

# DECIZII

## DECIZIA COMISIEI

din 26 august 2010

**de stabilire a unor modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină**

[notificată cu numărul C(2010) 5779]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2010/470/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute la punctul I din anexa A la Directiva 90/425/CEE<sup>(1)</sup>, în special liniuța a patra din articolul 11 alineatul (2) și liniuța a treia din articolul 11 alineatul (3),

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează comerțul în interiorul Uniunii cu animale, material seminal, ovule și embrioni care nu fac obiectul cerințelor de sănătate animală stabilite în acte specifice ale Uniunii. Aceasta cuprinde cerințele pentru comerțul cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină (denumite în continuare „produsele”). De asemenea, directiva prevede stabilirea de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produse în interiorul Uniunii.
- (2) Anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei<sup>(2)</sup>, stabilește noi cerințe aplicabile produselor începând cu 1 septembrie 2010.
- (3) Anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010, introduce norme privind centrele de stocare a materialului

seminal și condiții detaliate pentru autorizarea și supravegherea centrelor respective. De asemenea, ea stabilește condiții detaliate pentru autorizarea și supravegherea echipelor de colectare și producție de embrioni, pentru colectarea și prelucrarea embrionilor obținuți *in vivo* și pentru producerea și prelucrarea embrionilor fertilizați *in vitro* și a embrionilor micromanipulați. Anexa D, astfel cum a fost modificată, modifică, de asemenea, condițiile aplicabile animalelor donatoare de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și de ovule și embrioni de animale din specia porcină.

- (4) Este necesar să se stabilească noi modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produse în interiorul Uniunii, luând în considerare cerințele de sănătate animală prevăzute în anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010.
- (5) De asemenea, ar trebui să se prevadă măsuri în ceea ce privește stocurile de produse existente în Uniune care respectă dispozițiile Directivei 92/65/CEE, stabilite înaintea intrării în vigoare a modificărilor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010. În consecință, este necesar să se stabilească modele de certificate de sănătate distincte aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și comerțului cu ovule și embrioni de animale din specia porcină colectați sau produși, prelucrați și stocați în conformitate cu anexa D la Directiva 92/65/CEE, înainte de 1 septembrie 2010.
- (6) Având în vedere capacitățile de stocare de lungă durată pentru astfel de produse, este imposibil în prezent să se determine o dată pentru epuizarea stocurilor existente. Prin urmare, nu este posibil să se stabilească o dată pentru încetarea utilizării acestor modele de certificate de sănătate pentru stocurile existente.

<sup>(1)</sup> JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

<sup>(2)</sup> JO L 52, 3.3.2010, p. 14.

- (7) În vederea asigurării coerenței și a simplificării legislației Uniunii, modelele de certificate de sănătate ar trebui stabilite într-o decizie unică și ar trebui să țină seama de Regulamentul (CE) nr. 599/2004 al Comisiei din 30 martie 2004 de adoptare a unui model armonizat de certificat și de proces-verbal al inspecției, referitoare la schimburile intracomunitare cu animale și cu produse de origine animală <sup>(1)</sup>.
- (8) În vederea asigurării trasabilității complete a produselor, în prezenta decizie ar trebui stabilite modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal de animale din speciile ecvină, ovină și caprină colectat în centre de colectare a materialului seminal autorizat și expedit de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat, indiferent dacă acesta din urmă face parte dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat sub un număr de autorizare diferit.
- (9) Din motive de claritate a legislației Uniunii, actele Uniunii de stabilire a modelelor de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produsele în cauză în interiorul Uniunii ar trebui abrogate în mod expres. În consecință, ar trebui să se abroge Decizia 95/294/CE a Comisiei din 24 iulie 1995 de stabilire a modelului de certificat de sănătate animală pentru schimburile cu ovule și embrioni din specia ecvină <sup>(2)</sup>, Decizia 95/307/CE a Comisiei din 24 iulie 1995 de stabilire a certificatului de sănătate animală tip pentru schimburile de material seminal din specia ecvină <sup>(3)</sup>, Decizia 95/388/CE a Comisiei din 19 septembrie 1995 de stabilire a modelului de certificat pentru schimburile intracomunitare de material seminal, ovule și embrioni de la speciile ovină și caprină <sup>(4)</sup> și Decizia 95/483/CE a Comisiei din 9 noiembrie 1995 de stabilire a modelului de certificat pentru schimburile intracomunitare cu ovule și embrioni de animale din specia porcină <sup>(5)</sup>.
- (10) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

#### Articolul 1

##### Obiect

Prezenta decizie stabilește modelele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu următoarele produse:

- (a) material seminal de la animale din specia ecvină;
- (b) ovule și embrioni de la animale din specia ecvină;
- (c) material seminal de la animale din speciile ovină și caprină;
- (d) ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină;
- (e) ovule și embrioni de la animale din specia porcină.

<sup>(1)</sup> JO L 94, 31.3.2004, p. 44.

<sup>(2)</sup> JO L 182, 2.8.1995, p. 27.

<sup>(3)</sup> JO L 185, 4.8.1995, p. 58.

<sup>(4)</sup> JO L 234, 3.10.1995, p. 30.

<sup>(5)</sup> JO L 275, 18.11.1995, p. 30.

#### Articolul 2

##### Comerțul cu material seminal de la animale din specia ecvină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa I însoțește transporturile de material seminal de la animale din specia ecvină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate IA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de material seminal colectat după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (b) modelul de certificat de sănătate IB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de material seminal colectat, prelucrat și stocat înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (c) modelul de certificat de sănătate IC astfel cum figurează în partea C, pentru transporturile de material seminal și stocuri de material seminal menționate la literele (a) și (b) expediate de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat.

#### Articolul 3

##### Comerțul cu ovule și embrioni de la animale din specia ecvină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa II însoțește transporturile de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate IIA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate IIB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

#### Articolul 4

##### Comerțul cu material seminal de la animale din speciile ovină și caprină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa III însoțește transporturile de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate IIIA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de material seminal colectat după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;

- (b) modelul de certificat de sănătate IIIB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de material seminal colectat, prelucrat și stocat înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (c) modelul de certificat de sănătate IIIC astfel cum figurează în partea C, pentru transporturile de material seminal și de stocuri de material seminal menționate la literele (a) și (b) expediate de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat.

#### Articolul 5

### Comerțul cu ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa IV însoțește transporturile de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate IVA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate IVB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

#### Articolul 6

### Comerțul cu ovule și de embrioni de la animale din specia porcină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa V însoțește transporturile de

ovule și embrioni de la animale din specia porcină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate VA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate VB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

#### Articolul 7

### Abrogări

Deciziile 95/294/CE, 95/307/CE, 95/388/CE și 95/483/CE se abrogă.

#### Articolul 8

### Aplicabilitate

Prezenta decizie se aplică de la 1 septembrie 2010.

#### Articolul 9

### Destinatari

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 august 2010.

Pentru Comisie

John DALLI

Membru al Comisiei

## ANEXA I

**Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa  Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală		
			I.4. Autoritatea competentă locală		
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.		
			I.7.		
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	
	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod	
	I.12. Locul de origine  Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație  Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		
	I.14.		I.15.		
	I.16. Mijloace de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.		
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>	
				I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>					
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod Punctul de intrare      Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod		I.29.			
I.30.					
I.31. Identificarea produselor					
Specie (denumire științifică)	Rasă	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al centrului	Cantitate

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. centrul de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> în care s-a colectat, prelucrat și stocat materialul seminal descris anterior pentru comercializare este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.1. în cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal descris anterior și se încheie la data la care s-a expediat materialul seminal proaspăt sau congelat sau până la expirarea perioadei de stocare de 30 de zile a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:		
II.1.1.1. s-a situat pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, pe o parte a teritoriului <sup>(1)</sup> unui stat membru care nu era considerat infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
II.1.1.2. a îndeplinit condițiile pentru o exploatație descrise la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
II.1.1.3. a conținut numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;		
II.2. s-au admis în centru numai ecvidee care satisfăceau condițiile descrise la articolele 4 și 5 sau la articolele 12-16 din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> .		
II.3. materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
II.3.1. nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul aditerii în centru și în ziua recoltării materialului seminal;		
II.3.2. fuseseră deținuți în cursul celor 30 de zile anterioare recoltării materialului seminal în exploatații în care niciun ecvidu nu a prezentat în această perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;		
II.3.3. nu fuseseră utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și de la datele primei probe menționate la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 sau II.3.5.3 și până la finalul perioadei de colectare;		
II.3.4. fuseseră supuși la următoarele teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate pe eșantioane prelevate în conformitate cu unul dintre programele menționate la punctul II.3.5 într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă:		
<sup>(1)</sup> fie [II.3.4.1. testul de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), cu un rezultat negativ;]		
<sup>(1)</sup> fie [II.3.4.1. un test ELISA pentru anemie infecțioasă ecvină (AIE), cu rezultat negativ;]		
și <sup>(1)</sup> fie [II.3.4.2. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină (AVE) cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru;]		
<sup>(1)</sup> fie [II.3.4.2. un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]		
și [II.3.4.3. un test de identificare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), efectuat în două reprize pe eșantioane prelevate la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> după o perioadă de cultură de 7-14 zile pe prelevări de lichid preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;		
II.3.5. fuseseră supuși, cu rezultatele specificate la II.3.4 în fiecare caz, la cel puțin unul dintre programele de testare <sup>(4)</sup> detaliate la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3, după cum urmează:		
II.3.5.1. armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, iar niciunul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare a materialului seminal nu a intrat în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarului donator.		
Testele descrise la punctul II.3.4 s-au executat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile.		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.				
<p>II.3.5.2. armăsarul donator s-a aflat în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, dar a părăsit centrul sub responsabilitatea veterinarului centrului pentru o perioadă continuă de mai puțin de 14 zile și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună.</p> <p>testele descrise la punctul II.3.4 s-au executat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus și la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile.</p> <p>și testul descris la punctul II.3.4.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sânge prelevat <sup>(5)</sup> nu mai mult de 90 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus.</p> <p>și <sup>(1)</sup> fie [unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2 pentru arterita virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion prelevat <sup>(5)</sup> nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p><sup>(1)</sup> fie [s-a efectuat un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină cu rezultat negativ pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat <sup>(5)</sup> nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat la aceeași dată <sup>(5)</sup> a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru;]</p> <p>și testul descris la punctul II.3.4.3 pentru metrita contagioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> nu mai mult de 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus.</p> <p>II.3.5.3. Testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus,</p> <p>și testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> la minimum 14 zile și maximum 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus.</p> <p>II.3.6. fuseseră supuși la testele prevăzute la punctul II.3.5 efectuate pe eșantioane prelevate la următoarele date:</p>								
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii <sup>(5)</sup>		Data eșantionării pentru teste de sănătate <sup>(5)</sup>				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1	AVE II.3.4.2		MCE II.3.4.3	
					Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
<p><sup>(1)</sup> fie [II.4. nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]</p> <p><sup>(1)</sup> fie [II.4. s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum <sup>(6)</sup>: .....;]</p> <p>II.5. materialul seminal descris mai sus a fost:</p> <p>II.5.1. colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea I punctul 1 și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p> <p>II.5.2. expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.</p>								

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Observații</i></p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>Orientări pentru completarea tabelului de la II.3.6:</p> <p>Abrevieri:</p> <p>AIE-1 Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)</p> <p>AIE-2 Al doilea test de depistare a AIE</p> <p>AVE-B1 Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) pe eșantion de sânge</p> <p>AVE-B2 Al doilea test de depistare a AVE pe eșantion de sânge</p> <p>AVE-S1 Primul test de depistare a AVE pe eșantion de material seminal</p> <p>AVE-S2 Al doilea test de depistare a AVE pe eșantion de material seminal</p> <p>MCE-11 Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) – primul eșantion</p> <p>MCE-12 Primul test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11</p> <p>MCE-21 Al doilea test de depistare a MCE – primul eșantion</p> <p>MCE-22 Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21</p> <p>Instrucțiuni:</p> <p>Pentru fiecare identificare a materialului seminal din coloana A din exemplul de mai jos, regimul de testare (II.3.5.1, II.3.5.2 și/sau II.3.5.3) trebuie să fie descris în coloana B și coloanele C și D completate cu datele solicitate.</p> <p>Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru testare în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus conform cerințelor în II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3 se introduc pe rândul de sus al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile marcate cu AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 în exemplul de mai jos.</p> <p>Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la II.3.5.2 sau II.3.5.3, se introduc pe rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 în exemplul de mai jos.</p>		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii <sup>(5)</sup>		Data eșantionării pentru teste de sănătate <sup>(5)</sup>				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1	AVE II.3.4.2		MCE II.3.4.3	
					Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
				AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:

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

(3) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

(4) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.

(5) Introduceți data în tabelul de la punctul II.3.6 (urmați orientările din partea II a observațiilor).

(6) Introduceți numele și concentrațiile.

Medic veterinar oficial (\*)

Nume (cu majuscule):

Calificarea și titlul:

Unitatea veterinară locală:

Nr. UVL:

Data:

Semnătură:

Ștampila:

(\*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.





## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. centrul de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> în care a fost colectat, prelucrat și stocat materialul seminal descris mai sus în vederea comercializării:		
II.1.1. este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu condițiile menționate în capitolul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.2. este situat pe teritoriul sau, în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului <sup>(1)</sup> unui stat membru care, în ziua în care s-a colectat materialul seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , nu era considerat a fi infectat cu pestă cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
II.1.3. îndeplinea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , condițiile prevăzute la articolul 4 din Directiva 2009/156/CE;		
II.1.4. cuprindea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului congelat și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină.		
II.2. toate ecvideele au fost admise în centru în condițiile prevăzute la articolele 4 și 5 din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
II.3. materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
II.3.1. în ziua în care a fost colectat materialul seminal, nu prezentau semnele clinice ale niciunei boli infecțioase sau contagioase;		
II.3.2. timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală;		
II.3.3. cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care niciun exemplar nu prezenta semne clinice de arterită virală ecvină;		
II.3.4. în cursul ultimelor 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care niciun ecvidu nu prezenta semne clinice de metrită contagioasă ecvină;		
II.3.5. după cunoștințele mele și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal;		
II.3.6. au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, după un program de testare conform punctului II.3.7.		
și <sup>(1)</sup> fie	[II.3.6.1. un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;]	
și <sup>(1)</sup> fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru; și]	
și	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]	
și	II.3.6.3. un test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină, efectuat de două ori pe probe colectate de la armăsarul donator la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
II.3.7. au fost supuși unuia dintre următoarele programe de testare <sup>(4)</sup> :		
II.3.7.1. armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar nici unul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.		
Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eșantioane prelevate la data de ..... <sup>(5)</sup> , iar în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la data de ..... <sup>(6)</sup> , la cel puțin 14 zile după începerea perioadei de reședință de mai sus și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.3.7.2. armăsarul donator nu s-a aflat în permanență în centrul de colectare sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarului donator.</p> <p>Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eşantioane prelevate la .....<sup>(5)</sup> și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eşantion prelevat la .....<sup>(5)</sup>, în cursul perioadei de 14 zile înaintea primei colectări de material seminal și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;</p> <p>și testul descris la punctul II.3.6.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eşantion de sânge prelevat la .....<sup>(5)</sup>, nu mai mult de 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;</p> <p>și <sup>(1)</sup> fie [unul dintre testele descrise la punctul II.3.6.2 pentru arterita virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eşantion colectat la .....<sup>(5)</sup>, nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p><sup>(1)</sup> fie [starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv pentru arterita virală ecvină s-a confirmat printr-un test de izolare a virusului efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator colectat la .....<sup>(5)</sup>, cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p>II.3.7.3. testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat în perioada de stocare obligatorie a materialului seminal congelat, de 30 de zile, și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal pe eşantioane prelevate la .....<sup>(5)</sup> și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eşantion prelevat la .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.4. materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele de la capitolele II și III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.</p>		
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:		
<a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>		
<sup>(3)</sup> JO L 192, 23.7.2010, p. 1.		
<sup>(4)</sup> Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.		
<sup>(5)</sup> Introduceți data.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

## PARTEA C

Model de certificat de sănătate IC pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa  Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Codul poștal		I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente		Numărul (numerele) documentelor de însoțire	
	I.7.					
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine  Centrul de spermă <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal			I.13. Locul de destinație  Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal		
	Numărul de autorizare			Numărul de autorizare		
	I.14.					
I.15.						
I.16. Mijloace de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>  Identificare						
I.17.						
I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		
I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod Punctul de intrare      Numărul PCF			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor  Specie (denumire științifică)      Rasă      Identitatea donatorului      Data colectării      Numărul de autorizare al centrului      Cantitate						

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
----------------------------------	--	-------

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:

Partea II: Certificare	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	III.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> situat în statul membru de origine a materialului seminal și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și din care materialul seminal a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, situat în același stat membru de origine al materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în:
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea A din anexa I la Decizia 2010/470/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea B din anexa I la Decizia 2010/470/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[Decizia 95/307/CE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	III.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> situat în Uniunea Europeană și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, în conformitate cu:
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea A din anexa I la Decizia 2010/470/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea B din anexa I la Decizia 2010/470/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea C din anexa I la Decizia 2010/470/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[Decizia 95/307/CE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	III.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> , situat într-o țară terță sau într-o parte (în părți) a(ale) acestela, enumerate în coloanele 2 și 4 din anexa I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost importat în Uniunea Europeană în condițiile de la articolul 4 din Decizia 2004/211/CE, în conformitate cu:
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea A din anexa I la Decizia 2010/471/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea B din anexa I la Decizia 2010/471/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[partea C din anexa I la Decizia 2010/471/UE;]
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>		[Decizia 96/539/CE;]
		II.2.	a fost stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> menționat la rubrica I.12, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 2 și secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;
	II.3.	a fost expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.	
<i>Observații</i>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.6: corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al certificatului (certificatelor) de sănătate [INTRA sau CVED] care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal autorizat de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copia (copiile) aprobată (aprobate) oficial trebuie anexate la prezentul certificat.			
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expediat materialul seminal.			

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvidee – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p style="padding-left: 40px;">data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p style="padding-left: 40px;">numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se șterge după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-urile internet ale Comisiei:</p> <p style="padding-left: 40px;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p style="padding-left: 40px;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</a></p>										
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Nume (cu majuscule):</td> <td>Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Unitatea veterinară locală:</td> <td>Nr. UVL:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătură:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										

## ANEXA II

**Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IIA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal			I.6.		
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal			I.7.		
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Numărul de autorizare			I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Numărul de autorizare		
	I.14.			I.15.		
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare			I.17.		
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>	
					I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete	
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului	
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Categorie Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al echipei Cantitate						

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:				
Partea II: Certificare	( <sup>1</sup> ) fie	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> /ovulele obținute <i>in vivo</i> ( <sup>1</sup> ) descrise mai sus au fost colectate, prelucrate și stocate de către o echipă de colectare a embrionilor ( <sup>2</sup> ) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> /embrionii micromanipulați ( <sup>1</sup> ) descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor ( <sup>2</sup> ), autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctele 1 și 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.2. embrionii obținuți <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.2. ovulele obținute <i>in vivo</i> descrise mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
		II.3. ovulele sau embrionii descriși mai sus provin de la iepe donatoare care:		
		II.3.1. provin din exploatații care îndeplinesc condițiile descrise la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE ( <sup>4</sup> ) în care au fost admise numai ecvidee care îndeplinesc condițiile descrise la articolele 4 și 5 sau la articolele 12-16 din Directiva 2009/156/CE;		
		II.3.2. îndeplinesc cerințele suplimentare din capitolul IV punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
		II.3.3. nu au fost utilizate pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor și între data primului eșantion menționat la punctele II.3.4 și II.3.5 și data colectării ovulelor și embrionilor;		
		II.3.4. au fost supuse cu rezultate negative unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau unui test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la ..... ( <sup>3</sup> ), în cursul celor 30 de zile anterioare datei primei colectări de ovule sau de embrioni, și ultimul test a fost efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la ..... ( <sup>3</sup> ), cu maximum 90 de zile înainte de colectarea ovulelor și embrionilor;		
		II.3.5. au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină prin izolare de <i>Taylorella equigenitalis</i> după o cultivare de 7-14 zile cu rezultate negative în fiecare caz pe eșantioane prelevate în ultimele 30 de zile dinaintea datei primei colectări de ovule sau embrioni de pe suprafețele mucoaselor fosei clitorisului și ale sinusurilor clitorisului în două cicluri estrale consecutive la ..... ( <sup>3</sup> ) și la ..... ( <sup>3</sup> ), și pe un specimen suplimentar de cultură prelevat în timpul unuia dintre ciclurile estrale din cervixul endometrial la ..... ( <sup>3</sup> );		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a iepelor donatoare cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
( <sup>1</sup> ) fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
( <sup>1</sup> ) fie	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din specia ecvină;]			
	II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.			
<b>Observații</b>				
<b>Partea I:</b>				
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția ovulelor/embrionilor.				
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.				
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.				



## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i>, ovule obținute <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați.</p> <p>identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se șterge după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) Introduceți data.</p> <p>(<sup>4</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p>										
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table border="0"> <tr> <td>Nume (cu majuscule):</td> <td>Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Unitatea veterinară locală:</td> <td>Nr. UVL:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătură:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										

## PARTEA B

Model de certificat de sănătate IIB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înaintea de 1 septembrie 2010 și expediți după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa  Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine  Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal		Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație  Exploatația <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/>  Numărul de autorizare	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>							
	I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/>					
Țara terță	Cod ISO	Stat membru	Cod ISO					
Punctul de ieșire	Cod	Stat membru	Cod ISO					
Punctul de intrare	Numărul PCF	Stat membru	Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/>		I.29.						
Țara terță	Cod ISO							
Punctul de ieșire	Cod							
I.30.								
I.31. Identificarea produselor								
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1.	ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> descrise/descrise mai sus au fost colectate/colectați de o echipă de colectare <sup>(2)</sup> autorizată de autoritatea competentă și au fost prelucrați într-un laborator adecvat;	
II.2.	ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> au fost colectate/colectați de la iepe donatoare care:	
II.2.1.	în ziua colectării erau amplasate în incinte situate pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, într-o parte a teritoriului unui stat membru care nu era considerat infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;	
II.2.2.	au fost amplasate în exploatații, sub supraveghere veterinară, care în ziua colectării au îndeplinit condițiile de la articolul 4 din Directiva 2009/156/CE;	
II.2.3.	timp de 60 de zile înainte de recoltare au fost ținute în exploatații indemne de semne clinice de metrită contagioasă ecvină;	
II.2.4.	nu au fost utilizate pentru reproducere naturală în perioada de 30 de zile anterioară colectării ovulelor/embrionilor <sup>(1)</sup> ;	
II.2.5.	din cunoștințele mele și în măsura în care am putut constata, nu au intrat în contact cu ecvidee afectate de o boală infecțioasă sau contagioasă în decursul a 15 zile imediat anterioare colectării ovulelor/embrionilor <sup>(1)</sup> ;	
II.2.6.	în ziua colectării nu prezentau semnele clinice ale niciunei boli infecțioase sau contagioase;	
II.3.	ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> s-au colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții care respectă cerințele anexei D la Directiva 92/65/CEE;	
II.4.	materialul seminal utilizat pentru inseminarea artificială a iepelor donatoare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE <sup>(4)</sup> <sup>(1)</sup> ;	
II.5.	ovulele folosite pentru producerea de embrioni <i>in vivo</i> respectă cerințele Directivei 92/65/CEE <sup>(1)</sup> .	
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Numai echipele de colectare a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>		
<sup>(3)</sup> JO L 192, 23.7.2010, p. 1.		
<sup>(4)</sup> Nu se aplică pentru ovule.		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table><tr><td>Nume (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătură:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>										

## ANEXA III

**Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IIIA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Țara de origine      Cod ISO		I.9. Regiunea de origine      Cod		I.10. Țara de origine      Cod ISO	
					I.11. Regiunea de origine      Cod	
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume                                      Numărul de autorizare Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume                                      Numărul de autorizare Adresa Codul poștal			
	I.14.		I.15.			
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.			
	I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță                                      Cod ISO Punctul de ieșire                              Cod Punctul de intrare                              Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru                                      Cod ISO Stat membru                                      Cod ISO Stat membru                                      Cod ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță                                      Cod ISO Punctul de ieșire                              Cod		I.29.				
I.30.						
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)      Rasă      Identitatea donatorului      Data colectării      Numărul de autorizare al centrului      Cantitate						

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ovine și caprine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. materialul seminal descris mai sus:		
II.1.1. s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.2. provine de la animale donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul II secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.3. s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea II și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile <sup>(3)</sup> solicitate de statul membru de destinație;]	
II.1.5. a fost expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23;		
<sup>(1)</sup> fie	[II.2. nu s-au adăugat la materialul seminal niciun fel de antibiotice sau amestecuri de antibiotice;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2. s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum <sup>(4)</sup> : .....]	
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:		
<a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>		
<sup>(3)</sup> Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
<sup>(4)</sup> Introduceți numele și concentrațiile.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

## PARTEA B

Model de certificat de sănătate IIIB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa  Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine      Cod ISO		I.9. Regiunea de origine      Cod		I.10. Țara de origine      Cod ISO		I.11. Regiunea de origine      Cod	
	I.12. Locul de origine  Centrul de spermă <input type="checkbox"/>  Nume      Numărul de autorizare Adresa  Codul poștal		I.13. Locul de destinație  Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/>  Nume      Numărul de autorizare Adresa  Codul poștal					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod Punctul de intrare      Numărul PCF			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO Stat membru      Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță      Cod ISO Punctul de ieșire      Cod			I.29.					
I.30.								
I.31. Identificarea produselor  Specie (denumire științifică)      Rasă      Identitatea donatorului      Data colectării      Numărul de autorizare al centrului      Cantitate								

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ovine și caprine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:		
II.1.	s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I și secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.	provine de la animale donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul II secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.3.	s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea II și capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile <sup>(3)</sup> solicitate de statul membru de destinație.]	
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz//aaaa. numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>		
<sup>(3)</sup> Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		



## PARTEA C

Model de certificat de sănătate IIIC pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expediat după 31 august 2010 de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa  Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Codul poștal		I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente		Numărul (numerele) documentelor de însoțire	
	I.7.					
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal			I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/>  Nume Adresa Codul poștal		
	I.14.			I.15.		
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare			I.17.		
I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
				I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor  Specie (denumire științifică)      Rasă      Identitatea donatorului      Data colectării      Numărul de autorizare al centrului      Cantitate						

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ovine și caprine – Partea C

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:			
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> situat în statul membru de origine a materialului seminal și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și din care materialul seminal a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat în partea I.12, situat în același stat membru de origine a materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în:	
	<sup>(1)</sup> fie	[partea A din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[partea B din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[Decizia 95/388/CE;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> situat în Uniunea Europeană și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I și secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, în conformitate cu:	
	<sup>(1)</sup> fie	[partea A din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[partea B din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[Decizia 95/388/CE;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectarea într-un centru de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> situat într-o țară terță sau într-o parte (în părți) a(ale) acesteia, enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost importat în Uniunea Europeană în condițiile de la articolul 17 alineatul (2) din Directiva 92/65/CEE, în conformitate cu:	
	<sup>(1)</sup> fie	[secțiunea A din partea 2 din anexa II la Decizia 2010/472/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[secțiunea B din partea 2 din anexa II la Decizia 2010/472/UE;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[anexa II la Decizia 2008/635/CE;]	
	II.2.	fost stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat <sup>(2)</sup> menționat la rubrica I.12, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 2 și secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
	II.3.	a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.	
<i>Observații</i>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.6:	corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al certificatului (certificatelor) de sănătate [INTRA sau CVED] care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal autorizat de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copia/copiile aprobată (aprobate) oficial trebuie anexate la prezentul certificat.		
Rubrica I.12:	locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expedit materialul seminal.		
Rubrica I.13:	locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23:	se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31:	identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal de la locul de origine al materialului seminal.		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ovine și caprine – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(1) Se șterge după caz.</p> <p>(2) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-urile internet ale Comisiei:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a></p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		

## ANEXA IV

**Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule/embrioni de la animale din speciile ovină și caprină**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IVA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediți de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		Cod ISO Cod		I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)      Rasă      Categorie      Identitatea donatorului      Data colectării      Numărul de autorizare al echipei      Cantitate								

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea A

	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<b>Partea II: Certificare</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:			
	<sup>(1)</sup> fie	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> /ovulele obținute <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> descriși/descrise mai sus au fost colectați/colectate, prelucrați/prelucrate și stocați/stocate de către o echipă de colectare a embrionilor <sup>(2)</sup> autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> /embrionii micromanipulați <sup>(1)</sup> descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor <sup>(2)</sup> autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctele 1 și 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.2. embrionii obținuți <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.2. ovulele obținute <i>in vivo</i> descrise mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
		II.3. ovulele sau embrionii descriși mai sus:		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și sunt destinate/destinați unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scraple prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile <sup>(3)</sup> solicitate de statele membre de destinație;]		
		II.3.2. provin de la femele donatoare din specia ovină/specia caprină <sup>(1)</sup> care îndeplinesc cerințele din capitolul IV punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a femelelor donatoare cu material seminal colectat, produs, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele de la capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din speciile ovină și caprină;]		
		II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediți la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.		
	<i>Observații</i>			
	<b>Partea I:</b>			
	Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția embrionilor.			
	Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.			
	Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.			
	Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.			

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se șterge după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).</p>										
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table><tr><td>Nume (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătură:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table> <p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										

## PARTEA B

Model de certificat de sănătate IVB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înaintea de 1 septembrie 2010 și expediți după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local
	I.3. Autoritatea competentă centrală			
	I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.	
			I.7.	
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod
	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal	
	Numărul de autorizare		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.		I.15.	
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.	
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>
				I.20. Cantitate
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete	
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului	
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>				
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		
Cod ISO Cod Numărul PCF		Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		I.29.		
Cod ISO Cod				
I.30.				
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)				
Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	
		Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> descrise/descrși mai sus:		
Partea II: Certificare	II.1.	s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă cerințele Directivei 92/65/CEE;
	II.2.	provin de la femele donatoare din speciile ovină/caprină <sup>(1)</sup> care îndeplinesc cerințele din capitolul IV din anexa D la Directiva 92/65/CEE;
	<sup>(1)</sup> fie	II.3. îndeplinesc cerințele din capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
	<sup>(1)</sup> fie	II.3. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și sunt destinate unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile <sup>(2)</sup> solicitate de statul membru de destinație.]
	<sup>(1)</sup> fie	II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și cerințele din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
<sup>(1)</sup> fie	II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile <sup>(2)</sup> solicitate de statul membru de destinație.]	
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> , sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		



## ANEXA V

**Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule/embrioni de la animale din specia porcină**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate VA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia porcină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine      Cod ISO		I.9. Regiunea de origine      Cod		I.10. Țara de origine      Cod ISO		I.11. Regiunea de origine      Cod	
	I.12. Locul de origine Nume Adresa Codul poștal		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>							
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		<input type="checkbox"/> Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		Cod ISO Cod		I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produselor								
Specie (denumire științifică)		Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la porcine – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> descrise/descrși mai sus:			
	II.1.	au fost produse/produși/colectate/colectați <sup>(1)</sup> , prelucrate/prelucrați și stocate/stocați de către o echipă <sup>(2)</sup> autorizată de colectare/producere <sup>(1)</sup> a embrionilor, autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.2.	îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.3.	provin de la femele donatoare din specia porcină care îndeplinesc cerințele din capitolul IV punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	<sup>(1)</sup> fie	II.4.	sunt embrioni obținuți <i>in vivo</i> care:	
		II.4.1.	au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale cu material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE,	
		II.4.2.	provin dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:	
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexele I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE și au fost spălați cu tripsină;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și au fost spălați cu tripsină;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	II.4.	sunt embrioni produși <i>in vitro</i> /micromanipulați <sup>(1)</sup> care:	
		II.4.1.	au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> cu material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE,	
		II.4.2.	provin dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:	
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexele I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE, iar femelele donatoare ale ovulelor utilizate pentru producerea lor se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]		
	<sup>(1)</sup> fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]		
<sup>(1)</sup> fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE, iar femelele donatoare ale ovulelor utilizate pentru producerea lor se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]			
<sup>(1)</sup> fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]			

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la porcine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [II.4. sunt ovule obținute <i>in vivo</i> originare dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE și provin de la femele donatoare care se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și provin de la femele donatoare care se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>II.5. au fost expediate/expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții conforme cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul precizat la rubrica I.23.</p>		
<p><i>Observații</i></p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția ovulelor/embrionilor.</p> <p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i>, ovule obținute <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se șterge după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		

## PARTEA B

Model de certificat de sănătate VB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia porcineă colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expediți după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local					
					I.3. Autoritatea competentă centrală							
					I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Nume Adresa Codul poștal				Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal				Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.				I.15.							
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.							
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete						
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare			Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru			Cod ISO Cod ISO Cod ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire			Cod ISO Cod		I.29.							
I.30.												
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)						Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule/embrioni de la porcine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. ovulele/embrionii <sup>(1)</sup> descrise/descrși mai sus:		
II.1.1. s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă cerințele Directivei 92/65/CEE;		
II.1.2. provin de la femele porcine donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul IV din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.3. îndeplinesc cerințele din capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.		
<sup>(1) fie</sup> II.2. în cazul embrionilor,		
II.2.1. materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE;		
II.2.2. embrionii au fost spălați cu tripsină <sup>(2)</sup> .]		
<sup>(1) fie</sup> II.2. în cazul ovulelor, ovulele provin de la o femelă porcină donatoare care îndeplinește condițiile de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE <sup>(2)</sup> .]		
<b>Observații</b>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați.		
identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1)</sup> Se șterge după caz.		
<sup>(2)</sup> Această condiție se aplică numai ovulelor și embrionilor care provin din state membre sau regiuni ale unor state membre care nu sunt enumerate în anexele I și II la Decizia 2008/185/CE (JO L 59, 4.3.2008, p. 19) și sunt destinate/destinați unor state membre sau regiuni enumerate în anexele respective. Condiția se aplică și deplasărilor din state membre sau regiuni ale unor state membre enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE către state membre sau regiuni ale unor state membre enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		