

Acest document reprezintă un instrument de documentare, iar instituțiile nu își asumă responsabilitatea pentru conținutul său.

► **B**

DECIZIA COMISIEI

din 4 ianuarie 2006

de stabilire a condițiilor de sănătate animală și a certificării sanitar-veterinare privind importul în Comunitate de embrioni de animale din specia bovină și de abrogare a Deciziei 2005/217/CE

[notificată cu numărul C(2005) 5796]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2006/168/CE)

(JO L 57, 28.2.2006, p. 19)

Astfel cum a fost modificată prin:

		Jurnalul Oficial		
		NR.	Pagina	Data
► <u>M1</u>	Regulamentul (CE) nr. 1792/2006 al Comisiei din 23 octombrie 2006	L 362	1	20.12.2006
► <u>M2</u>	Decizia 2009/873/CE Comisiei din 30 noiembrie 2009	L 315	22	2.12.2009
► <u>M3</u>	Decizia de punere în aplicare 2012/414/UE a Comisiei din 17 iulie 2012	L 194	12	21.7.2012
► <u>M4</u>	Regulamentul (UE) nr. 519/2013 al Comisiei din 21 februarie 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M5</u>	Decizia de punere în aplicare 2013/309/UE a Comisiei din 19 iunie 2013	L 172	32	25.6.2013

rectificată prin:

► **C1** Rectificare, JO L 75, 19.3.2013, p. 38 (2012/414/UE)

**DECIZIA COMISIEI****din 4 ianuarie 2006****de stabilire a condițiilor de sănătate animală și a certificării sanitar-veterinare privind importul în Comunitate de embrioni de animale din specia bovină și de abrogare a Deciziei 2005/217/CE***[notificată cu numărul C(2005) 5796]***(Text cu relevanță pentru SEE)****(2006/168/CE)**

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Directiva 89/556/CE a Consiliului din 25 septembrie 1989 de stabilire a condițiilor de sănătate animală care reglementează comerțul intracomunitar și importurile de embrioni de animale domestice din specia bovină provenind din țări terțe⁽¹⁾, în special articolul 7 alineatul (1) și articolul 9 alineatul (1) primul paragraf litera (b),

întrucât:

- (1) Directiva 89/556/CEE stabilește condițiile de sănătate animală aplicabile comerțului intracomunitar și importului de embrioni proaspeți și congelați de animale domestice din specia bovină provenind din țări terțe.
- (2) Această directivă prevede, între altele, că embrionii bovini pot fi transferați dintr-un stat membru într-altul numai în cazul în care au fost concepuți ca urmare a unei inseminări artificiale sau fecundări *in vitro* cu material seminal recoltat de la donatorii de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat de autoritatea competentă pentru recoltarea, tratarea și depozitarea materialului seminal sau cu material seminal importat în conformitate cu Directiva 88/407/CEE a Consiliului din 14 iunie 1988 de stabilire a cerințelor de sănătate animală aplicabile în comerțul intracomunitar și la importurile de material seminal congelat de animale domestice din specia bovină⁽²⁾.
- (3) Decizia 92/452/CEE din 30 iulie 1992 de stabilire a listelor cu echipele de colectare a embrionilor aprobate în țările terțe pentru exportul de embrioni de animale din specia bovină către Comunitate⁽³⁾ prevede că statele membre pot importa embrioni originari din țări terțe numai în cazul în care acești embrioni au fost recoltați, tratați și depozitați de către echipele de recoltare de embrioni prevăzute în lista anexată deciziei respective.

⁽¹⁾ JO L 302, 19.10.1989, p. 1. Directivă, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (CE) nr. 806/2003 (JO L 122, 16.5.2003, p. 1).

⁽²⁾ JO L 194, 22.7.1988, p. 10. Directivă, astfel cum a fost modificată prin Decizia 2004/101/CE a Comisiei (JO L 30, 4.2.2004, p. 15).

⁽³⁾ JO L 250, 29.8.1992, p. 40. Decizie, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Decizia 2005/774/CE (JO L 291, 5.11.2005, p. 46).

▼B

- (4) Ca urmare a problemelor de ordin comercial aferente noilor condiții, mai restrictive, introduse de Decizia 92/471/CEE ⁽¹⁾ cu privire la materialul seminal de bovine utilizat pentru fertilizare, Comisia adoptă Decizia 2005/217/CE din 9 martie 2005 de stabilire a condițiilor de sănătate animală și a certificării sanitar-veterinare privind importul în Comunitate de embrioni de bovine ⁽²⁾.
- (5) Decizia 2005/217/CE autorizează, pentru o perioadă de tranziție al cărei termen este stabilit la 31 decembrie 2006, importul de embrioni de bovine recoltați sau produși până la 1 ianuarie 2006 și concepuți din material seminal care nu corespunde în totalitate cerințelor din Directiva 88/407/CEE, cu condiția ca embrionii să fie implantați în animalele femele din specia bovină aflate în statul membru de destinație și să nu facă obiectul unor schimburi intracomunitare.
- (6) Societatea internațională de transferuri de embrioni (IETS) consideră că riscul transmiterii anumitor boli contagioase de la embrioni la receptori sau la descendenții acestora este neglijabil, în cazul în care embrionii sunt manipulați în mod adecvat între recoltare și transfer. Aceasta este și poziția Organizației mondiale a sănătății animale (OIE) cu privire la embrionii obținuți *in vivo*. Cu toate acestea, din dorința de protejare a sănătății animale, este necesar să se adopte, în prealabil, măsuri de precauție adecvate, cu privire la materialul seminal utilizat pentru fecundare, în special în cazul embrionilor produși *in vitro*.
- (7) Prin urmare, este necesară adaptarea cerințelor comunitare care reglementează importul de embrioni de bovine obținuți prin fecundare naturală (*in vivo*) și produși prin fecundare *in vitro*, în special cu privire la materialul seminal utilizat pentru fecundare.
- (8) Având în vedere analiza riscului efectuată de Societatea internațională a transferurilor de embrioni (IETS) și în spiritul recomandărilor OIE, este necesară simplificarea cerințelor care reglementează importul de embrioni de bovine obținuți prin fecundare *in vivo*, cu menținerea unor cerințe de sănătate animală mai stricte cu privire la importul de embrioni produși prin fecundare *in vitro*, însoțite de restricții speciale în cazul în care zona pelucidă a fost afectată în cursul procesului.
- (9) Pentru o mai mare claritate a legislației comunitare, este necesară abrogarea Deciziei 2005/217/CE și înlocuirea ei cu prezenta decizie.
- (10) Cu toate acestea, pentru a permite operatorilor economici să se adapteze noilor cerințe introduse prin prezenta decizie, este necesar să se prevadă o perioadă de tranziție în cursul căreia importurile de embrioni de animale domestice din specia bovină recoltați sau produși până la 1 ianuarie 2006 să poată fi importați în Comunitate, în anumite condiții, în conformitate cu cerințele stabilite de anexa V la prezenta decizie.

⁽¹⁾ JO L 270, 15.9.1992, p. 27. Decizie, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Decizia 2004/786/CE (JO L 346, 23.11.2004, p. 32).

⁽²⁾ JO L 69, 16.3.2005, p. 41.

▼B

- (11) Măsurile prevăzute de prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

▼M2*Articolul 1***Condiții generale care reglementează importul de embrioni**

Statele membre autorizează importul de embrioni de animale domestice din specia bovină (denumiți în continuare „embrioni”) colectați sau produși într-o țară terță menționată în anexa I la prezenta decizie de către echipe de colectare sau de producție a embrionilor autorizate în conformitate cu articolul 8 din Directiva 89/556/CEE.

▼B*Articolul 2***Importul de embrioni produși *in vivo***

Statele membre autorizează importul de embrioni obținuți prin fertilizare *in vivo* și care îndeplinesc cerințele de sănătate animală stabilite în certificatul sanitar-veterinar al cărui model este prevăzut de anexa II.

*Articolul 3***Importul de embrioni produși *in vitro***

(1) Statele membre autorizează importul de embrioni produși prin fecundare *in vitro* cu material seminal în conformitate cu cerințele Directivei 88/407/CEE și care îndeplinesc cerințele de sănătate animală stabilite în certificatul sanitar-veterinar al cărui model este prevăzut de anexa III la prezenta decizie.

(2) Statele membre autorizează importul de embrioni produși prin fecundare *in vitro* cu material seminal obținut în centre de recoltare a materialului seminal sau depozitat în centre de depozitare situate în țări terțe și care sunt menționate în lista de la anexa I la Decizia 2004/639/CE a Comisiei⁽¹⁾ și care îndeplinește cerințele de sănătate animală stabilite în certificatul sanitar-veterinar al cărui model este prevăzut la anexa IV la prezenta decizie, cu condiția ca embrionii menționați:

- (a) să fie excluși din comerțul intracomunitar;
- (b) să fie implantați în exclusivitate în animale femele din specia bovină, aflate în statul membru de destinație indicat în certificatul sanitar-veterinar.

*Articolul 4***Măsuri tranzitorii**

Prin derogare de la articolele 2 și 3, statele membre autorizează, până la 31 decembrie 2006, importul de embrioni provenind din țările terțe enumerate la anexa I, cu condiția ca acești embrioni să îndeplinească:

- (a) cerințele de sănătate animală stabilite în certificatul sanitar-veterinar al cărui model este prevăzut la anexa V;

⁽¹⁾ JO L 292, 15.9.2004, p. 21.

▼B

(b) următoarele condiții:

- (i) să fi fost recoltați sau produși până la 1 ianuarie 2006;
- (ii) să fie destinați în exclusivitate implantării în animale femele din specia bovină aflate în statul membru de destinație indicat în certificatul sanitar-veterinar;
- (iii) să fie excluși din comerțul intracomunitar;
- (iv) să fie însoțiți de un certificat de tipul menționat anterior, completat regulamentar, până la 1 ianuarie 2007.

Articolul 5

Abrogare

Decizia 2005/217/CE se abrogă.

Articolul 6

Aplicabilitate

Prezenta decizie se aplică de la 1 ianuarie 2006.

Articolul 7

Destinatari

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

▼ **M3**

ANEXA I

Cod ISO	Țara terță	Certificat sanitar-veterinar aplicabil		
		ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
AR	Argentina	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
AU	Australia	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
CA	Canada	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
CH	Elveția (*)	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
IL	Israel	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
MK	Fosta Republică iugoslavă a Macedoniei (**)	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
NZ	Noua Zeelandă (***)	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV
US	Statele Unite ale Americii	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV

(*) Pentru embrionii obținuți *in vivo* și pentru cei produși *in vitro*, certificatele care urmează să fie utilizate pentru importurile din Elveția sunt stabilite în anexa C la Directiva 89/556/CEE, cu adaptările prevăzute la anexa 11 apendicele 2 capitolul VI B punctul 2 la Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE, Euratom a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană.

(**) Cod provizoriu care nu afectează denumirea definitivă a țării care va fi atribuită după încheierea negocierilor în curs la Națiunile Unite.

(***) Pentru embrionii obținuți *in vivo*, certificatul care urmează să fie utilizat pentru importurile din Noua Zeelandă este stabilit în anexa IV la Decizia 2003/56/CE a Comisiei din 24 ianuarie 2003 privind certificatele sanitare pentru importul animalelor vii și al produselor de origine animală provenind din Noua Zeelandă (numai pentru embrioni colectați în Noua Zeelandă), stabilite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 97/132/CE a Consiliului.

▼ M5

ANEXA II

**Model de certificat sanitar-veterinar pentru importurile de embrioni de animale domestice din specia bovină obținuți *in vivo*,
colectați în conformitate cu directiva 89/556/CEE a Consiliului**

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.					
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.						
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	de	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal				
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.		
	I.18. Descrierea mărfurilor		I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 05 11 99 85				I.20. Cantitate		
	I.21.		I.22. Numărul de pachete				I.24.		
I.23. Numărul sigiliului/containerului									
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>									
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea mărfurilor									
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Data congelării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate		

▼ M5

ȚARA

Embrioni de bovine obținuți *in vivo*

Partea II: Certificare

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	Subsemnatul, medic veterinar oficial din, certific faptul că: (<i>țara exportatoare</i>) ⁽²⁾		
II.1.	Embrionii destinați exportului:		
II.1.1.	au fost colectați în țara exportatoare, care, conform constatărilor oficiale:		
	II.1.1.1. a fost indemnă de pestă bovină pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare colectării;		
(¹) <i>fie</i>	II.1.1.2. a fost indemnă de febră aftoasă și de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare colectării și nu a efectuat nicio vaccinare împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective.]		
(¹) <i>fie</i>	II.1.1.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă sau de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare colectării sau a efectuat vaccinări împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective și:		
	— embrionii nu au fost obținuți prin penetrarea zonei pelucide;		
	— embrionii au fost depozitați în condiții autorizate cel puțin timp de 30 de zile imediat după colectare;		
	— femelele donatoare provin din exploatații în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase în cursul celor 30 de zile anterioare colectării și niciun animal dintr-o specie predispusă la febra aftoasă sau la dermatoză nodulară contagioasă nu a arătat semne clinice ale bolilor respective pe parcursul celor 30 de zile înainte și cel puțin 30 de zile după ce embrionii au fost colectați.]		
II.1.2.	au fost colectați de către o echipă de colectare a embrionilor ⁽³⁾ care:		
	— a fost aprobată în conformitate cu capitolul I din anexa A la Directiva 89/556/CEE;		
	— a efectuat colectarea, tratarea, depozitarea și transportul embrionilor în conformitate cu capitolul II din anexa A la Directiva 89/556/CEE;		
	— este inspectată de un medic veterinar oficial cel puțin de două ori pe an.		
II.1.3.	au fost colectați și tratați în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 30 de zile imediat anterioare colectării și până la expedierea către Uniune, în cazul embrionilor proaspeți, sau pe parcursul a 30 de zile de la colectare, în cazul embrionilor care fac obiectul unei stocări obligatorii pentru cel puțin 30 de zile în conformitate cu punctul II.1.1.2.		
II.1.4.	din momentul colectării și timp de 30 de zile după colectare sau, în cazul embrionilor proaspeți, până la data expedierii lor către Uniune, au fost depozitați în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă.		
II.1.5.	au fost colectați de la femele donatoare care:		
	II.1.5.1. au fost ținute, în perioada de 30 de zile imediat anterioară colectării, în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala limbii albastre, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă;		
	II.1.5.2. nu au prezentat semne clinice de boală în ziua colectării;		
	II.1.5.3. au petrecut cele șase luni imediat anterioare colectării pe teritoriul țării exportatoare în cel mult două cirezi:		
	— care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de tuberculoză în cursul acelei perioade;		
	— care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de bruceloză în cursul acelei perioade;		
	— care au fost indemne de leucoză enzootică bovină sau în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de leucoză enzootică bovină în cursul ultimilor trei ani;		
	— în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de rinotraheită infecțioasă bovină/vulvovaginită pustuloasă infecțioasă în cursul ultimelor 12 luni.		
II.1.6.	Embrionii destinați exportului au fost obținuți prin inseminare artificială folosind material seminal provenit din centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal autorizate pentru colectarea, tratarea și/sau depozitarea materialului seminal de către autoritatea competentă dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe menționată în anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE ⁽⁴⁾ sau de către autoritatea competentă a unui stat membru.		

▼ **M5**

ȚARA		Embrioni de bovine obținuți <i>in vivo</i>
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Note</p> <p>Partea I:</p> <p>Rubrica I.6: <i>Persoana responsabilă de încărcătură în UE</i>: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.</p> <p>Rubrica I.11: <i>Locul de origine</i> corespunde echipei de colectare a embrionilor care trimite embrionii către Uniune și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>Rubrica I.22: <i>Numărul de pachete</i> corespunde numărului de containere.</p> <p>Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.26: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Rubrica I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Rubrica I.28: <i>Specie</i>: a se menționa, după caz, «<i>Bos taurus</i>», «<i>Bison bison</i>» sau «<i>Bubalus bubalis</i>».</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Categorie</i>: selectați «embrioni obținuți <i>in vivo</i>».</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Identitatea donatorului</i> corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Data colectării</i> este indicată sub următorul format: zz.ll.aaaa</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Numărul de autorizare al echipei</i>: se referă la echipa de colectare a embrionilor care a colectat, tratat și depozitat embrionii și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) A se șterge, după caz.</p> <p>(²) Numai țările terțe care figurează pe lista din anexa I la Decizia 2006/168/CE.</p> <p>(³) Numai echipele de colectare a embrionilor care, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, figurează pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>(⁴) JO L 247, 24.9.2011, p. 32.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p style="text-align: right;">Calificarea și funcția:</p> <p style="text-align: right;">Semnătura:</p>		

▼ **M5**

ANEXA III

Model de certificat sanitar-veterinar pentru importurile de embrioni de animale domestice din specia bovină produși *in vitro*, concepuți folosind material seminal care respectă cerințele directivei 88/407/CEE a Consiliului

ȚARA		Certificat sanitar-veterinar către UE						
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine			I.12. Locul de destinație				
	Nume		Numărul de autorizare		Nume			
	Adresa		Numărul de autorizare		Adresa			
	Nume		Numărul de autorizare		Codul poștal			
	Adresa		Numărul de autorizare					
	I.13. Locul de încărcare			I.14. Data plecării				
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PCF de intrare în UE				
				I.17.				
I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate		
I.21.					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țară terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea femelei donatoare	Identitatea masculului donator	Data congelării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

▼ M5

ȚARA		Embrioni de bovine produși <i>in vitro</i>	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial din, certific faptul că:	II.b.
			(țara exportatoare) ⁽²⁾
	II.1.	Embrionii destinați exportului:	
		II.1.1. au fost produși în țara exportatoare, care, conform constatărilor oficiale:	
		II.1.1.1. a fost indemnă de pestă bovină pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producerii lor;	
	(¹) fie	II.1.1.2. a fost indemnă de febră aftoasă și de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producției și nu a efectuat nicio vaccinare împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective.]	
	(¹) fie	II.1.1.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă sau de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producției sau a efectuat vaccinări împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective și:	
		— embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide;	
		— embrionii au fost depozitați în condiții autorizate cel puțin timp de 30 de zile imediat după producere;	
	— femelele donatoare provin din exploatații în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase în cursul celor 30 de zile anterioare colectării și niciun animal dintr-o specie predispusă la febra aftoasă sau la dermatoza nodulară contagioasă nu a arătat semne clinice ale bolilor respective pe parcursul celor 30 de zile înainte și cel puțin 30 de zile după ce oocitele au fost colectate.]		
	II.1.2. au fost produși de către o echipă de producere a embrionilor ⁽³⁾ care:		
	— a fost aprobată în conformitate cu capitolul I din anexa A la Directiva 89/556/CEE,		
	— a produs, tratat, depozitat și transportat embrionii în conformitate cu capitolul II din anexa A la Directiva 89/556/CEE,		
	— este inspectată de un medic veterinar oficial cel puțin de două ori pe an.		
II.2.	Oocitele folosite pentru producerea embrionilor destinați exportului au fost colectate în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 30 de zile imediat anterioare colectării și până la expedierea către Uniune, în cazul embrionilor proaspeți, sau pe parcursul a 30 de zile de la colectare, în cazul embrionilor care fac obiectul unei depozitări obligatorii pentru cel puțin 30 de zile în conformitate cu punctul II.1.1.2.		
II.3.	Din momentul colectării oocitelor și timp de 30 de zile după colectare sau, în cazul embrionilor proaspeți, până la data expedierii, embrionii destinați exportului au fost depozitați în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă.		
II.4.	Femelele donatoare de oocite utilizate pentru producerea embrionilor destinați exportului:		
	II.4.1. au fost ținute, în perioada de 30 de zile imediat anterioară colectării oocitelor, în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala limbii albastre, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă;		
	II.4.2. nu au prezentat semne clinice de boală în ziua colectării;		
	II.4.3. au petrecut cele șase luni imediat anterioare colectării pe teritoriul țării exportatoare în cel mult două cirezi:		
	— care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de tuberculoză în cursul acelei perioade;		
	— care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de bruceloză în cursul acelei perioade;		
	— care au fost indemne de leucoză enzootică bovină sau în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de leucoză enzootică bovină în cursul ultimilor trei ani;		
	— în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de rinotraheită infecțioasă bovină/vulvovaginită pustuloasă infecțioasă în cursul ultimilor 12 luni;		
(¹) fie	II.4.4. au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de virusul bolii limbii albastre cel puțin timp de 60 de zile înaintea colectării oocitelor și pe parcursul colectării acestora.]		

▼ M5

ȚARA		Embrioni de bovine produși <i>in vitro</i>	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(¹) <i>fie</i>	[II.4.4. au fost ținute pe parcursul unei perioade indemne sezonier sau au fost protejate împotriva vectorului timp de cel puțin 60 de zile înainte și în timpul colectării de oocite, iar embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide, cu excepția cazului în care femelele donatoare au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de virusi ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE între 21 și 60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost depozitați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(¹) <i>fie</i>	[II.4.4. au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de virusi ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE între 21 și 60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost depozitați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(¹) <i>fie</i>	[II.4.4. au fost supuse unui test de identificare a agentului, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, pe o probă de sânge prelevată în ziua colectării sau în ziua sacrificării animalelor, testul având rezultate negative, iar embrionii au fost produși, în acest din urmă caz, fără penetrarea zonei pelucide.]		
II.5.	Embrionii destinați exportului au fost concepuți prin fertilizare <i>in vitro</i> folosind material seminal provenit din centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal (⁴):		
(¹) <i>fie</i>	[II.5.1. aprobate în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) din Directiva 88/407/CEE și situate într-un stat membru al Uniunii Europene, iar materialul seminal respectă cerințele Directivei 88/407/CEE.]		
(¹) <i>fie</i>	[II.5.1. aprobate în conformitate cu articolul 9 alineatul (1) din Directiva 88/407/CEE și situate într-o țară terță sau într-o parte a unei țări terțe menționată în anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE, iar materialul seminal îndeplinește cerințele prevăzute în secțiunea A din partea 1 din anexa II la decizia respectivă.]		
Note			
Partea I:			
Rubrica I.6: <i>Persoana responsabilă de încărcătură în UE:</i> această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.			
Rubrica I.11: <i>Locul de origine</i> corespunde echipei de producere a embrionilor care trimite embrionii către Uniune și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
Rubrica I.22: <i>Numărul de pachete</i> corespunde numărului de containere.			
Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.			
Rubrica I.26: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
Rubrica I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
Rubrica I.28: <i>Specie:</i> a se menționa, după caz, « <i>Bos taurus</i> », « <i>Bison bison</i> » sau « <i>Bubalus bubalis</i> ». <i>Categorie:</i> selectați «embrioni produși <i>in vitro</i> ». <i>Identitatea femelei donatoare</i> corespunde identificării oficiale a animalului. <i>Identitatea masculului donator</i> corespunde identificării oficiale a animalului. <i>Data congelării</i> este indicată în următorul format: zz.ll.aaaa <i>Numărul de autorizare al echipei:</i> corespunde echipei de producere a embrionilor care a produs, tratat și depozitat embrionii și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
Partea II:			
(1) A se șterge, după caz.			
(2) Numai țările terțe care figurează pe lista din anexa I la Decizia 2006/168/CE.			
(3) Numai echipele de producere a embrionilor care, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, figurează pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm			
(4) Numai centrele de colectare a materialului seminal care, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) și cu articolul 9 alineatul (2) din Directiva 88/407/CEE, figurează pe site-urile internet ale Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm ; http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/index_en.htm .			
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.			

▼ M5

ȚARA

Embrioni de bovine produși *in vitro*

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

▼ **M5**

ANEXA IV

Model de certificat sanitar-veterinar pentru importurile de embrioni de animale domestice din specia bovină produși in vitro, concepuți folosind material seminal provenind din centre de colectare sau depozitare a materialului seminal aprobate de autoritatea competentă din țara exportatoare

TARA		Certificat sanitar-veterinar către UE						
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.			I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.		
				I.3. Autoritatea competentă centrală				
				I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.			I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.				
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Numărul de autorizare Nume Adresa Numărul de autorizare Nume Adresa Numărul de autorizare			I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal				
	I.13. Locul de încărcare			I.14. Data plecării				
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PCF de intrare în UE				
				I.17.				
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea femelei donatoare	Identitatea masculului donator	Data congelării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

▼ M5

ȚARA		Embrioni de bovine produși <i>in vitro</i> folosind material seminal provenind din centre de colectare a materialului seminal aprobate de către țara exportatoare	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		II.b.	
		Subsemnatul, medic veterinar oficial din, certific faptul că: (țara exportatoare) ⁽²⁾	
	II.1.	Embrionii destinați exportului:	
		II.1.1. au fost produși în țara exportatoare, care, conform constatărilor oficiale:	
		II.1.1.1. a fost indemnă de pestă bovină pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producerii lor;	
	(¹) fie	[II.1.1.2. a fost indemnă de febră aftoasă și de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producției și nu a efectuat nicio vaccinare împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective.]	
	(¹) fie	[II.1.1.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă sau de dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare producției sau a efectuat vaccinări împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase pe parcursul perioadei respective și: — embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide; — embrionii au fost depozitați în condiții autorizate cel puțin timp de 30 de zile imediat după producere; — femelele donatoare provin din exploatații în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase sau a dermatozei nodulare contagioase în cursul celor 30 de zile anterioare colectării și niciun animal dintr-o specie predispusă la febra aftoasă sau la dermatoză nodulară contagioasă nu a arătat semne clinice ale boilor respective pe parcursul celor 30 de zile înainte și cel puțin 30 de zile după ce oocitele au fost colectate.]	
		II.1.2. au fost produși de către o echipă de producere a embrionilor ⁽³⁾ care: — a fost aprobată în conformitate cu capitolul I din anexa A la Directiva 89/556/CEE; — a produs, tratat, depozitat și transportat embrionii în conformitate cu capitolul II din anexa A la Directiva 89/556/CEE; — este inspectată de un medic veterinar oficial cel puțin de două ori pe an.	
	II.2.	Oocitele folosite pentru producerea embrionilor destinați exportului au fost colectate în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă pe parcursul celor 30 de zile imediat anterioare colectării și până la expedierea către Uniune, în cazul embrionilor proaspeți, sau pe parcursul a 30 de zile de la colectare, în cazul embrionilor care fac obiectul unei depozitări obligatorii pentru cel puțin 30 de zile în conformitate cu punctul II.2.2.	
II.3.	Din momentul colectării oocitelor și timp de 30 de zile după colectare sau, în cazul embrionilor proaspeți, până la data expedierii, embrionii destinați exportului au fost depozitați în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km în jurul acestora, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă.		
II.4.	Femelele donatoare de oocite utilizate pentru producerea embrionilor destinați exportului:		
	II.4.1. au fost ținute, în perioada de 30 de zile imediat anterioară colectării oocitelor, în spații situate într-o zonă în care, pe o rază de cel puțin 10 km, nu s-au semnalat, conform constatărilor oficiale, cazuri de febră aftoasă, boala limbii albastre, boala hemoragică epizootică, stomatită veziculoasă, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină sau dermatoză nodulară contagioasă;		
	II.4.2. nu au prezentat semne de boală în ziua colectării;		
	II.4.3. au petrecut cele șase luni imediat anterioare colectării pe teritoriul țării exportatoare în cel mult două cirezi: — care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de tuberculoză în cursul acelei perioade; — care, conform constatărilor oficiale, au fost indemne de bruceloză în cursul acelei perioade; — care au fost indemne de leucoză enzootică bovină sau în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de leucoză enzootică bovină în cursul ultimilor trei ani; — în care niciun animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de rinotraheită infecțioasă bovină/vulvovaginită pustuloasă infecțioasă în cursul ultimilor 12 luni.		
(¹) fie	[II.4.4. au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de virusul bolii limbii albastre cel puțin timp de 60 de zile înaintea colectării oocitelor și pe parcursul colectării acestora.]		

▼ **M5****Embrioni de bovine produși *in vitro* folosind material seminal provenind din centre de colectare a materialului seminal aprobate de către țara exportatoare****ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost ținute pe parcursul unei perioade indemne sezonier sau au fost protejate împotriva vectorului timp de cel puțin 60 de zile înainte și în timpul colectării de oocite, iar embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide, cu excepția cazului în care femelele donatoare au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de virusi ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, între 21 și 60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost depozitați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de virusi ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE între 21 și 60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost depozitați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost supuse unui test de identificare a agentului, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, pe o probă de sânge prelevată în ziua colectării sau în ziua sacrificării animalelor, testul având rezultate negative, iar embrionii au fost produși, în acest din urmă caz, fără penetrarea zonei pelucide.]		
II.5. Embrionii destinați exportului au fost obținuți prin fertilizare <i>in vitro</i> folosind material seminal provenit din centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal autorizate pentru colectarea, tratarea și/sau depozitarea materialului seminal de către autoritatea competentă din țara terță sau dintr-o parte a unei țări terțe menționată în anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE (4) sau de către autoritatea competentă a unui stat membru.		

Note

În conformitate cu articolul 3 litera (a) din Directiva 89/556/CEE, embrionii din specia bovină produși *in vitro* folosind material seminal provenind din centre de colectare a materialului seminal aprobate de către țara exportatoare, importați în condițiile stabilite în acest certificat, nu pot face obiectul comerțului în interiorul Uniunii.

Partea I:

Rubrica I.6: *Persoana responsabilă de încărcătură în UE*: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.

Rubrica I.11: *Locul de origine* corespunde echipei de producere a embrionilor care trimite embrionii către Uniune și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm

Rubrica I.22: *Numărul de pachete corespunde numărului de containere.*

Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.

Rubrica I.26: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.

Rubrica I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.

Rubrica I.28: *Specie*: a se menționa, după caz, «*Bos taurus*», «*Bison bison*» sau «*Bubalus bubalis*».

Categorie: selectați «embrioni produși *in vitro*».

Identitatea femelei donatoare corespunde identificării oficiale a animalului.

Identitatea masculului donator corespunde identificării oficiale a animalului.

Data congelării este indicată în următorul format: zz.ll.aaaa

Numărul de autorizare al echipei: corespunde echipei de producere a embrionilor care a produs, tratat și depozitat embrionii și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm

Partea II:

(1) A se șterge, după caz.

(2) Numai țările terțe care figurează pe lista din anexa I la Decizia 2006/168/CE.

(3) Numai echipele de producere a embrionilor care, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, figurează pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm

(4) Numai țările terțe enumerate în anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE.

— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.

▼ M5

Embrioni de bovine produși *in vitro* folosind material seminal provenind din centre de colectare a materialului seminal aprobate de către țara exportatoare

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		



D. INFORMAȚII PRIVIND SĂNĂTATEA ANIMALĂ

11. Subsemnatul, medic veterinar oficial al guvernului
(numele țării exportatoare)
- certific următoarele:
- 11.1. Echipa de recoltare ⁽¹⁾ și producere ⁽¹⁾ a embrionilor menționată anterior:
- este autorizată în conformitate cu anexa A capitolul I la Directiva 89/556/CEE a Consiliului ⁽²⁾;
 - a efectuat recoltarea, tratarea, producerea ⁽¹⁾, depozitarea și transportul embrionilor descriși anterior în conformitate cu capitolul II din anexa A la Directiva 89/556/CEE;
 - este supusă cel puțin de două ori pe an unei inspecții efectuate de un veterinar oficial.
- 11.2. Embrionii destinați exportului au fost recoltați ⁽¹⁾ sau produși ⁽¹⁾ în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale:
- 11.2.1. a fost indemnă de pesta bovină timp de douăsprezece luni imediat anterioare recoltării ⁽¹⁾ sau producerii ⁽¹⁾ embrionilor;
- 11.2.2.
- 11.2.2.1. a fost indemnă de febra aftoasă pe durata a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării ⁽¹⁾ sau producerii ⁽¹⁾ embrionilor și nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli în cursul perioadei respective ⁽¹⁾
- sau
- 11.2.2.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă pe durata a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării ⁽¹⁾ sau producerii ⁽¹⁾ embrionilor și/sau a administrat vaccinuri împotriva acestei boli în cursul perioadei respective și
- embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pe durata unei perioade minime de treizeci de zile imediat după recoltare și
 - donatoarele și donatorii de ovare, de oocite și de alte țesuturi utilizate în producerea de embrioni provin dintr-o exploatare în care nici un animal nu a prezentat semne clinice ale febrei aftoase și nici nu a fost vaccinat împotriva acestei boli în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării ⁽¹⁾.
- 11.2.3.
- 11.2.3.1. a fost indemnă de febra catarală ovină și de boala hemoragică epizootică pe durata a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării ⁽¹⁾ sau producerii ⁽¹⁾ embrionilor destinați exportului și nu a administrat vaccinuri împotriva acestor boli în cursul perioadei respective ⁽¹⁾
- sau
- 11.2.3.2. nu a fost indemnă de febra catarală ovină și de boala hemoragică epizootică pe durata a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării ⁽¹⁾ sau producerii ⁽¹⁾ embrionilor destinați exportului și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestor boli în cursul perioadei respective și
- embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pe durata unei perioade de cel puțin treizeci de zile imediat după recoltare și
 - donatoarele și donatorii de ovare, de oocite și de alte țesuturi utilizate în producerea embrionilor au prezentat rezultate negative după un test de imunodifuzie în gel de agar și un test de seroneutralizare pentru depistarea de anticorpi împotriva virusului bolii hemoragice epizootice, efectuate pe o probă de sânge prelevată cel mai devreme în termen de douăzeci și una de zile după recoltare ⁽¹⁾.
- 11.3.
- 11.3.1. Clădirile în care au fost recoltați și tratați embrionii destinați exportului sau ovarele, oocitele și alte țesuturi utilizate în producerea de embrioni destinați exportului s-au situat, în momentul recoltării, în centrul unei zone cu un diametru de douăzeci de kilometri în care, în conformitate cu datele oficiale, nu au existat cazuri de febră aftoasă, de febră catarală ovină, de boală hemoragică epizootică, de stomatită veziculoasă contagioasă, de febra văii marelui rift sau de pleuropneumonie contagioasă bovină în cursul a treizeci de zile imediat anterioare recoltării și, în cazul embrionilor certificați în conformitate cu punctele 11.2.2.2 și 11.2.3.2, în cursul a treizeci de zile după recoltare.
- 11.3.2. Între momentul recoltării și producerii și expediere, embrionii destinați exportului au fost depozitați în mod continuu în clădiri autorizate, situate în centrul unei zone cu un diametru de 20 km în care, în conformitate cu datele oficiale, nu au existat cazuri de febră aftoasă, de stomatită veziculoasă contagioasă sau de febra văii marelui rift.



<p>11.4. Donatoarele și donatorii de ovare, de oocite și de alte țesuturi utilizate în producția de embrioni:</p> <p>11.4.1. s-au aflat, timp de treizeci de zile imediat anterioare recoltării embrionilor destinați exportului în clădiri situate în centrul unei zone cu un diametru de douăzeci de kilometri în care, în conformitate cu datele oficiale, nu au existat în perioada respectivă cazuri de febră aftoasă, de febră catarală ovină, de boală hemoragică epizootică, de stomatită veziculoasă contagioasă, de febra văii marelui rift sau de pleuropneumonie contagioasă bovină;</p> <p>11.4.2. nu au prezentat nici un semn clinic de boală în ziua recoltării;</p> <p>11.4.3. s-au aflat, timp de șase luni imediat anterioare recoltării, pe teritoriul țării exportatoare, în cel mult două efective:</p> <ul style="list-style-type: none"> — care, în conformitate cu datele oficiale, au fost indemne de tuberculoză; — care, în conformitate cu datele oficiale, au fost indemne de bruceloză; — care au fost indemne de leucoza bovină enzootică sau în care nici un animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice ale acestei boli în cursul a trei ani anteriori; — în care nici un animal din specia bovină nu a prezentat semne clinice de rinotraheită bovină infecțioasă/de vulvovaginită pustuloasă infecțioasă în cursul a douăsprezece luni anterioare. <p>11.5. Embrionii oferă următoarele garanții suplimentare ⁽⁴⁾:</p> <p>11.5.1. embrionii destinați exportului au fost recoltați ⁽¹⁾ sau produși ⁽¹⁾ în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, este indemnă de boala Akabana ⁽²⁾</p> <p>sau</p> <p>11.5.2. embrionii destinați exportului au fost recoltați ⁽¹⁾ sau produși ⁽¹⁾ în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, nu este indemnă de boala Akabana ⁽²⁾ și</p> <ul style="list-style-type: none"> — au fost depozitați în condiții autorizate timp de o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după recoltare și — donatoarele și donatorii de ovare, de oocite și de alte țesuturi utilizate în producerea de embrioni au prezentat rezultate negative în urma unui test de seroneutralizare pentru depistarea bolii Akabana efectuat pe o probă de sânge prelevată cel mai devreme în termen de douăzeci și una de zile după recoltare ⁽³⁾. <p>11.6. Embrionii destinați exportului au fost concepuți prin inseminare artificială sau prin fecundare in vitro cu material seminal recoltat de la donatorii unui centru de recoltare de material seminal autorizat de autoritatea competentă pentru recoltarea, tratarea și depozitarea materialului seminal sau a materialului seminal importat provenind din Comunitatea Europeană.</p>		
E. VALIDITATE		
12. Data și locul	13. Numele și calificarea medicului veterinar oficial	14. Semnătura și ștampila medicului veterinar oficial ⁽⁵⁾
<p><i>Notă explicativă:</i></p> <p>⁽¹⁾ Se taie mențiunea inutilă.</p> <p>⁽²⁾ Corespunzător identificării vacilor donatoare și datei recoltării.</p> <p>⁽³⁾ JO L 302, 19.10.1989, p. 1.</p> <p>⁽⁴⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare menționată în anexa I la Decizia 2006/168/CE (JO L 57, 28.2.2006, p. 19).</p> <p>⁽⁵⁾ Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a textului.</p> <p><i>Observație:</i> Prezentul certificat:</p> <p>(a) trebuie să fie întocmit în cel puțin una din limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru în care embrionii intră pe teritoriul Comunității;</p> <p>(b) trebuie să fie întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) trebuie să însoțească embrionii în exemplarul original;</p> <p>(d) nu trebuie să fie utilizat după data indicată la articolul 4 din Decizia 2006/168/CE.</p> <p><i>Informație:</i> în conformitate cu articolul 3 litera (a) din Directiva 89/556/CEE a Consiliului, embrionii importați în condițiile stabilite în prezentul certificat nu pot face obiectul unui comerț intracomunitar.</p>		