductieteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- b) model van gezondheidscertificaat II B, opgenomen in deel B, voor zendingen van voorraden eicellen en embryo's die vóór 1 september 2010 zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen.

#### Artikel 4

##### Handel in sperma van schapen en geiten

Zendingen sperma van schapen en geiten gaan bij het vervoer tussen lidstaten vergezeld van een gezondheidscertificaat volgens een van de volgende, in bijlage III opgenomen modellen:

- a) model van gezondheidscertificaat III A, opgenomen in deel A, voor zendingen sperma dat na 31 augustus 2010 is gewonnen en dat wordt verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen;

- b) model van gezondheidscertificaat III B, opgenomen in deel B, voor zendingen van voorraden sperma dat vóór 1 september 2010 is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen;
- c) model van gezondheidscertificaat III C, opgenomen in deel C, voor zendingen van sperma en voorraden sperma als bedoeld onder a) en b), die worden verzonden uit een erkend spermaopslagcentrum.

*Artikel 5*

**Handel in eicellen en embryo's van schapen en geiten**

Zendingen eicellen en embryo's van schapen en geiten gaan bij het vervoer tussen lidstaten vergezeld van een gezondheidscertificaat volgens een van de volgende, in bijlage IV opgenomen modellen:

- a) model van gezondheidscertificaat IV A, opgenomen in deel A, voor zendingen eicellen en embryo's die na 31 augustus 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, en die worden verzonden door een erkend embryoteam of embryo-productieteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- b) model van gezondheidscertificaat IV B, opgenomen in deel B, voor zendingen van voorraden eicellen en embryo's die vóór 1 september 2010 zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen.

*Artikel 6*

**Handel in eicellen en embryo's van varkens**

Zendingen eicellen en embryo's van varkens gaan bij het vervoer tussen lidstaten vergezeld van een gezondheidscertificaat volgens een van de volgende, in bijlage V opgenomen modellen:

- a) model van gezondheidscertificaat V A, opgenomen in deel A, voor zendingen eicellen en embryo's die na 31 augustus 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, en die worden verzonden door een erkend embryoteam of embryo-productieteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd;
- b) model van gezondheidscertificaat V B, opgenomen in deel B, voor zendingen van voorraden eicellen en embryo's die vóór 1 september 2010 zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam, dat de eicellen of embryo's heeft gewonnen.

*Artikel 7*

**Intrekkingen**

De Beschikkingen 95/294/EG, 95/307/EG, 95/388/EG en 95/483/EG worden ingetrokken.

*Artikel 8*

**Toepasselijkheid**

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 september 2010.

*Artikel 9*

**Adressaten**

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 26 augustus 2010.

*Voor de Commissie*

John DALLI

*Lid van de Commissie*

## BIJLAGE I

## Modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de unie in zendingen sperma van paardachtigen

## DEEL A

Model van gezondheidscertificaat I A voor de handel binnen de Unie in zendingen sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen en dat wordt verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer			
	Naam							
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
	Postcode		I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde		I.6.					
	Naam							
	Adres		I.7.					
	Postcode							
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code		I.9. Regio van oorsprong		Code	
	I.10. Land van bestemming		ISO-code		I.11. Regio van bestemming		Code	
	I.12. Plaats van oorsprong		Spermacentrum <input type="checkbox"/>		I.13. Plaats van bestemming		Bedrijf <input type="checkbox"/>	
	Naam		Erkenningsnummer		Naam		Erkenningsnummer	
Adres				Adres				
Postcode				Postcode				
I.14.				I.15.				
I.16. Vervoermiddelen		I.17.						
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>						
Identificatie								
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		05 11 99 85				
						I.20. Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten		Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>		
						I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor:		Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>						
I.26. Doorvoer door een derde land		<input type="checkbox"/>		I.27. Doorvoer door de lidstaten		<input type="checkbox"/>		
Derde land		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van uitgang		Code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van binnenkomst		Nummer GIP		Lidstaat		ISO-code		
I.28. Uitvoer		<input type="checkbox"/>		I.29.				
Derde land		ISO-code						
Punt van uitgang		Code						
I.30.								
I.31. Identificatie van de goederen		Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras		Identiteit donor		
		Datum van winning		Erkenningsnummer van het centrum		Hoeveelheid		

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel A

II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:				
Deel II: Certificering	II.1.	het spermacentrum <sup>(2)</sup> , waar het hierboven omschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, behandeld en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.1.	gedurende de periode van 30 dagen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van 30 dagen voor bevroren sperma is verstreken, gold voor het spermacentrum het volgende:		
	II.1.1.1.	het was gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied <sup>(1)</sup> van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(3)</sup> als besmet met paardenpest was aangemerkt;		
	II.1.1.2.	het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG vastgelegde voorwaarden voor bedrijven;		
	II.1.1.3.	het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische symptomen van equiene virusarteritis en besmettelijke baarmoederontsteking;		
	II.2.	alleen paardachtigen die voldeden aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG zijn tot het centrum toegelaten;		
	II.3.	het hierboven omschreven sperma is afkomstig van donorchengsten:		
	II.3.1.	die bij de toelating tot het centrum en op de dag van de spermawinning geen klinische symptomen van besmettelijke ziekten vertoonden;		
	II.3.2.	die de laatste 30 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische symptomen van equiene virusarteritis of besmettelijke baarmoederontsteking heeft vertoond;		
	II.3.3.	die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming als bedoeld onder II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3 en het eind van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;		
	II.3.4.	die de volgende tests hebben ondergaan, die ten minste voldoen aan de eisen van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en zijn uitgevoerd op monsters die volgens een van de onder II.3.5. genoemde programma's zijn genomen in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium:		
		<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[II.3.4.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen (EIA), met negatief resultaat;]	
		<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[II.3.4.1. een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen (EIA), met negatief resultaat;]	
	en	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[II.3.4.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equiene virusarteritis (EVA), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]	
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[II.3.4.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equiene virusarteritis (EVA) op een gedeelte van het volledige sperma van de donorchengst, met negatief resultaat;]		
en		[II.3.4.3. een test, uitgevoerd op twee met een tussenpoos van zeven dagen verkregen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> uit de pre-ejaculoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, waarbij alle tests na een kweek van 7 tot 14 dagen negatief moeten zijn;		
II.3.5.	waarbij ten minste een van de onder II.3.5.1., II.3.5.2. en II.3.5.3. omschreven testprogramma's <sup>(4)</sup> is uitgevoerd, met de onder II.3.4. vermelde resultaten:			
II.3.5.1.	de donorchengst was zonder onderbreking in het spermacentrum aanwezig gedurende ten minste de laatste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het centrum is rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorchengst.			
De onder II.3.4. omschreven tests zijn uitgevoerd met monsters die zijn genomen <sup>(5)</sup> vóór de eerste spermawinning en ten minste 14 dagen na het begin van de periode van verblijf van ten minste 30 dagen;				

**EUROPESE UNIE**

**Sperma van paardachtigen — Deel A**

<p>II. Informatie over de gezondheid</p>	<p>II.a. Referentienummer certificaat</p>	<p>II.b.</p>						
<p>II.3.5.2. de donorchengst was ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het hierboven omschreven sperma in het centrum aanwezig, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten, en/of andere paardachtigen in het centrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De onder II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd met monsters die zijn genomen <sup>(5)</sup> vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het hierboven omschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de periode van verblijf van ten minste 30 dagen;</p> <p><i>en</i> de onder II.3.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen <sup>(5)</sup>;</p> <p><i>en</i> <sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [een van de onder II.3.4.2 omschreven tests voor het opsporen van equiene virusarteritis is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is genomen <sup>(5)</sup>];</p> <p><sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [er is met negatief resultaat een virusisolatietest uitgevoerd op een gedeelte van het volledige sperma dat niet eerder dan zes maanden voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, is verkregen <sup>(5)</sup> terwijl een op dezelfde datum <sup>(5)</sup> genomen bloedmonster op een serumneutralisatietest op equiene virusarteritis met een serumverdunding van meer dan 1:4, een positieve reactie gaf;]</p> <p><i>en</i> de onder II.3.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen <sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.5.3. de onder II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd met monsters die zijn genomen <sup>(5)</sup> vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het hierboven omschreven sperma is gewonnen;</p> <p><i>en</i> de onder II.3.4 omschreven tests zijn voor het laatst uitgevoerd op monsters niet eerder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen nadat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen <sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.6. waarbij de onder II.3.5 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die op de volgende data zijn genomen:</p>								
<p>Identificatie van het sperma</p>	<p>Testprogramma</p>	<p>Begindatum <sup>(5)</sup></p>	<p>Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup></p>					
		<p>Verblijf donor</p>	<p>Sperma-winning</p>	<p>EIA II.3.4.1.</p>	<p>EVA II.3.4.2.</p>		<p>CEM II.3.4.3.</p>	
					<p>Bloedmonster</p>	<p>Spermamonster</p>	<p>1e monster</p>	<p>2e monster</p>
<p><sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.4 aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.4 aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal <sup>(6)</sup>: .....:]</p> <p>II.5. het hierboven omschreven sperma is:</p> <p>II.5.1. gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met de eisen van bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.5.2. naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.</p>								

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel A

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p>Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.</p> <p>Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.</p> <p>Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;</p> <p style="padding-left: 40px;">datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;</p> <p style="padding-left: 40px;">erkenningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het in vak I.12 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>Toelichting voor het invullen van de tabel in II.3.6:</p> <p>Afkortingen:</p> <p>EIA-1 eerste test op infectieuze anemie bij paardachtigen (EIA)</p> <p>EIA-2 tweede test op EIA</p> <p>EVA-B1 eerste bloedmonstertest op equiene virusarteritis (EVA)</p> <p>EVA-B2 tweede bloedmonstertest op EVA</p> <p>EVA-S1 eerste spermamonstertest op EVA</p> <p>EVA-S2 tweede spermamonstertest op EVA</p> <p>CEM-11 eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster</p> <p>CEM-12 eerste test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-11 genomen</p> <p>CEM-21 tweede test op CEM, eerste monster</p> <p>CEM-22 tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen</p> <p>Instructies</p> <p>Voor al het sperma met dezelfde identificatie in kolom A in het onderstaande voorbeeld moeten de testprogramma's (II.3.5.1, II.3.5.2 en/of II.3.5.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het hierboven omschreven sperma, zoals aangegeven onder II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen zoals aangegeven onder II.3.5.2 of II.3.5.3 worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.</p>		

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel A

II. Informatie over de gezondheid				II.a. Referentienummer certificaat		II.b.		
Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum <sup>(5)</sup>		Datum bemonstering voor gezondheidstests <sup>(5)</sup>				
		Verblijf donor	Sperma-winning	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
Bloedmonster	Spermamonster				1e monster	2e monster		
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.

(<sup>2</sup>) Alleen erkende spermacentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:

[http://ec.europa.eu/food/animal/approved\\_establishments/establishments\\_vet\\_field\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm)

(<sup>3</sup>) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.

(<sup>4</sup>) De programma's die niet voor de zending gelden, moeten worden doorgehaald.

(<sup>5</sup>) Datum invullen in de tabel in punt II.3.6 (zie de toelichting in deel II van de opmerkingen).

(<sup>6</sup>) Namen en concentraties invullen.

Officiële dierenarts (\*)

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Lokale veterinaire eenheid:

Nummer LVE:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

(\*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.



## DEEL B

Model van gezondheidscertificaat I B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen-  
Model van gezondheidscertificaat I B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer			
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
	Adres							
	Postcode							
	I.5. Geadresseerde		I.6.					
	Naam		I.7.					
	Adres							
	Postcode							
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code		I.9. Regio van oorsprong		Code	
	I.10. Land van bestemming		ISO-code		I.11. Regio van bestemming		Code	
	I.12. Plaats van oorsprong				I.13. Plaats van bestemming			
	Spermacentrum <input type="checkbox"/>				Spermacentrum <input type="checkbox"/>			
	Naam				Erkenningsnummer		Bedrijf <input type="checkbox"/>	
	Adres				Erkenningsnummer			
Postcode				Postcode				
I.14.				I.15.				
I.16. Vervoermiddelen				I.17.				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>				Vaartuig <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>				Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Andere <input type="checkbox"/>				Identificatie				
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)				
				05 11 99 85				
				I.20. Hoeveelheid				
I.21. Temperatuur producten				I.22. Aantal verpakkingen				
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>				Gekoeld <input type="checkbox"/>				
				Bevroren <input type="checkbox"/>				
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor:								
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Doorvoer door een derde land				I.27. Doorvoer door de lidstaten				
Derde land		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van uitgang		Code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van binnenkomst		Nummer GIP		Lidstaat		ISO-code		
I.28. Uitvoer				I.29.				
Derde land		ISO-code		I.30.				
Punt van uitgang		Code						
I.31. Identificatie van de goederen								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras		Identiteit donor		Datum van winning		
						Erkenningsnummer van het centrum		
						Hoeveelheid		

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel B

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.1. het spermacentrum <sup>(2)</sup> waar het hierboven omschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, behandeld en opgeslagen:

II.1.1. is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.1.2. ligt op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied <sup>(1)</sup> van een lidstaat dat vanaf de dag waarop het sperma werd gewonnen tot en met de dag waarop het als vers/gekoeld <sup>(1)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor bevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen <sup>(1)</sup> niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(3)</sup> als besmet met paardenpest was aangemerkt;II.1.3. voldeed in de periode die loopt van 30 dagen vóór de spermawinning tot de dag waarop het sperma als vers/gekoeld <sup>(1)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor bevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen <sup>(1)</sup>, aan artikel 4 van Richtlijn 2009/156/EG;II.1.4. herbergde in de periode die loopt van 30 dagen vóór de spermawinning tot de dag waarop het sperma als vers/gekoeld <sup>(1)</sup> sperma werd verzonden, dan wel totdat de voor bevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen was afgelopen <sup>(1)</sup>, uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische symptomen van equiene virusarteritis en van besmettelijke baarmoederontsteking;

II.2. bij de toelating van paardachtigen tot het spermacentrum is het bepaalde in de artikelen 4 en 5 van Richtlijn 2009/156/EG in acht genomen.

II.3. het hierboven omschreven sperma is afkomstig van donorhengsten:

II.3.1. die op de dag waarop het sperma is verkregen, geen klinische symptomen van een besmettelijke ziekte vertoonden;

II.3.2. die ten minste in de laatste 30 dagen vóór de spermawinning niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;

II.3.3. die de laatste 30 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch symptoom van equiene virusarteritis vertoonde;

II.3.4. die de laatste 60 dagen vóór de spermawinning hebben verbleven op bedrijven waar geen enkele paardachtige enig klinisch symptoom van besmettelijke baarmoederontsteking vertoonde;

II.3.5. die, voor zover hem bekend en voor zover hij heeft kunnen nagaan, in de laatste 15 dagen vóór de spermawinning niet in contact zijn geweest met paardachtigen die leden aan een besmettelijke ziekte;

II.3.6. waarbij de volgende tests zijn verricht in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium overeenkomstig een van de onder II.3.7 vermelde testprogramma's:

[II.3.6.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen, met negatief resultaat,]

en <sup>(1)</sup> hetzij [II.3.6.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equiene virusarteritis, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4, en]<sup>(1)</sup> hetzij [II.3.6.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equiene virusarteritis op een gedeelte van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]en II.3.6.3. een test, uitgevoerd op twee met een tussenpoos van zeven dagen van de donorhengst verkregen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden door isolatie van *Taylorella equigenitalis* uit de pre-ejaculatoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, beide keren met negatief resultaat;II.3.7. waarbij een van de volgende testprogramma's is uitgevoerd <sup>(4)</sup>:

II.3.7.1. de donorhengst heeft ten minste de laatste 30 dagen vóór de spermawinning en gedurende de winningsperiode zonder onderbreking op het spermacentrum verbleven en geen van de paardachtigen in het spermacentrum is in die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.

De onder II.3.6 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op ..... <sup>(5)</sup> en in geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op ..... <sup>(5)</sup> is genomen, en die data liggen ten minste 14 dagen na de aanvang van het verblijf en ten minste aan het begin van het fokseizoen;

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel B

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
II.3.7.2. de donorhengst heeft niet zonder onderbreking verbleven op het spermacentrum of andere paardachtigen in het spermacentrum zijn rechtstreeks in contact geweest met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.		
De onder II.3.6 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op ..... <sup>(5)</sup> en in geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op ..... <sup>(5)</sup> is genomen, en die data liggen in de periode van 14 dagen vóór de eerste spermawinning en ten minste aan het begin van het fokseizoen,		
<i>en</i>	de onder II.3.6.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op ..... <sup>(5)</sup> , en dat was niet meer dan 120 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen,	
<i>en</i>	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[een van de onder II.3.6.2 omschreven tests voor het opsporen van equiene virusarteritis is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op ..... <sup>(5)</sup> , en dat was niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen;]
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[als het gaat om een voor equiene virusarteritis seropositieve hengst is met een virusisolatietest, uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat op ..... <sup>(5)</sup> , is gewonnen, en dat was niet eerder dan een jaar voordat het hierboven omschreven sperma werd gewonnen, bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt;]
II.3.7.3. de onder II.3.6. omschreven tests zijn uitgevoerd gedurende de voor bevroren sperma verplichte opslagperiode van 30 dagen en niet eerder dan 14 dagen nadat het sperma werd gewonnen, op monsters die zijn genomen op ..... <sup>(5)</sup> en in geval van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden op een tweede monster dat op ..... <sup>(5)</sup> is genomen;		
II.4. het hierboven omschreven sperma is gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D, hoofdstukken II en III, bij Richtlijn 92/65/EEG.		
<i>Opmerkingen</i>		
<b>Deel I:</b>		
Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.		
Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.		
Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.		
Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;		
datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;		
erkenningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het in vak I.12 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.		
<b>Deel II:</b>		
<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.		
<sup>(2)</sup> Alleen erkende spermacentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>		
<sup>(3)</sup> PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.		
<sup>(4)</sup> De programma's die niet voor de zending gelden, moeten worden doorgehaald.		
<sup>(5)</sup> Datum invullen.		
Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)		
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	
Datum:	Handtekening:	
Stempel:		
(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.		

## DEEL C

Model van gezondheidscertificaat I C voor de handel binnen de Unie in zendingen sperma van paardachtigen dat na 31 augustus 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, en in zendingen van voorraden sperma van paardachtigen dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 uit een erkend spermaopslagcentrum worden verzonden

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer			
	Naam							
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
	Postcode		I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde		I.6. Nummer(s) van bijbehorende originele certificaten		Nummer(s) van bijbehorende documenten			
	Naam							
	Adres		I.7.					
	Postcode							
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming	
							I.11. Regio van bestemming	
							Code	
	I.12. Plaats van oorsprong		I.13. Plaats van bestemming					
	Spermacentrum <input type="checkbox"/>		Spermacentrum <input type="checkbox"/>		Bedrijf <input type="checkbox"/>			
	Naam		Naam		Erkenningsnummer		Erkenningsnummer	
Adres		Adres						
Postcode		Postcode						
I.14.		I.15.						
I.16. Vervoermiddelen		I.17.						
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>						
Identificatie								
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)				
				05 11 99 85				
				I.20. Hoeveelheid				
I.21. Temperatuur producten		I.22. Aantal verpakkingen						
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>				
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor:								
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Doorvoer door een derde land		I.27. Doorvoer door de lidstaten						
Derde land		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van uitgang		Code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van binnenkomst		Nummer GIP		Lidstaat		ISO-code		
I.28. Uitvoer		I.29.						
Derde land		ISO-code						
Punt van uitgang		Code						
I.30.								
I.31. Identificatie van de goederen								
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras	Identiteit donor	Datum van winning	Erkenningsnummer van het centrum	Hoeveelheid		

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel C

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----------------------------------	------------------------------------	-------

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het hierboven omschreven sperma:

<sup>(1)</sup> *hetzij* II.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in de lidstaat van oorsprong van het sperma en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, waaruit het sperma is vervoerd naar het in vak I.12 aangegeven spermaopslagcentrum, dat in dezelfde lidstaat van oorsprong van het sperma gelegen is, en dit vervoer vond plaats met inachtneming van veterinairerechtelijke voorschriften en voorschriften inzake veterinaire certificering die ten minste even streng zijn als die van:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel A van bijlage I bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel B van bijlage I bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [Beschikking 95/307/EG;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* II.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in de Europese Unie en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, en naar het in vak I.12 aangegeven spermaopslagcentrum is vervoerd overeenkomstig:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel A van bijlage I bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel B van bijlage I bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel C van bijlage I bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [Beschikking 95/307/EG;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* II.1. gewonnen, behandeld en opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in een derde land of deel daarvan als vermeld in de kolommen 2 en 4 van bijlage I bij Beschikking 2004/211/EG van de Commissie en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, en dat in de Europese Unie is ingevoerd met inachtneming van artikel 4 van Beschikking 2004/211/EG en overeenkomstig:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel A van bijlage I bij Besluit 2010/471/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel B van bijlage I bij Besluit 2010/471/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel C van bijlage I bij Besluit 2010/471/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [Beschikking 96/539/EG;]

II.2. is opgeslagen in het in vak I.12 aangegeven erkende spermaopslagcentrum <sup>(2)</sup>, dat geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 2, en onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.3. naar de plaats van lading is verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.

## Opmerkingen

## Deel I:

Vak I.6: volgnummer van de afzonderlijke officiële documenten of gezondheidscertificaten [INTRA of GVDB] waarvan het hierboven omschreven sperma vergezeld ging van het erkende spermacentrum van oorsprong naar het hierboven omschreven spermaopslagcentrum. Het origineel van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.

Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermaopslagcentrum waaruit het sperma is verzonden.

## EUROPESE UNIE

## Sperma van paardachtigen — Deel C

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.								
<p>Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.</p> <p>Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.</p> <p>Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;</p> <p style="padding-left: 40px;">datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;</p> <p style="padding-left: 40px;">erkeningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>2</sup>) Alleen erkende spermacentra of spermaopslagcentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende websites van de Commissie:</p> <p style="padding-left: 20px;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p style="padding-left: 20px;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semes_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semes_ova/equine/index_en.htm</a></p>										
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokale veterinaire eenheid:</td> <td>Nummer LVE:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:									
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:									
Datum:	Handtekening:									
Stempel:										

## BIJLAGE II

## Modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in zendingen eicellen en embryo's van paardachtigen

## DEEL A

Model van gezondheidscertificaat II A voor de handel binnen de Unie in zendingen eicellen en embryo's van paardachtigen die na 31 augustus 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen of geproduceerd en die worden verzonden door een erkend embryoteam/embryo-productieteam, dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender Naam Adres  Postcode		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code
	I.10. Land van bestemming		ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong  Embryoteam <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.13. Plaats van bestemming  Bedrijf <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode	
			Erkenningsnummer		Erkenningsnummer	
	I.14.		I.15.			
	I.16. Vervoermiddelen  Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie		I.17.			
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Hoeveelheid	
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen			
	I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>						
I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code Punt van binnenkomst      Nummer GIP		I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat      ISO-code Lidstaat      ISO-code Lidstaat      ISO-code				
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code		I.29.				
I.30.						
I.31. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Ras      Categorie      Identiteit donor      Datum van winning      Erkenningsnummer van het team      Hoeveelheid						

## EUROPESE UNIE

## Eicellen en embryo's van paardachtigen — Deel A

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.1. de hierboven omschreven, in vivo verkregen embryo's/in vivo verkregen eicellen <sup>(1)</sup> zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen door een embryoteam <sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.1. de hierboven omschreven, in vitro verkregen embryo's/gemicromanipuleerde embryo's <sup>(1)</sup> zijn geproduceerd, behandeld en opgeslagen door een embryoproductieteam <sup>(2)</sup> , dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punten 1 en 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vivo verkregen embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vivo verkregen eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vitro verkregen embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven gemicromanipuleerde embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	II.3. de hierboven omschreven eicellen of embryo's zijn afkomstig van donormerries:		
	II.3.1. die komen van bedrijven die voldoen aan de voorwaarden van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(4)</sup> waar alleen paardachtigen zijn toegelaten die voldoen aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG;		
	II.3.2. die voldoen aan de eisen van hoofdstuk IV, punt 4, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.3.3. die gedurende ten minste 30 dagen vóór de eerste winning van eicellen of embryo's en tussen de datum van de eerste monsterneming als bedoeld onder II.3.4 en II.3.5 en de datum van de winning van de eicellen en embryo's niet natuurlijk zijn gedekt;		
	II.3.4. die met negatief resultaat een agargel-immunodiffusietest (coggingstest) of een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paardachtigen hebben ondergaan, uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen op ..... <sup>(3)</sup> , dat is in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's, en de laatste test is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op ..... <sup>(3)</sup> , en dat is niet eerder dan 90 dagen voordat de eicellen en embryo's werden gewonnen;		
	II.3.5. die een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden hebben ondergaan door isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> , uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's gedurende twee opeenvolgende bronstperioden van de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen zijn genomen, namelijk op ..... <sup>(3)</sup> en op ..... <sup>(3)</sup> , alsmede op een in een van de bronstperioden op ..... <sup>(3)</sup> genomen kweekmonster van de endometriale cervix, waarbij alle tests na een kweek van 7 tot 14 dagen negatief moeten zijn;		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.4. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donormerries met sperma dat was gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
	<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.4. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldeden aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]		
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> [II.4. de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van paardachtigen;]			
II.5. de hierboven omschreven eicellen of embryo's zijn naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.			
<i>Opmerkingen</i>			
<b>Deel I:</b>			
Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.			
Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.			
Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.			



## EUROPESE UNIE

## Eicellen en embryo's van paardachtigen — Deel A

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.								
<p>Vak I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's;</p> <p>identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;</p> <p>datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;</p> <p>erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam/embryo-productieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>2</sup>) Alleen erkende embryoteams en embryo-productieteams die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) Datum invullen.</p> <p>(<sup>4</sup>) PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</p>										
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Naam (in blokletters):</td> <td>Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokale veterinaire eenheid:</td> <td>Nummer LVE:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:									
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:									
Datum:	Handtekening:									
Stempel:										

## DEEL B

Model van gezondheidscertificaat II B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden eicellen en embryo's van paardachtigen die vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender Naam Adres  Postcode		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer						
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit								
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit								
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode		I.6.								
			I.7.								
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming	ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong Embryoteam <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.13. Plaats van bestemming Bedrijf <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode		Embryoteam <input type="checkbox"/>  Erkenningsnummer				
	I.14.		I.15.								
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie		I.17.								
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Hoeveelheid						
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen								
	I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24. Aard van de verpakking								
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>										
	I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code Punt van binnenkomst      Nummer GIP		I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat      ISO-code Lidstaat      ISO-code Lidstaat      ISO-code								
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code		I.29.									
I.30.											
I.31. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)      Ras      Categorie      Identiteit donor      Datum van winning      Erkenningsnummer van het team      Hoeveelheid											

## EUROPESE UNIE

## Eicellen en embryo's van paardachtigen -- Deel B

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

- II.1. de hierboven omschreven eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen door een door de bevoegde autoriteit daartoe erkend embryoteam <sup>(2)</sup> en zijn behandeld in een daarvoor geschikt laboratorium;
- II.2. de eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen bij donormerries:
- II.2.1. die op de dag van de winning verbleven op een bedrijf dat is gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, onder a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG <sup>(3)</sup> als besmet met paardenpest was aangemerkt;
- II.2.2. die verbleven op bedrijven onder veterinaire toezicht die op de dag van de winning aan artikel 4 van Richtlijn 2009/156/EG voldeden;
- II.2.3. die de laatste 60 dagen vóór de winning hebben verbleven op bedrijven waar geen klinische symptomen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden zijn geconstateerd;
- II.2.4. die niet natuurlijk zijn gedekt in de laatste 30 dagen vóór de winning van de eicellen/embryo's <sup>(1)</sup>;
- II.2.5. die, voor zover hem bekend en voor zover hij heeft kunnen nagaan, niet in contact zijn geweest met paardachtigen die leden aan een besmettelijke ziekte, in de laatste 15 dagen vóór de winning van de eicellen/embryo's <sup>(1)</sup>;
- II.2.6. die op de dag van de winning geen klinische symptomen van een besmettelijke ziekte vertoonden;
- II.3. de eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> zijn gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;
- II.4. het voor de kunstmatige inseminatie van de donormerries gebruikte sperma voldoet aan Richtlijn 92/65/EEG <sup>(4)</sup> <sup>(1)</sup>;
- II.5. de voor de productie in vivo van de embryo's gebruikte eicellen voldoen aan Richtlijn 92/65/EEG <sup>(1)</sup>.

*Opmerkingen***Deel I:**

Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.

Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.

Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.

Vak I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's;

identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;

datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;

erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.

**Deel II:**<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.<sup>(2)</sup> Alleen erkende embryoteams die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:[http://ec.europa.eu/food/animal/approved\\_establishments/establishments\\_vet\\_field\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm)<sup>(3)</sup> PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.<sup>(4)</sup> Geldt niet voor eicellen.

## EUROPESE UNIE

## Eicellen en embryo's van paardachtigen -- Deel B

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.								
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <table><tr><td>Naam (in blokletters):</td><td>Hoedanigheid en titel:</td></tr><tr><td>Lokale veterinaire eenheid:</td><td>Nummer LVE:</td></tr><tr><td>Datum:</td><td>Handtekening:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:									
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:									
Datum:	Handtekening:									
Stempel:										
<p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>										

## BIJLAGE III

## Modellen van gezondheidscertificaten voor de handel in zendingen sperma van schapen en geiten

## DEEL A

Model van gezondheidscertificaat III A voor de handel binnen de Unie in zendingen sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 is gewonnen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG en wordt verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender Naam Adres Postcode		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code		I.9. Regio van oorsprong		Code	
	I.10. Land van bestemming		ISO-code		I.11. Regio van bestemming		Code	
	I.12. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Erkenningsnummer		I.13. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode		Bedrijf <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie		I.17.					
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code) 05 11 99 85		I.20. Hoeveelheid	
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen			
	I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking			
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>							
I.26. Doorvoer door een derde land Derde land Punt van uitgang Punt van binnenkomst		ISO-code Code Nummer GIP		I.27. Doorvoer door de lidstaten Lidstaat Lidstaat Lidstaat		ISO code ISO code ISO code		
I.28. Uitvoer Derde land Punt van uitgang		ISO-code Code		I.29.				
I.30.								
I.31. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Ras Identiteit donor Datum van winning						Erkenningsnummer van het centrum Hoeveelheid		

## EUROPESE UNIE

## Sperma van schapen en geiten — Deel A

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.1. het hierboven omschreven sperma:

II.1.1. is gewonnen, behandeld en opgeslagen in een spermacentrum <sup>(2)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.1.2. is afkomstig van donordieren die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk II, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.1.3. is gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder II, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;

<sup>(1)</sup> *either* [II.1.4. voldoet aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]<sup>(1)</sup> *or* [II.1.4. voldoet aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en is bestemd voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, en de donordieren voldoen voor scrapie aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien, en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties <sup>(3)</sup>;]

II.1.5. is naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23. is vermeld.

<sup>(1)</sup> *either* [II.2. aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]<sup>(1)</sup> *or* [II.2. aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal <sup>(4)</sup>:  
.....]*Opmerkingen***Deel I:**

Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.

Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.

Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;

datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;

erkenningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het in vak I.12. aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

**Deel II:**<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.<sup>(2)</sup> Alleen erkende spermacentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:[http://ec.europa.eu/food/animal/approved\\_establishments/establishments\\_vet\\_field\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm)<sup>(3)</sup> Aanvullende garanties als bedoeld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).<sup>(4)</sup> Namen en concentraties invullen.

Officiële dierenarts of officiële inspecteur (\*)

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Lokale veterinaire eenheid:

Nummer LVE:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

(\*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.

## DEEL B

Model van gezondheidscertificaat III B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 worden verzonden uit een erkend spermacentrum, waar het sperma is gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender Naam Adres  Postcode				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer					
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit							
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit							
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming		ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong  Spermacentrum <input type="checkbox"/>  Naam Adres  Postcode				I.13. Plaats van bestemming  Spermacentrum <input type="checkbox"/> Bedrijf <input type="checkbox"/>  Naam Adres  Postcode				Erkenningsnummer			
	I.14.				I.15.							
	I.16. Vervoermiddelen  Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>  Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>  Identificatie				I.17.							
	I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GS-code) <b>05 11 99 85</b>			I.20. Hoeveelheid		
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>						I.22. Aantal verpakkingen					
	I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.24. Aard van de verpakking					
	I.25. Goederen gecertificeerd voor:  Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>											
	I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code Punt van binnenkomst      Nummer GIP				I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat      ISO code Lidstaat      ISO code Lidstaat      ISO code							
	I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land      ISO-code Punt van uitgang      Code				I.29.							
I.30.												
I.31. Identificatie van de goederen  Soort (wetenschappelijke benaming)      Ras      Identiteit donor      Datum van winning      Erkenningsnummer van het centrum      Hoeveelheid												

## EUROPESE UNIE

## Sperma van schapen en geiten — Deel B

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het hierboven omschreven sperma:

II.1. is gewonnen, behandeld en opgeslagen in een spermacentrum <sup>(2)</sup> dat is erkend door en onder toezicht staat van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I en II, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.2. afkomstig is van donordieren die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk II, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.3. gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd is in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder II, en hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG;

<sup>(1)</sup> *hetzij* [II.4. voldoet aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [II.4. voldoet aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en bestemd is voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, en dat de donordieren voor scrapie voldoen aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien, en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties <sup>(3)</sup>.]

## Opmerkingen

## Deel I:

Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.

Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.

Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;

datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;

erkeningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het in vak I.12. aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

## Deel II:

<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.

<sup>(2)</sup> Alleen erkende spermacentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:

[http://ec.europa.eu/food/animal/approved\\_establishments/establishments\\_vet\\_field\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm)

<sup>(3)</sup> Aanvullende garanties als bedoeld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).

Officiële dierenarts of officiële inspecteur (\*)

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Lokale veterinaire eenheid:

Nummer LVE:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

(\*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.



## DEEL C

Model van gezondheidscertificaat III C voor de handel binnen de Unie in zendingen sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, en in zendingen van voorraden sperma van schapen en geiten dat vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG is gewonnen, behandeld en opgeslagen, die na 31 augustus 2010 uit een erkend spermaopslagcentrum worden verzonden

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender Naam Adres  Postcode				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer					
					I.3. Bevoegde centrale autoriteit							
					I.4. Bevoegde lokale autoriteit							
	I.5. Geadresseerde Naam Adres  Postcode				I.6. Nummer(s) van bijbehorende originele certificaten		Nummer(s) van bijbehorende documenten					
					I.7.							
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming		ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong Spermacentrum <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode				Erkeningsnummer		I.13. Plaats van bestemming Spermacentrum <input type="checkbox"/>  Naam Adres Postcode				Bedrijf <input type="checkbox"/>  Erkeningsnummer	
	I.14.				I.15.							
	I.16. Vervoermiddelen  Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie				I.17.							
	I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GS-code) <b>05 11 99 85</b>					
							I.20. Hoeveelheid					
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>						I.22. Aantal verpakkingen					
	I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.24. Aard van de verpakking					
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>											
I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang Punt van binnenkomst				ISO-code Code Nummer GIP	I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat Lidstaat Lidstaat			ISO code ISO code ISO code				
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang				ISO-code Code	I.29.							
I.30.												
I.31. Identificatie van de goederen												
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras	Identiteit donor	Datum van winning	Erkeningsnummer van het centrum	Hoeveelheid						

## EUROPESE UNIE

## Sperma van schapen en geiten — Deel C

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----------------------------------	------------------------------------	-------

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het hierboven omschreven sperma:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [II.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in de lidstaat van oorsprong van het sperma en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, waaruit het sperma is vervoerd naar het in vak I.12. aangegeven spermaopslagcentrum, dat in dezelfde lidstaat van oorsprong van het sperma gelegen is, en dit vervoer vond plaats met inachtneming van veterinairerechtelijke voorschriften en voorschriften inzake veterinaire certificering die ten minste even streng zijn als die van:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel A van bijlage III bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel B van bijlage III bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [Beschikking 95/388/EG;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [II.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in de Europese Unie en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I en II, bij Richtlijn 92/65/EEG, en naar het in vak I.12. aangegeven spermaopslagcentrum is vervoerd overeenkomstig:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel A van bijlage III bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel B van bijlage III bij Besluit 2010/470/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [Beschikking 95/388/EG;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [II.1. gewonnen, behandeld en gedurende ten minste 30 dagen na de winning opgeslagen is in een erkend spermacentrum <sup>(2)</sup> dat gelegen is in een derde land of deel daarvan dat vermeld staat in bijlage I bij Besluit 2010/472/EU, en geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG, en dat in de Europese Unie is ingevoerd met inachtneming van artikel 17, lid 2, van Richtlijn 92/65/EEG en overeenkomstig:

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel 2, afdeling A, van bijlage II bij Besluit 2010/472/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [deel 2, afdeling B, van bijlage II bij Besluit 2010/472/EU;]

<sup>(1)</sup> *hetzij* [bijlage II bij Beschikking 2008/635/EG;]

II.2. is opgeslagen in het in vak I.12. aangegeven erkende spermaopslagcentrum <sup>(2)</sup> dat geëxploiteerd wordt en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 2, en onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;

II.3. naar de plaats van lading is verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23. is vermeld.

## Opmerkingen

## Deel I:

Vak I.6: volgnummer van de afzonderlijke officiële documenten of gezondheidscertificaten [INTRA of GVDB] waarvan het hierboven omschreven sperma verzegeld ging van het erkende spermacentrum van oorsprong naar het hierboven omschreven spermaopslagcentrum. Het origineel van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.

Vak I.12: plaats van oorsprong: het spermaopslagcentrum waaruit het sperma is verzonden.

Vak I.13: plaats van bestemming: het spermacentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.

Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.

Vak I.31: identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;

datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;

erkenningsnummer van het centrum: het erkenningsnummer van het spermacentrum waar het sperma is gewonnen.

## EUROPESE UNIE

## Sperma van schapen en geiten — Deel C

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>2</sup>) Alleen erkende spermacentra of spermaopslagcentra die overeenkomstig artikel 11, lid 4, of artikel 17, lid 3, onder b), van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende websites van de Commissie:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Lokale veterinaire eenheid:</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Nummer LVE:</p> <p>Handtekening:</p>		
<p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>		

## BIJLAGE IV

**Modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de Unie in zendingen eicellen en embryo's van schapen en geiten**

## DEEL A

Model van gezondheidscertificaat IV A voor de handel binnen de Unie in zendingen eicellen en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 zijn gewonnen of geproduceerd overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG en worden verzonden door een erkend embryoteam/embryo-productieteam, dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

<b>Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending</b>	I.1. Verzender Naam Adres Postcode		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer			
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Land van oorsprong	ISO-code	I.9. Regio van oorsprong	Code	I.10. Land van bestemming	ISO-code	I.11. Regio van bestemming	Code
	I.12. Plaats van oorsprong Naam Adres Postcode		Embryoteam <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer		I.13. Plaats van bestemming Naam Adres Postcode		Bedrijf <input type="checkbox"/> Embryoteam <input type="checkbox"/> Erkenningsnummer	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie		I.17.					
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking				
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26. Doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang Punt van binnenkomst		<input type="checkbox"/> ISO-code Code Nummer GIP		I.27. Doorvoer door de lidstaten <input type="checkbox"/> Lidstaat Lidstaat Lidstaat		ISO-code ISO-code ISO-code		
I.28. Uitvoer <input type="checkbox"/> Derde land Punt van uitgang		ISO-code Code		I.29.				
I.30.								
I.31. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming)      Ras      Categorie      Identiteit donor      Datum van winning      Erkenningsnummer van het team      Hoeveelheid								

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van schapen en geiten — Deel A

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
		<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.1. de hierboven omschreven in vivo verkregen embryo's/in vivo verkregen eicellen (<sup>1</sup>) zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen door een embryoteam (<sup>2</sup>) dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.1. de hierboven omschreven in vitro verkregen embryo's/gemicromanipuleerde embryo's (<sup>1</sup>) zijn geproduceerd, behandeld en opgeslagen door een embryoproductieteam (<sup>2</sup>) dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, punten 1 en 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vivo verkregen embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vivo verkregen eicellen voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven in vitro verkregen embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.2. de hierboven omschreven gemicromanipuleerde embryo's voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 4, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>II.3. de hierboven beschreven eicellen of embryo's:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.3.1. voldoen aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.3.1. voldoen aan de eisen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en zijn bestemd voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, en de donordieren voldoen voor scrapie aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien, en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties (<sup>3</sup>) ;]</p> <p>II.3.2. zijn afkomstig van donorooien/donorgeiten (<sup>1</sup>) die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 3, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.4. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donordieren met sperma dat was gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.4. de hierboven omschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldoen aan de voorwaarden van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, behandeld, opgeslagen en vervoerd met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk I, onder I, hoofdstuk II, onder I, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.4. de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van schapen en geiten;]</p> <p>II.5. de hierboven omschreven eicellen of embryo's zijn naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23 is vermeld.</p>	
	<i>Opmerkingen</i>		
	<b>Deel I:</b>		
	Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam/embryoproductieteam dat de embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.		
	Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.		
	Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.		
	Vak I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's; identiteit donor: de officiële identificatie van het dier; datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj; erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.		

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van schapen en geiten — Deel A

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.								
<p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>2</sup>) Alleen erkende embryoteams en embryo-productieteams die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) Aanvullende garanties als bedoeld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).</p>										
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 70%;">Naam (in blokletters):</td> <td>Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokale veterinaire eenheid:</td> <td>Nummer LVE:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table> <p>_____</p> <p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:									
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:									
Datum:	Handtekening:									
Stempel:										

## DEEL B

Model van gezondheidscertificaat IV B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden eicellen en embryo's van schapen en geiten die vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender				I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer					
	Naam				I.3. Bevoegde centrale autoriteit							
	Adres											
	Postcode											
	I.5. Geadresseerde				I.6.							
	Naam				I.7.							
	Adres											
	Postcode											
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming		ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong				I.13. Plaats van bestemming							
	Embryoteam <input type="checkbox"/>				Bedrijf <input type="checkbox"/>				Embryoteam <input type="checkbox"/>			
	Naam				Naam				Naam			
	Adres				Adres				Adres			
	Postcode				Postcode				Postcode			
I.14.				I.15.								
I.16. Vervoermiddelen				I.17.								
Vliegtuig <input type="checkbox"/>				Vaartuig <input type="checkbox"/>				Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>				Andere <input type="checkbox"/>								
Identificatie												
I.18. Omschrijving van de goederen						I.19. Productcode (GS-code)						
						05 11 99 85						
						I.20. Hoeveelheid						
I.21. Temperatuur producten						I.22. Aantal verpakkingen						
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>						Gekoeld <input type="checkbox"/>						
						Bevroren <input type="checkbox"/>						
I.23. Zegelnummer/Containernummer						I.24. Aard van de verpakking						
I.25. Goederen gecertificeerd voor:												
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>												
I.26. Doorvoer door een derde land				I.27. Doorvoer door de lidstaten								
Derde land		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van uitgang		Code		Lidstaat		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
Punt van binnenkomst		Nummer GIP		Lidstaat		ISO-code		Lidstaat		ISO-code		
I.28. Uitvoer				I.29.								
Derde land		ISO-code										
Punt van uitgang		Code										
I.30.												
I.31. Identificatie van de goederen												
Soort		Ras		Categorie		Identiteit donor		Datum van winning		Erkenningsnummer van het team		
(wetenschappelijke benaming)										Hoeveelheid		

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van schapen en geiten — Deel B

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.								
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven omschreven eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> :										
II.1.	zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen met inachtneming van de eisen van Richtlijn 92/65/EEG;									
II.2.	afkomstig zijn van donorooien/donorgeiten <sup>(1)</sup> die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk IV, bij Richtlijn 92/65/EEG;									
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.3.	voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG en bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001;]									
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.3.	voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG en bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en bestemd zijn voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, en dat de donordieren voor scrapie voldoen aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien, en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties <sup>(2)</sup> ;]									
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.4.	in het geval van embryo's voldoet het voor de bevruchting gebruikte sperma aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001.]									
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.4.	in het geval van embryo's voldoet het voor de bevruchting gebruikte sperma aan de eisen van Richtlijn 92/65/EEG en van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en is het bestemd voor een lidstaat die voor het gehele grondgebied of een deel ervan in aanmerking komt voor de bepalingen van bijlage VIII, hoofdstuk A, punt I, onder b) of c), bij Verordening (EG) nr. 999/2001, en voldoen de donordieren voor scrapie aan de garanties waarin de in dat punt bedoelde programma's voorzien, en aan de door de lidstaat van bestemming vereiste garanties <sup>(2)</sup> .]									
<i>Opmerkingen</i>										
<b>Deel I:</b>										
Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.										
Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.										
Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.										
Box I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's; identiteit donor: de officiële identificatie van het dier; datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj; erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen, zoals vermeld in vak I.12.										
<b>Deel II:</b>										
<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.										
<sup>(2)</sup> Aanvullende garanties als bedoeld in artikel 2 van Verordening (EG) nr. 546/2006 (PB L 94 van 1.4.2006, blz. 28).										
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in blokletters):</td> <td>Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Lokale veterinaire eenheid:</td> <td>Nummer LVE:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:									
Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:									
Datum:	Handtekening:									
Stempel:										

Deel II: Certificering



## BIJLAGE V

## Modellen van gezondheidscertificaten voor de handel binnen de unie in zendingen eicellen/embryo's van varkens

## DEEL A

Model van gezondheidscertificaat V A voor de handel binnen de Unie in zendingen eicellen en embryo's van varkens die na 31 augustus 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen of geproduceerd en die worden verzonden door een erkend embryoteam/embryoproductieteam, dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceer

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer						
	Naam										
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit								
	Postcode		I.4. Bevoegde lokale autoriteit								
	I.5. Geadresseerde		I.6.								
	Naam										
	Adres		I.7.								
	Postcode										
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong		Code	I.10. Land van bestemming	ISO-code	I.11. Regio van bestemming		Code
	I.12. Plaats van oorsprong		Embryoteam <input type="checkbox"/>		I.13. Plaats van bestemming		Bedrijf <input type="checkbox"/>		Embryoteam <input type="checkbox"/>		
	Naam		Erkenningsnummer		Naam		Erkenningsnummer				
	Adres				Adres						
	Postcode				Postcode						
	I.14.				I.15.						
I.16. Vervoermiddelen		I.17.									
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>	Treinwagon <input type="checkbox"/>								
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>									
Identificatie											
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		05 11 99 85							
						I.20. Hoeveelheid					
I.21. Temperatuur producten		I.22. Aantal verpakkingen									
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>	Bevroren <input type="checkbox"/>								
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24. Aard van de verpakking									
I.25. Goederen gecertificeerd voor:											
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>											
I.26. Doorvoer door een derde land		I.27. Doorvoer door de lidstaten									
Derde land		ISO-code	Lidstaat		ISO code						
Punt van uitgang		Code	Lidstaat		ISO-code						
Punt van binnenkomst		Nummer GIP	Lidstaat		ISO-code						
I.28. Uitvoer		I.29.									
<input type="checkbox"/>											
Derde land		ISO-code									
Punt van uitgang		Code									
I.30.											
I.31. Identificatie van de goederen											
Soort		Ras	Categorie	Identiteit donor	Datum van winning	Erkenningsnummer van het team	Hoeveelheid				
(wetenschappelijke benaming)											

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van varkens — Deel A

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de hierboven omschreven eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> described above:		
II.1.	zijn geproduceerd/gewonnen <sup>(1)</sup> , behandeld en opgeslagen door een embryoteam/embryoproductieteam <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder III, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
II.2.	voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
II.3.	afkomstig zijn van donorzeugen die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk IV, punt 2, bij Richtlijn 92/65/EEG;	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.4.	in vivo verkregen embryo's zijn die:	
II.4.1.	door kunstmatige inseminatie zijn bevrucht met sperma dat voldoet aan de eisen van Richtlijn 90/429/EEG;	
II.4.2.	afkomstig zijn van een lidstaat of regio:	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[[die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en met trypsine zijn gewassen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en met trypsine zijn gewassen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i> II.4.	in vitro verkregen/gemicromanipuleerde <sup>(1)</sup> embryo's zijn die:	
II.4.1.	door in-vitrofertilisatie zijn bevrucht met sperma dat voldoet aan de eisen van Richtlijn 90/429/EEG;	
II.4.2.	afkomstig zijn van een lidstaat of regio:	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en de donordieren van de voor de productie gebruikte eicellen voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en de donordieren van de voor de productie gebruikte eicellen voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]	
<sup>(1)</sup> <i>hetzij</i>	[die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]	

Deel II: Certificering

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van varkens — Deel A

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [II.4. in vivo verkregen eicellen zijn, afkomstig van een lidstaat of regio:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die is opgenomen in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en afkomstig zijn van donordieren die voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die is opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen, en afkomstig zijn van donordieren die voldoen aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>hetzij</i> [die niet is opgenomen in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG, en bestemd zijn voor een lidstaat of regio die niet in bijlage I of II bij Beschikking 2008/185/EG is opgenomen;]]</p> <p>II.5. naar de plaats van lading zijn verzonden in een verzegelde container, met inachtneming van bijlage D, hoofdstuk III, onder II, punt 6, bij Richtlijn 92/65/EEG, met het nummer dat in vak I.23. is vermeld.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.</p> <p>Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.</p> <p>Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.</p> <p>Vak I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's;  identiteit donor: de officiële identificatie van het dier;  datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj;  erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd, zoals aangegeven in vak I.12.</p> <p><b>Deel II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(<sup>2</sup>) Alleen erkende embryoteams en embryoproductieteams die overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad vermeld staan op de volgende website van de Commissie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p>		
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Lokale veterinaire eenheid:</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Nummer LVE:</p> <p>Handtekening:</p>		
<p>(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.</p>		

## DEEL B

Model van gezondheidscertificaat V B voor de handel binnen de Unie in zendingen van voorraden eicellen en embryo's van varkens die vóór 1 september 2010 overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen, en na 31 augustus 2010 worden verzonden door een erkend embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen

## EUROPESE UNIE

## Certificaat voor de handel binnen de EU

Deel I: Informatie betreffende de aangeboden zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a. Lokaal referentienummer		
	Naam						
	Adres		I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
	Postcode		I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde		I.6.				
	Naam						
	Adres		I.7.				
	Postcode						
	I.8. Land van oorsprong		ISO-code	I.9. Regio van oorsprong	Code	I.10. Land van bestemming	
						ISO-code	I.11. Regio van bestemming
							Code
	I.12. Plaats van oorsprong		Embryoteam <input type="checkbox"/>		I.13. Plaats van bestemming		
	Naam		Erkenningsnummer		Bedrijf <input type="checkbox"/>		
	Adres					Embryoteam <input type="checkbox"/>	
	Postcode					Erkenningsnummer	
I.14.		I.15.					
I.16. Vervoermiddelen		I.17.					
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>	Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>					
Identificatie							
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)			
				05 11 99 85			
				I.20. Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten				I.22. Aantal verpakkingen			
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>				Gekoeld <input type="checkbox"/>	Bevroren <input type="checkbox"/>		
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor:							
Kunstmatige reproductie <input type="checkbox"/>							
I.26. Doorvoer door een derde land		<input type="checkbox"/>		I.27. Doorvoer door de lidstaten		<input type="checkbox"/>	
Derde land		ISO-code		Lidstaat		ISO-code	
Punt van uitgang		Code		Lidstaat		ISO-code	
Punt van binnenkomst		Nummer GIP		Lidstaat		ISO-code	
I.28. Uitvoer		<input type="checkbox"/>		I.29.			
Derde land		ISO-code					
Punt van uitgang		Code					
I.30.							
I.31. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)		Ras	Categorie	Identiteit donor	Datum van winning	Erkenningsnummer van het team	
						Hoeveelheid	

## EUROPESE UNIE

## Eicellen/embryo's van varkens — Deel B

	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:			
	II.1.	de hierboven omschreven eicellen/embryo's <sup>(1)</sup> :		
	II.1.1.	zijn gewonnen, behandeld en opgeslagen met inachtneming van de eisen van Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.2.	zijn afkomstig van donorzeugen die voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk IV, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	II.1.3.	voldoen aan de eisen van bijlage D, hoofdstuk III, bij Richtlijn 92/65/EEG;		
	<sup>(1)</sup> hetzij	II.2.	als het embryo's betreft,	
		II.2.1.	voldoet het voor de bevruchting van de eicellen gebruikte sperma aan Richtlijn 90/429/EEG;	
		II.2.2.	zijn zij gewassen met trypsine <sup>(2)</sup> .]	
	<sup>(1)</sup> hetzij	II.2.	als het eicellen betreft, zijn zij afkomstig van een donorzeug die voldoet aan artikel 1 van Beschikking 2008/185/EG <sup>(2)</sup> .]	
		<i>Opmerkingen</i>		
	<b>Deel I:</b>			
	Vak I.12: plaats van oorsprong: het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen.			
	Vak I.13: plaats van bestemming: het embryoteam of embryoproductieteam of het bedrijf waarvoor de eicellen/embryo's bestemd zijn.			
	Vak I.23: identificatie van container en zegelnummer vermelden.			
	Vak I.31: categorie: vul in: in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen eicellen, in vitro verkregen embryo's of gemicromanipuleerde embryo's; identiteit donor: de officiële identificatie van het dier; datum van winning vermelden als dd/mm/jjjj; erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryoteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen, zoals vermeld in vak I.12.			
	<b>Deel II:</b>			
	<sup>(1)</sup> Doorhalen wat niet van toepassing is.			
	<sup>(2)</sup> Deze voorwaarde geldt alleen voor eicellen en embryo's die afkomstig zijn van lidstaten of regio's die niet zijn opgenomen in de bijlagen I en II bij Beschikking 2008/185/EG (PB L 59 van 4.3.2008, blz. 19) en bestemd zijn voor lidstaten of regio's die daar wel in zijn opgenomen. De voorwaarde geldt ook voor verplaatsingen uit lidstaten of regio's die zijn opgenomen in bijlage II bij Beschikking 2008/185/EG naar lidstaten of regio's die in bijlage I bij Beschikking 2008/185/EG zijn opgenomen.			
	Officiële dierenarts of officiële inspecteur (*)			
	Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:		
	Lokale veterinaire eenheid:	Nummer LVE:		
	Datum:	Handtekening:		
	Stempel:			
	(*) De kleur van het stempel en de handtekening moet verschillen van de kleur van de andere gegevens op het certificaat.			