

COMISIE

DECIZIA COMISIEI

din 7 februarie 2008

de modificare a anexei D la Directiva 88/407/CEE a Consiliului și a Deciziei 2004/639/CE privind stabilirea condițiilor de efectuare a importului de material seminal de animale domestice din specia bovină

[notificată cu numărul C(2008) 409]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2008/120/CE)

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Directiva 88/407/CEE a Consiliului din 14 iunie 1988 de stabilire a condițiilor de sănătate animală aplicabile în comerțul intracomunitar și la importurile de material seminal de animale domestice din specia bovină ⁽¹⁾, în special articolul 8 alineatul (1), articolul 10 alineatul (2) primul paragraf, articolul 11 alineatul (2) și articolul 17 al doilea paragraf,

întrucât:

- (1) Directiva 88/407/CEE definește cerințele de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de material seminal de animale domestice din specia bovină și stabilește modelele de certificate veterinare destinate schimburilor intracomunitare ale produsului respectiv.
- (2) Directiva 2003/43/CE a Consiliului ⁽²⁾ a modificat Directiva 88/407/CEE prin introducerea, *inter alia*, a centrelor de depozitare a materialului seminal și a condițiilor necesare pentru aprobarea și supravegherea oficială a respectivelor centre.
- (3) Decizia 2004/639/CE a Comisiei din 6 septembrie 2004 de stabilire a condițiilor de efectuare a importului de material seminal de animale domestice din specia bovină ⁽³⁾ definește modelul de certificate veterinare destinate importurilor în Comunitate a materialului seminal de animale domestice din specia bovină. Decizia respectivă ar trebui modificată în conformitate cu Directiva 88/407/CEE, iar lista de țări terțe din care statele membre autorizează importurile de material seminal de animale domestice din specia bovină ar trebui completată.

- (4) De asemenea, modelele de certificate veterinare destinate schimburilor intracomunitare și importurilor în Comunitate de material seminal de animale domestice din specia bovină expediate din centre de depozitare a materialului seminal autorizate trebuie introduse în vederea asigurării trasabilității complete a respectivului material seminal în schimburile intracomunitare.
- (5) Este necesar ca certificatele să fie prezentate în conformitate cu dispozițiile referitoare la standardizarea certificatelor veterinare cuprinse în Decizia 2004/292/CE a Comisiei din 30 martie 2004 privind punerea în aplicare a sistemului Traces și de modificare a Deciziei 92/486/CEE ⁽⁴⁾ și pentru a alinia anumite cerințe de sănătate animală.
- (6) Modelele de certificate destinate schimburilor intracomunitare de material seminal de animale domestice din specia bovină stabilite în anexa D la Directiva 88/407/CEE ar trebui, de asemenea, modificate pentru a lua în considerare dispozițiile referitoare la standardizarea certificatelor veterinare.
- (7) Directiva 88/407/CEE și Decizia 2004/639/CE ar trebui modificate în consecință.
- (8) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Anexa D la Directiva 88/407/CEE se înlocuiește cu textul anexei I la prezenta decizie.

⁽¹⁾ JO L 194, 22.7.1988, p. 10. Directivă modificată ultima dată prin Decizia 2006/16/CE a Comisiei (JO L 11, 17.1.2006, p. 21).

⁽²⁾ JO L 143, 11.6.2003, p. 23.

⁽³⁾ JO L 292, 15.9.2004, p. 21. Decizie modificată ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1792/2006 (JO L 362, 20.12.2006, p. 1).

⁽⁴⁾ JO L 94, 31.3.2004, p. 63. Decizie modificată ultima dată prin Decizia 2005/515/CE (JO L 187, 19.7.2005, p. 29).

Articolul 2

Decizia 2004/639/CE se modifică după cum urmează:

1. La articolul 1 se adaugă următorul alineat:

„(5) Fără a aduce atingere alineatului (4), statele membre autorizează importul de material seminal menționat la alineatele (1) și (2) de la animale domestice din specia bovină expediate din centre de depozitare a materialului seminal autorizate, în conformitate cu condițiile stabilite în modelul de certificat veterinar prevăzut în anexa II partea 3 și însoțit de un astfel de certificat completat în mod corespunzător.”

2. Anexele I și II se înlocuiesc cu textul anexei II la prezenta decizie.

Articolul 3

Prezenta decizie se aplică de la 1 martie 2008.

Articolul 4

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 7 februarie 2008.

Pentru Comisie

Markos KYPRIANOU

Membru al Comisiei

ANEXA I

„ANEXA D

MODELE DE CERTIFICATE DESTINATE SCHIMBURILOR INTRACOMUNITARE

ANEXA D1

Model de certificat aplicabil în cazul schimburilor intracomunitare de material seminal colectat în conformitate cu Directiva 88/407/CEE a Consiliului, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2003/43/CE, expediat dintr-un centru de colectare autorizat a materialului seminal

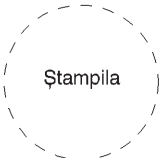
COMUNITATEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii ale prezentului transport	I.1. Expeditorul Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Număr local de referință					
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatarul Nume Adresa Codul poștal		I.6. Nr. certificatelor originale asociate Nr. documentelor însoțitoare						
			I.7.						
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de destinație	Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod	
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Numărul de aprobare		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Exploatație <input type="checkbox"/> Numărul de aprobare		
	I.14. Locul de încărcare Codul poștal		I.15. Data plecării						
	I.16. Mijloacele de transport Avion <input type="checkbox"/> Vas <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>		I.17.						
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul produsului (cod CN) 05 11 10		I.20. Număr/Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Număr de pachete					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului				I.24. Tip de ambalaje					
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>									
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare			Codul ISO Cod Nr. PIF			I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		Codul ISO Codul ISO Codul ISO	
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire			Codul ISO Cod			I.29.			
I.30.									
I.31. Identificarea produselor Specii (Nume științific)						Marca de identificare		Cantitate	

COMUNITATEA EUROPEANĂ

Material seminal de bovine

		II.a. Număr de referință al certificatului	II.b. Număr de referință local
Partea II: Certificare	II.1. Atestat de sănătate animală		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
	II.1.1. Materialul seminal descris mai sus:		
	(a) a fost colectat, tratat și depozitat în condiții care respectă standardele stabilite în Directiva 88/407/CEE;		
	(b) a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE și având numărul specificat în partea I.23.		
	II.1.2. Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la tauri care:		
	(¹) <i>fie</i> [nu au fost vaccinați împotriva febrei aftoase în intervalul de 12 luni anterior colectării;]		
	(¹) <i>fie</i> [au fost vaccinați împotriva febrei aftoase cu cel mult 12 luni și cel puțin 30 de zile înaintea colectării, iar 5 % din dozele de material seminal din fiecare colectare, cu un minimum de 5 lamele, au fost supuse unui test de izolare a virusului febrei aftoase, în urma căruia s-au obținut rezultate negative în laboratorul (.....) (²) situat în statul membru de destinație sau desemnat de către acesta;]		
	II.1.3. Materialul seminal descris mai sus a fost depozitat în condiții autorizate pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare (³).		
	Observații		
Partea I			
— Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 litera (b) prima liniuță din Directiva 88/407/CEE] de origine a materialului seminal.			
— Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de depozitare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 alineatul (b) din Directiva 88/407/CEE] sau cu locul de destinație a materialului seminal.			
— Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.			
— Rubrica I.31: marca de identificare corespunde cu numărul de identificare al animalelor donatoare și cu data colectării.			
Partea II			
(¹) Se șterge, după caz.			
(²) Denumirea laboratorului.			
(³) Se poate elimina în ceea ce privește materialul seminal proaspăt.			
— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.			
Medic veterinar oficial sau inspector oficial			
Nume (cu majuscule):	Funcția și titlul:		
Unitatea veterinară locală:	Nr. unității corespunzătoare:		
Data:	Semnătura:		
			

ANEXA D2

Model de certificat aplicabil de la 1 ianuarie 2006 schimburilor intracomunitare de loturi de material seminal colectat, tratat și/sau depozitat înainte de 31 decembrie 2004 în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE a Consiliului, aplicabile până la data de 1 iulie 2003 și comercializate după această dată în conformitate cu articolul 2 alineatul (2) din Directiva 2003/43/CE, expediate dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat

COMUNITATEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii ale prezentului transport	I.1. Expeditorul Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Număr local de referință			
	I.3. Autoritatea competentă centrală				I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatarii Nume Adresa Codul poștal		I.6. Nr. certificatelor originale asociate Nr. documentelor însoțitoare					
	I.7.							
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de destinație	Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Numărul de aprobare Adresa Codul poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatație <input type="checkbox"/> Nume Numărul de aprobare Adresa Codul poștal			
	I.14. Locul de încărcare Codul poștal				I.15. Data plecării			
	I.16. Mijloacele de transport Avion <input type="checkbox"/> Vas <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>				I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor					I.19. Codul produsului (cod CN) 05 11 10		
						I.20. Număr/Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>					I.22. Număr de pachete			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului					I.24. Tip de ambalaje			
I.25. Produse certificate pentru Reproducție artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Cod Punct de intrare Nr. PIF				I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Cod				I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specii (Nume științific) Marca de identificare Cantitate								

COMUNITATEA EUROPEANĂ

Material seminal de bovine

Partea II: Certificare		II.a. Număr de referință al certificatului	II.b. Număr de referință local
	<p>II.1. Atestat de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:</p> <p>II.1.1. Materialul seminal descris mai sus a fost colectat înainte de data de 31 decembrie 2004 într-un centru de colectare a materialului seminal care:</p> <p>(a) a fost aprobat în condiții stabilite în capitolul I din anexa A la Directiva 88/407/CEE;</p> <p>(b) a fost operat și supravegheat în condiții stabilite în capitolul II din anexa A la Directiva 88/407/CEE.</p> <p>II.1.2. La vremea respectivă, materialul seminal descris mai sus a fost colectat, iar toate bovinele din centrul de colectare a materialului seminal:</p> <p>(a) proveneau din efective și/sau au fost născute din femele care respectă condițiile prevăzute la punctul 1 literele (b) și (c) din capitolul I din anexa B la Directiva 88/407/CEE;</p> <p>(b) au fost supuse, în termen de 30 de zile înaintea perioadei de carantină, cu rezultate negative:</p> <ul style="list-style-type: none"> — testelor prevăzute în capitolul I punctul 1 litera (d) punctele (i), (ii) și (iii) din anexa B la Directiva 88/407/CEE; și — unui test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase; și — unui test de izolare a virusului (test de imunofluorescență sau test de imunoperoxiază) pentru diareea virotică bovină, care, în cazul animalelor mai tinere de șase luni, a fost amânat până când vârsta respectivă a fost atinsă; <p>(c) au respectat perioada de carantină de 30 de zile și au fost supuse, cu rezultatele negative necesare, următoarelor teste sanitare:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pentru bruceleză, un test serologic efectuat în conformitate cu procedura stabilită în anexa C la Directiva 64/432/CEE; — pentru infecția cu <i>Campylobacter fetus</i>, fie un test de imunofluorescență sau un test de cultură pe un eșantion de material prepuțial sau de spălătură vaginală artificială, fie, în cazul femelelor, un test de aglutinare a mucusului vaginal; — pentru infecția cu <i>Trichomonas foetus</i>, fie un examen microscopic și un test de cultură pe un eșantion de material prepuțial sau de spălătură vaginală artificială, fie, în cazul femelelor, un test de aglutinare a mucusului vaginal; <p>(d) au fost supuse, cel puțin o dată pe an, cu rezultate negative, testelor de rutină prevăzute în capitolul II la punctul 1 literele (a), (b) și (c) din anexa B la Directiva 88/407/CEE.</p> <p>II.1.3. La momentul colectării materialului seminal descris mai sus,</p> <p>(a) toate femelele din centru au fost supuse, cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative, unui test de aglutinare a mucusului vaginal pentru infecția cu <i>Campylobacter fetus</i>; și</p> <p>(b) toți taurii utilizați pentru obținerea de material seminal au fost supuși, cu rezultate negative, fie unui test de imunofluorescență, fie unui test de cultură pentru detectarea infecției cu <i>Campylobacter fetus</i> pe o probă de material colectat din prepuț sau spălături vaginale artificiale efectuate în decurs de 12 luni înaintea colectării.</p> <p>II.1.4. Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la taurii dintr-un centru de colectare a materialului seminal care:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [nu toate bovinele au fost vaccinate împotriva rinotraheitei infecțioase bovine și au fost supuse cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative unui test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [bovinele care nu sunt vaccinate împotriva rinotraheitei infecțioase bovine au fost supuse, cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative, unui test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase, iar testarea împotriva rinotraheitei infecțioase bovine nu este efectuată la taurii care au fost vaccinați pentru prima oară împotriva rinotraheitei infecțioase bovine la centrul de inseminare după ce au fost testați cu rezultate negative printr-un test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase și care după prima vaccinare au fost revaccinați în mod regulat într-un interval de maximum șase luni;]</p>		

COMUNITATEA EUROPEANĂ

Material seminal de bovine

II.1.5. Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la tauri care:

II.1.5.1.

(¹) *fie* [nu au fost vaccinați împotriva febrei aftoase în intervalul de 12 luni anterior colectării;]

(¹) *fie* [au fost vaccinați împotriva febrei aftoase cu cel mult 12 luni și cel puțin 30 de zile înaintea colectării, iar 5% din dozele de material seminal din fiecare colectare, cu un minimum de 5 lamele, au fost supuse unui test de izolare a virusului febrei aftoase, în urma căruia s-au obținut rezultate negative în laboratorul (.....) (²), situat în statul membru de destinație sau desemnat de către acesta;]

II.1.5.2.

(¹) *fie* [nu au fost vaccinați împotriva rinotraheitei infecțioase bovine,]

(¹) *fie* [au fost vaccinați împotriva rinotraheitei infecțioase bovine în conformitate cu punctul II.1.4.]

II.1.6. Materialul seminal descris mai sus a fost depozitat în condiții autorizate pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare (³).

II.1.7. Materialul seminal descris mai sus a fost expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat și având numărul specificat în partea I.23.

Observații**Partea I**

— Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 litera (b) prima liniuță din Directiva 88/407/CEE] de origine a materialului seminal.

— Rubrica I.13: locul de destinație trebuie să corespundă cu centrul de colectare sau de depozitare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 litera (b) din Directiva 88/407/CEE] sau cu locul de destinație a materialului seminal.

— Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.

— Rubrica I.31: marca de identificare corespunde cu numărul de identificare al animalelor donatoare, cu specia animalelor donatoare, cu data colectării, care trebuie să fie anterioară datei de 31 decembrie 2004.

Partea II

(¹) Se șterge, după caz.

(²) Denumirea laboratorului.

(³) Se poate elimina în ceea ce privește materialul seminal proaspăt.

— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial

Nume (cu majuscule):
Unitatea veterinară locală:
Data:

Funcția și titlul:
Nr. unității corespunzătoare:
Semnătura:

Ștampila

ANEXA D3

Model de certificat aplicabil în cazul schimburilor intracomunitare de material seminal expedit dintr-un centru de depozitare a materialului seminal autorizat sau dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat:

- fie colectat în conformitate cu Directiva 88/40/CEE a Consiliului modificată prin Directiva 2003/43/CE;
- fie colectat, tratat și/sau depozitat înainte de 31 decembrie 2004 în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE a Consiliului, aplicabile până la data de 1 iulie 2003 și comercializat după această dată în conformitate cu articolul 2 alineatul (2) din Directiva 2003/43/CE.

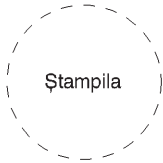
COMUNITATEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii ale prezentului transport	I.1. Expeditorul Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Număr local de referință						
			I.3. Autoritatea competentă centrală								
			I.4. Autoritatea competentă locală								
	I.5. Destinatarul Nume Adresa Codul poștal		I.6. Nr. certificatelor originale asociate Nr. documentelor însoțitoare								
			I.7.								
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de destinație	Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod			
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Numărul de aprobare		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Exploatație <input type="checkbox"/> Numărul de aprobare				
	I.14. Locul de încărcare Codul poștal		I.15. Data plecării								
	I.16. Mijloacele de transport Avion <input type="checkbox"/> Vas <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>		I.17.								
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul produsului (cod CN) 05 11 10		I.20. Număr/Cantitate				
I.21. Temperatura produselor Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Număr de pachete							
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului				I.24. Tip de ambalaje							
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>											
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare			Codul ISO Cod Nr. PIF			I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru			Codul ISO Codul ISO Codul ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire			Codul ISO Cod			I.29.					
I.30.											
I.31. Identificarea produselor Specii (Nume științific)						Marca de identificare		Cantitate			

COMUNITATEA EUROPEANĂ

Material seminal de bovine

		II.a. Număr de referință al certificatului	II.b. Număr de referință local
Partea II: Certificare	II.1. Atestat de sănătate animală		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
	Materialul seminal descris mai sus:		
	II.1.1. a fost colectat, tratat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾		
	(¹) <i>fie</i> [într-un stat membru, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul 1 și capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE;]		
	(¹) <i>și/sau</i> [într-o țară terță enumerată în anexa I la Decizia 2004/639/CE, operată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul 1 și capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE, și a fost importat în Comunitate în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE;]		
	II.1.2.		
	(¹) <i>fie</i> [a fost depozitat într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾ menționat în partea I.12, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul 2 și capitolul II punctul 2 din anexa A la Directiva 88/407/CEE;]		
	(¹) <i>și/sau</i> [a fost depozitat într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾ menționat în partea I.12, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul 1 și capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE;]		
	II.1.3. a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE și având numărul specificat în partea I.23.		
Observații			
Partea I			
— Rubrica I.6: ar trebui să corespundă cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului (certificatelor) de sănătate [INTRA sau CVED] care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal de la locul de origine la centrul de depozitare a materialului seminal descris mai sus. Originalul respectivelor documente sau certificate sau copiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.			
— Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de depozitare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 litera (b) din Directiva 88/407/CEE] de origine a materialului seminal.			
— Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de depozitare a materialului seminal [astfel cum este definit în articolul 2 litera (b) din Directiva 88/407/CEE] sau cu locul de destinație a materialului seminal.			
— Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.			
— Rubrica I.31: marca de identificare corespunde cu numărul de identificare al animalelor donatoare, cu specia animalelor donatoare, cu data colectării.			
Partea II			
(¹) Se șterge, după caz.			
(²) Numai centrele enumerate în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) și articolul 9 alineatul (1) din Directiva 88/407/CEE (http://circa.europa.eu/irc/sanco/vets/info/data/semen/semn.html).			
— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.			
Medic veterinar oficial sau inspector oficial			
Nume (cu majuscule):		Funcția și titlul:	
Unitatea veterinară locală:		Nr. unității corespunzătoare:	
Data:		Semnătura:"	
			

ANEXA II

„ANEXA I

Lista țărilor terțe din care statele membre autorizează importurile de material seminal de animale domestice din specia bovină

Cod ISO	Țara	Descrierea teritoriului (dacă este cazul)	Garanții suplimentare
AU	Australia		Garanțiile suplimentare stabilite la punctele II.5.4.1.2 și II.5.4.2.2 din certificat în partea 1 din anexa II sunt obligatorii.
CA	Canada	Teritoriu, astfel cum este descris în partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (¹).	Garanția suplimentară stabilită la punctul II.5.4.1.2 din certificat în partea 1 din anexa II este obligatorie.
CH	Elveția		
HR	Croația		
NZ	Noua Zeelandă		
US	Statele Unite ale Americii		Garanția suplimentară stabilită la punctul II.5.4.1.2 din certificat în partea 1 din anexa II este obligatorie.

(¹) JO L 146, 14.6.1979, p. 15. Anexă modificată ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1791/2006 (JO L 363, 20.12.2006, p. 1).

ANEXA II

Model de certificat veterinar destinat importurilor și tranzitelor de material seminal de animale domestice din specia bovină (destinat importului, colectat în conformitate cu Directiva 88/407/CEE a Consiliului, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2003/43/CE)

PARTEA 1

Model de certificat aplicabil în cazul importurilor și al tranzitelor de material seminal colectat în conformitate cu Directiva 88/407/CEE a Consiliului, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2003/43/CE, expedit dintr-un centru de depozitare a materialului seminal autorizat

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii ale prezentului transport	I.1. Expeditor Nume Adresa Nr. 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 Nr. tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE Nume Adresa Cod poștal Nr. tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Număr de aprobare Număr de aprobare Număr de aprobare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Cod poștal			
	I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de 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 produsului (Cod SH) 05 11 10		I.20. Cantitate		
	I.21.			I.22. Număr de ambalaje				
	I.23. Numărul de sigilii și de containere			I.24.				
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit într-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/> Codul ISO					
I.28. Identificarea produselor Specii (Nume științific) Marca de identificare Cantitate								

ȚARA

Material seminal de bovine

		II.a. Număr de referință al certificatului
Partea II: Certificare	II. Informații sanitar-veterinare	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:	
	II.1.	
	(denumirea țării exportatoare) ⁽²⁾	
	nu a fost infectată cu pestă bovină și cu febră aftoasă în decursul celor 12 luni imediat anterioare colectării materialului seminal destinat exportului și până la data expedierii acestuia și nu a avut loc nicio vaccinare împotriva acestor boli în decursul aceleiași perioade.	
	II.2. Centrul la care a fost colectat materialul seminal destinat exportului:	
	II.2.1. a fost aprobat în condiții stabilite în capitolul I punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE a Consiliului;	
	II.2.2. a fost operat și supravegheat în condițiile stabilite în capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE a Consiliului.	
	II.3. Centrul la care a fost colectat materialul seminal destinat exportului nu a fost infectat cu rabie, tuberculoză, bruceloză, antrax și peripneumonie contagioasă bovină, cu 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal destinat exportului și 30 de zile după colectare (în cazul materialului seminal proaspăt până la data expedierii).	
	II.4. Bovinele care se află la centrul de colectare a materialului seminal:	
	II.4.1. provin din efective și/sau au fost născute din femele care respectă condițiile prevăzute la punctul 1 literele (b) și (c) din capitolul I din anexa B la Directiva 88/407/CEE;	
	II.4.2. au fost supuse testelor solicitate în conformitate cu prevederile capitolului I punctul 1 litera (d) din anexa B la Directiva 88/407/CEE, în decursul celor 28 de zile premergătoare perioadei de carantină;	
	II.4.3. au satisfăcut cerințele de izolare în carantină și de testare stabilite la punctul 1 litera (e) din capitolul I din anexa B la Directiva 88/407/CEE;	
	II.4.4. au fost supuse, cel puțin o dată pe an, testelor de rutină prevăzute în capitolul II din anexa B la Directiva 88/407/CEE.	
	II.5. Materialul seminal destinat exportului a fost obținut de la tauri donatori care:	
	II.5.1. satisfac condițiile prevăzute în anexa C la Directiva 88/407/CEE;	
	II.5.2. au rămas	
	⁽¹⁾ fie [în țara exportatoare pentru cel puțin șase luni înainte de colectarea materialului seminal destinat exportului;]	
	⁽¹⁾ fie [în țara exportatoare pentru cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal de la momentul intrării și au fost importați din ⁽²⁾ în decursul perioadei de mai puțin de șase luni înainte de colectarea materialului seminal și au satisfăcut condițiile de sănătate animală aplicabile animalelor donatoare de material seminal destinat exportului către Comunitate;]	
	II.5.3. îndeplinesc condițiile de import de material seminal de bovine stabilite în capitolul referitor la febra catarală ovină din Codul Internațional de Sănătate a Animalelor Terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală (OIE), în funcție de statutul țării sau de zona de rezidență;	
II.5.4. rezidau în țara exportatoare,		
II.5.4.1.		
⁽¹⁾ fie [II.5.4.1.1. care, conform constatărilor oficiale, este indemnă de boala hemoragică epizootică (BHE);]		
⁽¹⁾ fie [II.5.4.1.2. în care, conform constatărilor oficiale, există următoarele serotipuri de boală hemoragică epizootică (BHE): și au fost supuși de două ori la intervale de cel mult 12 luni și cu rezultate negative unui test de imunodifuzie pe gel de agar ⁽³⁾ și unui test de seroneutralizare pentru toate serotipurile de BHE enumerate mai sus, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate înainte de colectarea materialului seminal și cu nu mai puțin de 21 de zile după aceasta;]		

ȚARA

Material seminal de bovine

II.5.4.2.

(¹) fie [5.4.2.1. care, conform constatărilor oficiale, este indemnă de boala Akabane și boala Aino;]

(¹) fie [5.4.2.2. și au fost supuși de două ori la intervale de cel mult 12 luni și cu rezultate negative unui test de seroneutralizare pentru detectarea prezenței virusului Akabane și a virusului Aino, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate înainte de și cu nu mai puțin de 21 de zile după colectarea materialului seminal;]

II.6. Materialul seminal destinat exportului a fost colectat după data la care centrul a fost autorizat de către autoritățile naționale competente ale țării exportatoare.

II.7. Materialul seminal destinat exportului a fost procesat, depozitat și transportat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE.

Observații**Partea I**

- Rubrică de referință I.6: Persoană responsabilă pentru încărcare în Comunitate: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.
- Rubrică de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.
- Rubricile de referință I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.
- Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de cazul în care este vorba despre certificat de tranzit sau certificat de import.
- Referință pentru I.28: marca de identificare trebuie să corespundă cu numărul de identificare al animalelor donatoare și cu data colectării.

Partea II

(¹) Se șterge, după caz.

(²) Țările înscrise pe lista din anexa I la Decizia 2004/639/CE.

(³) Standardele pentru testele de depistare a virusului BHE sunt descrise în capitolul referitor la febra catarală ovină din Manualul privind testele de diagnosticare și vaccinurile pentru animalele terestre.

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

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Data:

Locul:

Funcția și titlul:

Semnătura:

Ștampila

PARTEA 2

Model de certificat aplicabil de la 1 ianuarie 2005 importurilor și tranzitelor de loturi de material seminal colectat, tratat și depozitat înainte de 31 decembrie 2004 în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE a Consiliului, în vigoare până la data de 1 iulie 2003 și loturilor importate după data de 31 decembrie 2004 în conformitate cu articolul 2 alineatul (2) din Directiva 2003/43/CE, expediate dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la lotul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Nr. 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 Cod poștal Nr. tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE Nume Adresa Cod poștal Nr. tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Code	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Place of origin Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Număr de aprobare Număr de aprobare Număr de aprobare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Cod poștal			
	I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de 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 produsului (Cod SH) 05 11 10		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Număr de ambalaje			
I.23. Numărul de sigilii și de containere				I.24.				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit într-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/> Codul ISO					
I.28. Identificarea produselor Specii (Nume științific) Marca de identificare Cantitate								

ȚARA

Material seminal de bovine

		II.a. Număr de referință al certificatului
Partea II: Certificare	II. Informații sanitar-veterinare	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:	
	II.1.	
	(denumirea țării exportatoare) ⁽²⁾	
	nu a fost infectată cu pestă bovină și cu febră aftoasă în decursul celor 12 luni imediat anterioare colectării materialului seminal destinat exportului și până la data expedierii acestuia și nu a avut loc nicio vaccinare împotriva acestor boli în decursul aceleiași perioade.	
	II.2. Materialul seminal descris mai sus a fost colectat înainte de data de 31 decembrie 2004 într-un centru de colectare a materialului seminal care:	
	II.2.1. îndeplinește condițiile stabilite în capitolul I din anexa A la Directiva 88/407/CEE;	
	II.2.2. a fost operat și supravegheat în condițiile stabilite în capitolul II din anexa A la Directiva 88/407/CEE.	
	II.3. Centrul la care a fost colectat materialul seminal destinat exportului nu a fost infectat cu rabie, tuberculoză, bruceloză, antrax și pleripneumonie contagioasă bovină, cu 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal destinat exportului și la 30 de zile după colectare.	
	II.4. La vremea respectivă, materialul seminal descris mai sus a fost colectat, iar toate bovinele din centrul de colectare a materialului seminal:	
	II.4.1. proveneau din efective și/sau au fost născute din femele care respectă condițiile prevăzute la punctul 1 literele (b) și (c) din capitolul I la anexa B din Directiva 88/407/CEE;	
	II.4.2. au fost supuse, în termen de 30 de zile înaintea perioadei de carantină și cu rezultate negative:	
— testelor prevăzute în capitolul I punctul 1 litera (d) punctele (i), (ii) și (iii) din anexa B la Directiva 88/407/CEE; și		
— unui test de seroneutralizare sau test ELISA de depistare a rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase; și		
— unui test de izolare a virusului (test de imunofluorescență sau test de imunoperoxiază) pentru diareea virotică bovină, amânat până când animalul a atins vârsta de șase luni în cazul animalelor mai tinere;		
II.4.3. au fost supuse perioadei de 30 de zile de carantină și au fost supuse, cu rezultate negative, următoarelor teste sanitare:		
— pentru bruceloză, un test serologic efectuat în conformitate cu procedura stabilită în anexa C la Directiva 64/432/CEE;		
— pentru infecția cu <i>Campylobacter fetus</i> , fie un test de imunofluorescență sau un test de cultură pe un eșantion de material prepuțial sau de spălătură vaginală artificială, fie, în cazul femelelor, un test de aglutinare a mucusului vaginal;		
— pentru infecția cu <i>Trichomonas foetus</i> , fie un examen microscopic și un test de cultură pe un eșantion de material prepuțial sau de spălătură vaginală artificială, fie, în cazul femelelor, un test de aglutinare a mucusului vaginal;		
II.4.4. au fost supuse, cel puțin o dată pe an, cu rezultate negative, testelor de rutină prevăzute în capitolul II punctul 1 literele (a), (b) și (c) din anexa B la Directiva 88/407/CEE.		
II.5. La momentul colectării materialului seminal descris mai sus,		
II.5.1. toate femelele aflate în centru au fost supuse, cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative, unui test de aglutinare a mucusului vaginal pentru depistarea infecției cu <i>Campylobacter fetus</i> ; și		
II.5.2. toți taurii utilizați pentru obținerea de material seminal au fost supuși, cu rezultate negative, fie unui test de imunofluorescență, fie unui test de cultură pentru detectarea infecției cu <i>Campylobacter fetus</i> pe un eșantion de material prepuțial sau de spălătură vaginală artificială, efectuate în decurs de 12 luni înaintea colectării.		
II.6. Materialul seminal destinat exportului a fost obținut de la taurii donatori care:		
II.6.1. satisfac condițiile prevăzute în anexa C la Directiva 88/407/CEE;		

ȚARA

Material seminal de bovine

II.6.2.

(¹) *fie* [rezidau în țara exportatoare în decursul celor șase luni imediat anterioare colectării materialului seminal destinat exportului;]

(¹) *fie* [au fost importați din (²) după ce au petrecut mai puțin de șase luni în țara exportatoare și la momentul exportului au satisfăcut condițiile de sănătate animală aplicabile animalelor donatoare de material seminal destinat exportului în Comunitate;]

II.6.3. se află într-un centru de colectare a materialului seminal în care:

(¹) *fie* [nu toate bovinele au fost vaccinate împotriva rinotraheitei infecțioase bovine și au fost supuse cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative unui test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase;]

(¹) *fie* [bovinele care nu sunt vaccinate împotriva rinotraheitei infecțioase bovine au fost supuse, cel puțin o dată pe an și cu rezultate negative, unui test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase, iar testarea împotriva rinotraheitei infecțioase bovine nu este efectuată în cazul taurilor care au fost vaccinați pentru prima oară împotriva rinotraheitei infecțioase bovine la centrul de inseminare după ce au fost testați cu rezultate negative printr-un test de seroneutralizare sau test ELISA împotriva rinotraheitei infecțioase bovine/vulvovaginitei postuloase infecțioase și care, după prima vaccinare, au fost revaccinați în mod regulat la intervale de nu mai mult de șase luni;]

II.6.4.

(¹) *fie* [nu au fost vaccinați împotriva rinotraheitei infecțioase bovine,]

(¹) *fie* [au fost vaccinați împotriva rinotraheitei infecțioase bovine în conformitate cu punctul II.6.3,]

II.6.5. îndeplinesc condițiile de import de material seminal de bovine stabilite în capitolul referitor la febra catarală ovină din Codul Internațional de Sănătate a Animalelor Terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală (OIE), în funcție de statutul țării sau de zona de rezidență;****

II.6.6. rezidau în țara exportatoare în care există următoarele serotipuri de boală hemoragică epizootică (BHE): și au fost supuși de două ori la intervale de cel mult 12 luni și cu rezultate negative, unui test de imunodifuzie pe gel de agar (³) și unui test de seroneutralizare pentru toate serotipurile de BHE enumerate mai sus, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate înainte de colectarea materialului seminal și cu nu mai puțin de 21 de zile după aceasta;***

II.6.7. rezidau în țara exportatoare în care există următoarele serotipuri de boală hemoragică epizootică (BHE): și au fost supuși, cu rezultate negative, înainte de intrare și la intervale de șase luni, unui test de imunodifuzie pe gel de agar (³) și unui test de seroneutralizare pentru toate serotipurile BHE enumerate mai sus, efectuate într-un laborator autorizat;**

II.6.8. au fost supuși de două ori la intervale de cel mult 12 luni, cu rezultate negative, unui test de seroneutralizare pentru detectarea prezenței virusului Akabane, efectuat într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate înainte de și cu nu mai puțin de 21 de zile după colectarea materialului seminal.*

II.7. Materialul seminal destinat exportului a fost colectat după data la care centrul a fost autorizat de către autoritățile naționale competente ale țării exportatoare.

II.8. Materialul seminal destinat exportului a fost procesat, depozitat și transportat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE, înainte de modificarea acesteia prin Directiva 2003/43/CE.

Observații**Partea I**

- Rubrică de referință I.6: Persoană responsabilă pentru încărcare în Comunitate: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.
- Rubrică de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.
- Rubrică de referință I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.
- Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de cazul în care este vorba despre certificat de tranzit sau certificat de import.
- Rubrică de referință I.28: marca de identificare corespunde cu numărul de identificare al animalelor donatoare și cu data colectării, care trebuie să fie anterioară datei de 31 decembrie 2004.

ȚARA

Material seminal de bovine

Partea II

- (1) Se șterge, după caz.
- (2) Țările înscrise pe lista din anexa I la Decizia 2004/639/CE.
- (3) Standardele pentru testele de depistare a virusului BHE sunt descrise în capitolul referitor la febra catarală ovină din Manualul privind testele de diagnosticare și vaccinurile pentru animalele terestre.
- **** A se folosi numai de către Australia, Canada și SUA.
- *** A se folosi numai de către Australia și SUA.
- ** A se folosi numai de către Canada.
- * A se folosi numai de către Australia.
- Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Data:

Locul:

Funcția și titlul:

Semnătura:



Ștampila

PARTEA 3

Model de certificat aplicabil în cazul importurilor și al tranzitelor de material seminal expedit dintr-un centru de depozitare a materialului seminal autorizat sau dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat:

- fie colectat și tratat în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE a Consiliului, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2003/43/CE;
- fie colectat, tratat și/sau depozitat înainte de 31 decembrie 2004 în conformitate cu prevederile Directivei 88/407/CEE a Consiliului, aplicabile până la data de 1 iulie 2003, și importat după data de 31 decembrie 2004 în conformitate cu articolul 2 alineatul (2) din Directiva 2003/43/CE.

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la lotul expedit	I.1. Expeditor		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.		
	Nume		I.3. Autoritatea competentă centrală				
	Adresa						
	Nr. tel.						
	I.5. Destinatar		I.4. Autoritatea competentă locală				
	Nume		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE				
	Adresa						
	Cod poștal						
	Nr. tel.						
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație
I.11. Locul de origine			I.12. Locul de destinație				
Nume		Număr de aprobare		Nume			
Adresa		Număr de aprobare		Adresa			
Nume		Număr de aprobare		Cod poștal			
Adresa		Număr de aprobare		Nume			
Adresa				Cod poștal			
I.13. Locul de imbarcare				I.14. Data plecării			
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PCF de intrare în UE			
Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>				I.17. Nr. certificatelor originale asociate			
Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>							
Identificare:							
Referințe documentare:							
I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul produsului (Cod SH)		I.20. Cantitate	
				05 11 10			
I.21.				I.22. Număr de ambalaje			
I.23. Numărul de sigilii și de containere				I.24.			
I.25. Produse certificate pentru:							
Reproducție artificială <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit într-o țară terță <input type="checkbox"/>				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>			
Țara terță		Codul ISO					
I.28. Identificarea produselor							
Specii (Nume științific)		Marca de identificare		Cantitate			

ȚARA

Material seminal de bovine

		II.a. Număr de referință al certificatului
Partea II: Certificare	II. Informații sanitar-veterinare	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial al, certific faptul că: (denumirea țării exportatoare) ⁽²⁾	
	II.1. Centrul la care a fost depozitat materialul seminal destinat exportului către Comunitate:	
	⁽¹⁾ fie [II.1.1 corespunde condițiilor stabilite în capitolul I punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE;	
	precum și II.1.2 a fost operat și supravegheat în condițiile stabilite în capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE a Consiliului.]	
	⁽¹⁾ fie [II.1.1 corespunde condițiilor stabilite în capitolul I punctul 2 din anexa A la Directiva 88/407/CEE;	
	precum și II.1.2 a fost operat și supravegheat în condițiile stabilite în capitolul II punctul 2 din anexa A la Directiva 88/407/CEE a Consiliului.]	
	II.2. Materialul seminal destinat exportului către Comunitate:	
	II.2.1. a fost colectat, tratat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într- un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽¹⁾ , operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul 1 și capitolul II punctul 1 din anexa A la Directiva 88/407/CEE, și	
	⁽¹⁾ fie [aflat în țara exportatoare;]	
	⁽¹⁾ fie [aflat în ⁽²⁾ ,	
	precum și precum și a fost importat în țara exportatoare în condiții cel puțin la fel de stricte ca pentru importurile în Comunitate de material seminal de animale domestice din specia bovină în conformitate cu Directiva 88/407/CEE,]	
	II.2.2. a fost depozitat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE;	
	II.2.3. a fost expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții care respectă prevederile Directivei 88/407/CEE și având numărul specificat în partea I.23.	
	Observații	
Partea I		
— Rubrică de referință I.6: Persoană responsabilă pentru încărcare în Comunitate: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.		
— Rubrică de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul în care este vorba despre un certificat pentru marfa aflată în tranzit.		
— Rubrică de referință I.17: ar trebui să corespundă cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului(elor) de sănătate care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal de la locul de origine la centrul de depozitare a materialului seminal descris mai sus. Originalul respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.		
— Rubrică de referință I.23: se menționează numărul de identificare a recipientului și numărul sigiliului.		
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de cazul în care este vorba despre certificat de tranzit sau certificat de import.		
— Rubrică de referință pentru I.28: marca de identificare trebuie să corespundă cu numărul de identificare al animalelor donatoare și cu data colectării.		

ȚARA

Material seminal de bovine

Partea II

- (1) Se șterge, după caz.
- (2) Țările înscrise pe lista din anexa I la Decizia 2004/639/CE și statele membre.
- (3) Numai centrele enumerate în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) și articolul 9 alineatul (1) din Directiva 88/407/CEE ([http://circa.europa.eu/irc/sanco/vets/info/data/semn.html](http://circa.europa.eu/irc/sanco/vets/info/data/semen/semn.html)).
- Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Data:

Locul:

Funcția și titlul:

Semnătura:"



Ștampila