

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.

- (4) Ca urmare a problemelor de ordin comercial aferente noilor condiții, mai restrictive, introduse de Decizia 92/471/CEE ⁽⁴⁾ 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 ⁽⁵⁾.
- (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*.

⁽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).

⁽⁴⁾ 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).

⁽⁵⁾ JO L 69, 16.3.2005, p. 41.

(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.

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

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

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”) recoltați sau produși într-o țară terță menționată în lista din anexa I la prezenta decizie de către echipe de recoltare a embrionilor autorizate, menționate în lista din anexa la Decizia 92/452/CEE a Comisiei.

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;
- (b) următoarele condiții:
 - (i) să fi fost recoltați sau produși până la 1 ianuarie 2006;

⁽¹⁾ JO L 292, 15.9.2004, p. 21.

(ii) să fie destinați în exclusivitate implantării în animale femele din specia bovină aflate în statul membru de destinație indicat în certificatul sanitar-veterinar;

Articolul 6

Aplicabilitate

(iii) să fie excluși din comerțul intracomunitar;

Prezenta decizie se aplică de la 1 ianuarie 2006.

(iv) să fie însoțiți de un certificat de tipul menționat anterior, completat regulamentar, până la 1 ianuarie 2007.

Articolul 7

Destinatari

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Articolul 5

Abrogare

Adoptată la Bruxelles, 4 ianuarie 2006.

Decizia 2005/217/CE se abrogă.

Pentru Comisie

Markos KYPRIANOU

Membru al Comisiei

ANEXA I

Cod ISO	Țara	Certificat sanitar-veterinar de utilizat			Observații
		ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	
AR	Argentina	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	
AU	Australia	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	Garanțiile suplimentare prevăzute la punctul 11.5.2 din certificatul prevăzut la anexa II și la punctul 11.6.2 din certificatele prevăzute în anexele III și IV sunt obligatorii.
CA	Canada	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	
CH	Elveția (*)	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	
HR	Croația	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	
RO	România	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	
US	Statele Unite ale Americii	ANEXA II	ANEXA III	ANEXA IV	

(*) Fără a aduce atingere cerințelor specifice de autorizare prevăzute în oricare acord comunitar încheiat cu țări terțe.

(**) Cod provizoriu care nu afectează denumirea definitivă a țării și care va fi atribuit după încheierea negocierilor care au loc la Națiunile Unite.

ANEXA II

**Embrioni de animale domestice din specia bovină, obținuți prin fecundare *in vivo*, destinați importului și
recoltați în conformitate cu Directiva 89/556/CEE a Consiliului**

ȚARA		Certificatul sanitar-veterinar pentru UE		
Partea I: Informații privind lotul expedit	I.1. Expeditor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.2. I.2.a. Nr. de referință local:	
			I.3. Autoritatea centrală competentă	
			I.4. Autoritatea locală competentă	
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.	
	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 Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă		I.12. Locul de destinație Exploatație <input type="checkbox"/> Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Organism autorizat <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Cod poștal	
	I.13.		I.14. Data și ora estimative ale sosirii	
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referință documentară:		I.16. I.17.	
	I.18. Descrierea mărfii		I.19. Cod produs (Cod SA)	
			I.20. Cantitate	
	I.21.		I.22. Număr de ambalaj	
	I.23. Număr sigiliilor și numărul containerelor		I.24.	
	I.25. Mărfuri certificate în scopul: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>			
	I.26. Pentru tranzit spre o țară terță față de UE <input type="checkbox"/> Țară terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/> Import definitiv <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificarea animalelor/mărfurilor Specie (Denumire științifică) Marcă de identificare Categorie Numărul autorizației echipei				

ȚARA

Embrioni de bovine obținuți prin fecundare in vivo

Partea II: Certificare	II. Date sanitare <input type="checkbox"/>	II.a. Numărul de ordine al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial al guvernului, (denumirea țării exportatoare)</p> <p>certific următoarele:</p> <p>1.1. Echipa de recoltare a embrionilor desemnată anterior:</p> <ul style="list-style-type: none"> — este autorizată în conformitate cu anexa A capitolul I la Directiva 89/556/CEE; — a efectuat recoltarea, tratarea, depozitarea și transportul embrionilor descriși anterior în conformitate cu anexa A capitolul II la Directiva 89/556/CEE; — este supusă, cel puțin de două ori pe an, unei inspecții efectuate de un medic veterinar oficial. <p>1.2. Embrionii destinați exportului au fost recoltați în țara exportatoare care, în conformitate cu concluziile oficiale:</p> <p>1.2.1. a fost indemnă de pesta bovină în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării acestora;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. a fost indemnă de febra aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării acestora și nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe durata perioadei respective (!) sau</p> <p>1.2.2.2. nu a fost indemnă de febra aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare recoltării și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe durata perioadei respective. De asemenea:</p> <ul style="list-style-type: none"> — embrionii nu au făcut obiectul unei afectări a zonei pelucide; — embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pe durata unei perioade de cel puțin treizeci de zile imediat după recoltare; — vacile donatoare provin din exploatații în care nici un animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase în cursul a treizeci de zile după recoltare și nici un animal dintr-o specie receptivă nu a prezentat semnele clinice ale acestei boli în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării embrionilor și cel puțin pe durata următoarelor treizeci de zile (!). <p>1.3.</p> <p>1.3.1. În conformitate cu concluziile oficiale, pe o rază de 10 km din jurul clădirilor în care au fost recoltați și tratați embrionii destinați exportului, nu au existat cazuri de febră aftoasă, de boală hemoragică epizootică, de stomatită veziculoasă contagioasă, de febra Văii de Rift sau de pleuropneumonie contagioasă bovină în cursul a treizeci de zile imediat anterioare recoltării și, în cazul embrionilor autorizați în conformitate cu punctul 1.2.2.2, în cursul următoarelor treizeci de zile.</p> <p>1.3.2. Din momentul recoltării până la expirarea unui termen de treizeci de zile după recoltare (sau în cazul embrionilor proaspeți, până în ziua expedierii), embrionii destinați exportului au fost depozitați în permanență în clădiri autorizate, în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu concluziile oficiale, cazuri de febră aftoasă, de stomatită veziculoasă sau de febră a Văii de Rift.</p> <p>1.4. Vacile donatoare:</p> <p>1.4.1. au staționat, în cursul a treizeci de zile imediat anterioare recoltării embrionilor destinați exportului, în clădiri în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu concluziile oficiale, cazuri de febră aftoasă, de febră catarală ovină, de maladie hemoragică epizootică, de stomatită veziculoasă contagioasă, de febra Văii de Rift sau de pleuropneumonie contagioasă bovină;</p> <p>1.4.2. nu au prezentat semne clinice de boală în ziua recoltării;</p> <p>1.4.3. s-au aflat, pe durata a șase luni imediat anterioare recoltării pe teritoriul țării exportatoare, în cel mult două efective, care:</p> <ul style="list-style-type: none"> — în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de tuberculoză în perioada respectivă; — în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de bruceloză în perioada respectivă; — au fost indemne de leucoza bovină enzootică sau în care nici un animal 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 în cursul a douăsprezece luni anterioare; 		

1.5. Embrionii destinați exportului trebuie să ofere următoarele garanții suplimentare ⁽³⁾:

1.5.1. fie să fi fost recoltați în țara exportatoare care, în conformitate cu concluziile oficiale, este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾,

1.5.2. fie să fi fost recoltați în țara exportatoare care, în conformitate cu concluziile oficiale, nu este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾ și

- embrionii nu au făcut obiectul unei afectări a zonei pelucide;
- embrionii au fost depozitați în condiții autorizate, pe o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după recoltare;
- vacile donatoare au prezentat rezultate negative după un test de seroneutralizare în scopul depistării bolii Akabana efectuat pe o probă de sânge prelevată în termen de cel puțin douăzeci și una de zile după recoltare ⁽¹⁾.

1.6. Embrionii destinați exportului au fost concepuți prin inseminare artificială cu material seminal provenind de la centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal autorizate pentru recoltarea, tratarea și/sau depozitarea de material seminal de către autoritatea competentă a uneia din țările menționate în anexa I la Decizia 2004/639/CE ⁽⁴⁾ sau de către autoritatea competentă a unui stat membru al Comunității Europene.

Note

⁽¹⁾ Se taie mențiunea inutilă.

⁽²⁾ (Partea I rubrica I.28):

Marca de identificare: corespunde mărcii de identificare aplicate pe paietele vacilor donatoare și la data recoltării.

Categoria: de precizat dacă (a) există o penetrare sau (b) nu există o penetrare la nivelul zonei pelucide.

Numărul de autorizației al echipei: de precizat dacă este diferit de cel de la rubrica I.11.

⁽³⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare menționată în anexa I la Decizia 2006/168/CE.

⁽⁴⁾ JO L 292, 15.9.2004, p. 21.

⁽⁵⁾ Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a textului tipărit.

N.B.: Prezentul certificat trebuie:

(a) să fie întocmit în cel puțin una din limbile oficiale ale statutului membru de destinație și ale statului membru în care embrionii intră pe teritoriul Comunității;

(b) să fie întocmit pentru un singur destinatar;

(c) să însoțească embrionii în exemplarul original.

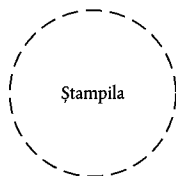
Medic veterinar oficial

Numele (cu litere majuscule):

Funcția și calitatea:

Data:

Semnătura:



ANEXA III

Embrioni de animale domestice din specia bovină, obținuți prin fecundare *in vitro*, destinați importului și concepți din material seminal în conformitate cu cerințele Directivei 88/407/CEE a Consiliului

ȚARA		Certificatul sanitar-veterinar pentru UE		
Partea I: Informații privind lotul expedit	I.1. Expeditor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.2. I.2.a. Nr. de referință local:	
			I.3. Autoritatea centrală competentă	
			I.4. Autoritatea locală competentă	
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.	
	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 Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă		I.12. Locul de destinație Exploatație <input type="checkbox"/> Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Organism autorizat <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Cod poștal	
	I.13.		I.14. Data și ora estimative ale sosirii	
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referință documentară:		I.16. I.17.	
	I.18. Descrierea mărfii		I.19. Cod produs (Cod SA)	
			I.20. Cantitate	
	I.21.		I.22. Număr de ambalaj	
I.23. Număr sigiliilor și numărul containerelor		I.24.		
I.25. Mărfuri certificate în scopul: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>				
I.26. Pentru tranzit spre o țară terță față de UE <input type="checkbox"/> Țară terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/> Import definitiv <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea animalelor/mărfurilor Specie (Denumire științifică) Marcă de identificare Categorie				

ȚARA

Embrioni de bovine produși prin fecundare in vitro

Partea II: Certificarea	II. Date sanitare <input type="checkbox"/>	II.a. Numărul de ordine al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial al guvernului, (denumirea țării exportatoare)</p> <p>certific următoarele:</p> <p>1.1. Echipa de recoltare a embrionilor desemnată anterior:</p> <ul style="list-style-type: none"> — este autorizată în conformitate cu anexa A capitolul I la Directiva 89/556/CEE; — a efectuat producția, tratarea, depozitarea și transportul embrionilor descriși anterior în conformitate cu anexa A capitolul II la Directiva 89/556/CEE; — este supusă, cel puțin de două ori pe an, unei inspecții efectuate de un medic veterinar oficial. <p>1.2. Embrionii destinați exportului au fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu concluziile oficiale:</p> <p>1.2.1. a fost indemnă de pesta bovină în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. a fost indemnă de febra aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe durata respectivă ⁽¹⁾ sau</p> <p>1.2.2.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe perioada respectivă. De asemenea:</p> <ul style="list-style-type: none"> — embrionii au fost produși fără penetrare la nivelul zonei pelucide; — embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pentru o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după producere; — vacile donatoare provin din exploatații în care nici un animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării și nici un animal dintr-o specie care poate fi contaminată nu a prezentat semnele clinice ale acestei boli în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării oocitelor și cel puțin în cursul următoarelor treizeci de zile ⁽¹⁾. <p>1.3. Oocitele utilizate pentru producția embrionilor destinați exportului au fost prelevate de la vaci donatoare care îndeplinesc cerințele prezentate în continuare.</p> <p>1.3.1. Vacile donatoare:</p> <ul style="list-style-type: none"> — au fost deținute într-o țară sau o zonă indemnă de virusul febrei catarale ovine cel puțin pe durata a șaiszeci de zile anterioare recoltării oocitelor și pe durata recoltării ⁽¹⁾ <p>sau</p> <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> — au fost deținute în cursul unei perioade în care zona avută în vedere a fost indemnă sezonier și au fost protejate de culicoide, vectori competenți, cel puțin pe durata a șaiszeci de zile anterioare recoltării oocitelor și pe durata recoltării însăși, embrionii fiind produși fără penetrare la nivelul zonei pelucide, cu excepția cazului în care donatorii au prezentat rezultate negative după un test serologic de depistare a anticorpilor grupei virusurilor febrei catarale ovine, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre în termen de douăzeci și una până la șaiszeci de zile după recoltare, embrionii fiind de asemenea depozitați timp de cel puțin treizeci de zile ⁽¹⁾ <p>sau</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> — au prezentat rezultate negative după un test serologic de depistare a anticorpilor grupei virusurilor febrei catarale ovine, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre în termen de douăzeci și una până la șaiszeci de zile după recoltare, embrionii fiind depozitați timp de cel puțin treizeci de zile ⁽¹⁾ <p>sau</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> — au prezentat rezultate negative după un test de depistare a agentului răspunzător, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre pe o probă de sânge prelevată în ziua recoltării sau a sacrificării, embrionii fiind produși, în acest ultim caz, fără penetrare la nivelul zonei pelucide ⁽¹⁾. 		

1.4.

1.4.1. În conformitate cu datele oficiale, nu au existat, pe o rază de 10 km în jurul clădirilor în care au fost recoltate și tratate oocitele utilizate pentru producerea embrionilor destinați exportului, 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 autorizați în conformitate cu punctul 11.2.2.2, de asemenea în cursul a treizeci de zile după colectare.

1.4.2. Din momentul recoltării până la expirarea unui termen de treizeci de zile după aceasta, embrionii destinați exportului au fost depozitați în permanență în clădiri autorizate, în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu concluziile oficiale, cazuri de febră aftoasă, de stomatită veziculoasă sau de febra văii marelui rift.

1.5. Vacile donatoare de oocite utilizate pentru producerea de embrioni destinați exportului:

1.5.1. s-au aflat, în cursul a treizeci de zile imediat anterioare recoltării de oocite, în clădiri în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu datele oficiale, 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;

1.5.2. nu au prezentat nici un semn clinic de boală în ziua recoltării;

1.5.3. s-au aflat șase luni imediat anterioare recoltării pe teritoriul țării exportatoare, în cel mult două efective, care:

- în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de tuberculoză în cursul perioadei respective;
- în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de bruceloză în cursul perioadei respective;
- au fost indemne de leucoză bovină enzootică sau în care nici un animal 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.

1.6. Embrionii destinați exportului trebuie să ofere următoarele garanții suplimentare ^(?):

1.6.1. fie ca embrionii destinați exportului să fi fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾,

1.6.2. fie ca embrionii să fi fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, nu este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾, și

- embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide;
- embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pentru o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după producere;
- vacile donatoare de oocite utilizate pentru producerea de embrioni au fost supuse unui test de seroneutralizare pentru depistarea bolii Akabane, efectuat pe o probă de sânge prelevată cel mai devreme în termen de douăzeci și una de zile de la recoltare și care a indicat rezultate negative sau un test de depistare a agentului răspunzător, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre, pe o probă de sânge prelevată în ziua sacrificării ⁽¹⁾.

1.7. Embrionii destinați exportului au fost concepuți prin fecundare *in vitro* cu material seminal provenit din centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal, situate într-un stat membru al Comunității Europene sau într-o țară terță și autorizate în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) și, respectiv, articolul 9 alineatul (1) din Directiva 88/407/CEE ^(?).

Note

⁽¹⁾ Se taie mențiunea inutilă.

⁽²⁾ (Partea I rubrica I.28):

Marca de identificare: corespunzătoare identificării vacilor donatoare și datei recoltării.

Categoria: de precizat dacă (a) există o penetrare sau (b) nu există o penetrare la nivelul zonei pelucide.

⁽³⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare menționată în anexa I la Decizia 2006/168/CE.

⁽⁴⁾ Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a textului tipărit.

⁽⁵⁾ Lista centrelor de colectare și de depozitare a materialului seminal în conformitate cu legislația comunitară este disponibilă pe website-ul Comisiei http://europa.eu.int/comm/food/index_fr.htm.

N.B.: Prezentul certificat trebuie:

- (a) 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;
- (b) să fie întocmit pentru un singur destinatar;
- (c) să însoțească embrionii în exemplarul original.

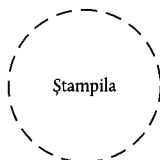
Medic veterinar oficial

Numele (cu litere majuscule):

Funcția și calitatea:

Data:

Semnătura:



ANEXA IV

Embrioni de animale domestice din specia bovină, obținuți prin fecundare *in vitro* și concepuți din material seminal provenit din centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal autorizate de autoritatea competentă din țara exportatoare

ȚARA		Certificatul sanitar-veterinar pentru UE						
Partea I: Informații privind lotul expedit	I.1. Expeditor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.2.		I.2.a. Nr. de referință local:			
			I.3. Autoritatea centrală competentă					
			I.4. Autoritatea locală competentă					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.					
	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 Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă Nume Număr de autorizație Adresă		I.12. Locul de destinație Exploatație <input type="checkbox"/> Echipă embrioni <input type="checkbox"/> Organism autorizat <input type="checkbox"/> Nume Număr de autorizație Adresă Cod poștal					
	I.13.		I.14. Data și ora estimative ale sosirii					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referință documentară:		I.16.		I.17.			
	I.18. Descrierea mărfii		I.19. Cod produs (Cod SA)		I.20. Cantitate			
	I.21		I.22. Număr de ambalaj					
I.23. Număr sigiliilor și numărul containerelor		I.24						
I.25. Mărfuri certificate în scopul: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit spre o țară terță față de UE <input type="checkbox"/> Țară terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/> Import definitiv <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea animalelor/mărfurilor Specie (Denumire științifică)		Marcă de identificare		Categorie				

ȚARA

Embrioni de bovine, obținuți prin fecundare in vitro din material seminal provenit din centre autorizate de autoritatea competentă din țara exportatoare

Partea II: Certificarea	II. Date sanitare <input type="checkbox"/>	II.a. Numărul de ordine al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	Subsemnatul, medic veterinar oficial al guvernului, (denumirea țării exportatoare) certific următoarele:		
1.1. Echipa de recoltare a embrionilor desemnată anterior:			
— este autorizată în conformitate cu anexa A capitolul I la Directiva 89/556/CEE;			
— a efectuat producția, tratarea, depozitarea și transportul embrionilor descriși anterior în conformitate cu anexa A capitolul II la Directiva 89/556/CEE;			
— este supusă, cel puțin de două ori pe an, unei inspecții efectuate de un medic veterinar oficial.			
1.2. Embrionii destinați exportului au fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu concluziile oficiale:			
1.2.1. a fost indemnă de pesta bovină în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției;			
1.2.2.			
1.2.2.1. a fost indemnă de febra aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe durata respectivă (!) sau			
1.2.2.2. nu a fost indemnă de febră aftoasă în cursul a douăsprezece luni imediat anterioare producției și/sau nu a administrat vaccinuri împotriva acestei boli pe perioada respectivă. De asemenea:			
— embrionii au fost produși fără penetrare la nivelul zonei pelucide;			
— embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pentru o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după producere;			
— vacile donatoare provin din exploatații în care nici un animal nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării și nici un animal dintr-o specie care poate fi contaminată nu a prezentat semnele clinice ale acestei boli în cursul a treizeci de zile anterioare recoltării oocitelor și cel puțin în cursul următoarelor treizeci de zile (!).			
1.3. Oocitele utilizate pentru producția embrionilor destinați exportului au fost prelevate de la vaci donatoare care îndeplinesc cerințele prezentate în continuare.			
1.3.1. Vacile donatoare:			
— au fost deținute într-o țară sau o zonă indemnă de virusul febrei catarale ovine cel puțin pe durata a șaiszeci de zile anterioare recoltării oocitelor și pe durata recoltării (!),			
sau			
1.3.2.			
— au fost deținute în cursul unei perioade în care zona avută în vedere a fost indemnă sezonier sau au fost protejate de culicoide, vectori competenți, cel puțin pe durata a șaiszeci de zile anterioare recoltării oocitelor și pe durata recoltării însăși, embrionii fiind produși fără penetrare la nivelul zonei pelucide, cu excepția cazului în care donatorii au prezentat rezultate negative după un test serologic de depistare a anticorpilor grupei virusurilor febrei catarale ovine, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre în termen de douăzeci și una până la șaiszeci de zile după recoltare, embrionii fiind de asemenea depozitați timp de cel puțin treizeci de zile (!),			
sau			
1.3.3.			
— au prezentat rezultate negative după un test serologic de depistare a anticorpilor grupei virusurilor febrei catarale ovine, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre în termen de douăzeci și una până la șaiszeci de zile după recoltare, embrionii fiind depozitați timp de cel puțin treizeci de zile (!),			
sau			
1.3.4.			
— au prezentat rezultate negative după un test de depistare a agentului răspunzător, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre pe o probă de sânge prelevată în ziua recoltării sau a sacrificării, embrionii fiind produși, în acest ultim caz, fără penetrare la nivelul zonei pelucide (!).			

1.4.

- 1.4.1. În conformitate cu datele oficiale, nu au existat, pe o rază de 10 km în jurul clădirilor în care au fost recoltate și tratate oocitele utilizate pentru producerea embrionilor destinați exportului, 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 autorizați în conformitate cu punctul 11.2.2.2, de asemenea în cursul a treizeci de zile după colectare.
- 1.4.2. Din momentul recoltării până la expirarea unui termen de treizeci de zile după aceasta, embrionii destinați exportului au fost depozitați în permanență în clădiri autorizate, în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu concluziile oficiale, cazuri de febră aftoasă, de stomatită veziculoasă sau de febra văii marelui rift.

1.5. Vacile donatoare de oocite utilizate pentru producerea de embrioni destinați exportului:

- 1.5.1. s-au aflat, în cursul a treizeci de zile imediat anterioare recoltării de oocite, în clădiri în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu au existat, în conformitate cu datele oficiale, 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;
- 1.5.2. nu au prezentat nici un semn clinic de boală în ziua recoltării;
- 1.5.3. s-au aflat șase luni imediat anterioare recoltării pe teritoriul țării exportatoare, în cel mult două efective, care:
- în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de tuberculoză în cursul perioadei respective;
 - în conformitate cu concluziile oficiale, au fost indemne de bruceloză în cursul perioadei respective;
 - au fost indemne de leucoză bovină enzootică sau în care nici un animal 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.

1.6. Embrionii destinați exportului trebuie să ofere următoarele garanții suplimentare ⁽³⁾:

- 1.6.1. fie ca embrionii destinați exportului să fi fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾,
- 1.6.2. fie ca embrionii să fi fost produși în țara exportatoare care, în conformitate cu datele oficiale, nu este indemnă de boala Akabana ⁽¹⁾ și
- embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide;
 - embrionii au fost depozitați în condiții autorizate pentru o perioadă de cel puțin treizeci de zile imediat după producere;
 - vacile donatoare de oocite utilizate pentru producerea de embrioni au fost supuse unui test de seroneutralizare pentru depistarea bolii Akabane, efectuat pe o probă de sânge prelevată cel mai devreme în termen de douăzeci și una de zile de la recoltare și care a indicat rezultate negative sau un test de depistare a agentului răspunzător, efectuat în conformitate cu Manualul privind testele de diagnostic și vaccinurile pentru animalele terestre, pe o probă de sânge prelevată în ziua sacrificării ⁽¹⁾.

1.7. Embrionii destinați exportului au fost concepuți prin fecundare in vitro cu material seminal provenind de la centre de recoltare sau de depozitare a materialului seminal autorizate pentru recoltarea, tratarea și/sau depozitarea de către autoritatea competentă a uneia din țările menționate în anexa I la Decizia 2004/639/CE a Comisiei ⁽²⁾ sau de către autoritatea competentă a unui stat membru al Comunității Europene.

Note

- ⁽¹⁾ Se taie mențiunea inutilă.
- ⁽²⁾ (Partea I rubrica I.28):
Marca de identificare: corespunzătoare identificării vacilor donatoare și datei recoltării.
Categorii: de precizat dacă (a) există o penetrare sau (b) nu există o penetrare la nivelul zonei pelucide.
- ⁽³⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare menționată în anexa I la Decizia 2006/168/CE.
- ⁽⁴⁾ Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a textului tipărit.
- ⁽⁵⁾ JO L 292, 15.9.2004, p. 21.

N.B.: Prezentul certificat trebuie:

- (a) 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;
- (b) să fie întocmit pentru un singur destinatar;
- (c) să însoțească embrionii în exemplarul original.

Informație: 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.

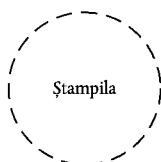
Medic veterinar oficial

Numele (cu litere majuscule):

Funcția și calitatea:

Data:

Semnătura:



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 exploatație 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.

11.4. Donatoarele și donatorii de ovare, de oocite și de alte țesuturi utilizate în producția de embrioni:

- 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;
- 11.4.2. nu au prezentat nici un semn clinic de boală în ziua recoltării;
- 11.4.3. s-au aflat, timp de șase luni imediat anterioare recoltării, pe teritoriul țării exportatoare, în cel mult două efective:
- 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.

11.5. Embrionii oferă următoarele garanții suplimentare (*):

- 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⁾
- sau
- 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
- 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 ⁽¹⁾.

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.

E. VALIDITATE

12. Data și locul	13. Numele și calificarea medicului veterinar oficial	14. Semnătura și ștampila medicului veterinar oficial ⁽³⁾
-------------------	---	--

Notă explicativă:

⁽¹⁾ Se taie mențiunea inutilă.

⁽²⁾ Corespunzător identificării vacilor donatoare și datei recoltării.

⁽³⁾ JO L 302, 19.10.1989, p. 1.

⁽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).

⁽⁵⁾ Semnătura și ștampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a textului.

Observație: Prezentul certificat:

- (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;
- (b) trebuie să fie întocmit pentru un singur destinatar;
- (c) trebuie să însoțească embrionii în exemplarul original;
- (d) nu trebuie să fie utilizat după data indicată la articolul 4 din Decizia 2006/168/CE.

Informație: 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.