

## DECIZII

## DECIZIA DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 17 iulie 2012

de modificare a anexelor I-IV la Decizia 2006/168/CE în ceea ce privește anumite cerințe de certificare sanitar-veterinară pentru importurile în Uniune de embrioni de animale din specia bovină

[notificată cu numărul C(2012) 4816]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2012/414/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

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

întrucât:

- (1) Decizia 2006/168/CE a Comisiei din 4 ianuarie 2006 de stabilire a condițiilor de sănătate animală și a certificării sanitar-veterinare privind importul în Comunitate de embrioni de animale din specia bovină și de abrogare a Deciziei 2005/217/CE<sup>(2)</sup> stabilește în anexa I lista țărilor terțe din care statele membre pot autoriza importul de embrioni de animale domestice din specia bovină (denumiți în continuare „embrioni”). Decizia stabilește, de asemenea, garanții suplimentare privind anumite boli ale animalelor care urmează a fi furnizate de către anumite țări terțe enumerate în anexa respectivă.
- (2) Decizia 2006/168/CE prevede, de asemenea, că statele membre trebuie să autorizeze importurile de embrioni care respectă cerințele de sănătate animală prevăzute în modelele de certificate sanitar-veterinare din anexele II, III și IV la decizia respectivă.
- (3) Cerințele de sănătate animală privind boala limbii albastre din modelele de certificate sanitar-veterinare din anexele II, III și IV la Decizia 2006/168/CE se bazează pe recomandările din capitolul 8.3 al Codului sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE) care se referă la boala limbii albastre. Capitolul respectiv recomandă o serie de măsuri de limitare a riscului, menite fie să protejeze mamiferul gazdă împotriva expunerii la vectorul infecțios, fie să inactiveze virusul prin anticorpi.
- (4) În plus, OIE a inclus în Codul sanitar pentru animalele terestre un capitol referitor la supravegherea artropodelor care constituie vectori ai bolilor animalelor. Recoman-

dările respective nu includ monitorizarea rumegătoarelor pentru detectarea anticorpilor împotriva virusurilor Simbu, cum sunt virusurile Akabane și Aino din familia *Bunyaviridae*, considerată în trecut ca fiind o metodă economică de stabilire a răspândirii vectorilor bolii limbii albastre până la obținerea mai multor informații despre răspândirea bolilor respective.

- (5) De asemenea, OIE nu menționează bolile Akabane și Aino în Codul sanitar pentru animalele terestre. În consecință, cerința de testare anuală pentru bolile respective, pentru a dovedi absența vectorului, trebuie să fie eliminată din anexa I la Decizia 2006/168/CE și din modelele de certificate sanitar-veterinare din anexele II, III și IV la aceasta.
- (6) În plus, Uniunea a încheiat cu anumite țări terțe acorduri bilaterale care conțin condiții specifice pentru importurile de embrioni în Uniune. Prin urmare, din motive de coerență, în cazul în care aceste acorduri bilaterale conțin condiții speciale și modele de certificate sanitar-veterinare pentru importuri, ar trebui să se aplice condițiile și modelele respective în locul condițiilor și modelelor prevăzute în Decizia 2006/168/CE.
- (7) Statutul sanitar-veterinar al Elveției este echivalent cu cel al statelor membre. Prin urmare, este necesar ca embrionii obținuți prin fecundare *in vivo* și cei obținuți prin fecundare *in vitro*, importați în Uniune din respectiva țară terță, să fie însoțiți de un certificat sanitar-veterinar întocmit în conformitate cu modelul de certificat utilizat pentru comerțul în interiorul Uniunii cu embrioni de animale domestice din specia bovină care este prevăzut la anexa C la Directiva 89/556/CEE. Certificatul respectiv ar trebui să ia în considerare modificările menționate la anexa 11 apendicele 2 capitolul VI (B) punctul 2 la Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE, Euratom a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană<sup>(3)</sup>.

(1) JO L 302, 19.10.1989, p. 1.

(2) JO L 57, 28.2.2006, p. 19.

(3) JO L 114, 30.4.2002, p. 1.

- (8) Pe baza Directivei 89/556/CEE, Noua Zeelandă a fost, de asemenea, recunoscută drept țară terță cu un statut sanitar-veterinar echivalent cu cel al statelor membre pentru importul de embrioni obținuți *in vivo*.
- (9) Prin urmare, este adecvat ca embrionii obținuți *in vivo* colectați în Noua Zeelandă și importați în Uniune din respectiva țară terță să fie însoțiți de un certificat simplificat elaborat în conformitate cu modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar prevăzut în anexa IV la Decizia 2003/56/CE a Comisiei din 24 ianuarie 2003 privind certificatele sanitare pentru importul animalelor vii și al produselor de origine animală provenind din Noua Zeelandă <sup>(1)</sup>, stabilit în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală <sup>(2)</sup>, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 97/132/CE a Consiliului <sup>(3)</sup>.
- (10) Decizia 2007/240/CE a Comisiei <sup>(4)</sup> prevede că diversele certificate sanitar-veterinare, de sănătate publică și de sănătate animală necesare la importul în Uniune de animale vii, material seminal, embrioni, ovule și produse de origine animală trebuie să se bazeze pe modelele standard de certificate sanitar-veterinare din anexa I la decizia respectivă. Din motive de coerență și simplificare a legislației Uniunii, modelele de certificate sanitar-veterinare care figurează în anexele II, III și IV la Decizia 2006/168/CE ar trebui să ia în considerare Decizia 2007/240/CE.
- (11) Prin urmare, anexele I-IV la Decizia 2006/168/CE ar trebui modificate în consecință.
- (12) Pentru a se evita perturbarea comerțului, utilizarea certificatelor sanitar-veterinare emise în conformitate cu Decizia 2006/168/CE în versiunea sa înainte de modificările introduse prin prezenta decizie, ar trebui autorizată pentru o perioadă de tranziție, cu respectarea anumitor condiții.

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

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

#### Articolul 1

Anexele I-IV la Decizia 2006/168/CE se modifică în conformitate cu anexa la prezenta decizie.

#### Articolul 2

Pentru o perioadă de tranziție până la 30 iunie 2013, statele membre continuă să autorizeze importurile de transporturi de embrioni de animale domestice din specia bovină provenind din țări terțe care sunt însoțite de un certificat-veterinar emis cel târziu la 31 mai 2013 în conformitate cu modelele prevăzute în anexele II, III și IV la Decizia 2006/168/CE în versiunea sa înainte de modificările introduse prin prezenta decizie.

#### Articolul 3

Prezenta decizie se aplică de la 1 ianuarie 2013.

#### Articolul 4

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 17 iulie 2012.

Pentru Comisie

John DALLI

Membru al Comisiei

<sup>(1)</sup> JO L 22, 25.1.2003, p. 38.

<sup>(2)</sup> JO L 57, 26.2.1997, p. 5.

<sup>(3)</sup> JO L 57, 26.2.1997, p. 4.

<sup>(4)</sup> JO L 104, 21.4.2007, p. 37.

## ANEXĂ

Anexele I-IV la Decizia 2006/168/CE se înlocuiesc cu următorul text:

## „ANEXA I

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

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

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

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

## ANEXA II

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

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

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

## ȚARA

Embrioni de bovine obținuți *in vivo*

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

## ȚARA

Embrioni de bovine obținuți *in vivo*

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

## ANEXA III

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

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

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

## ȚARA

Embrioni de bovine produși *in vitro*

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



## ȚARA

Embrioni de bovine produși *in vitro*

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

**ȚARA****Embrioni de bovine produși *in vitro***

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

## ANEXA IV

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

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

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

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

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

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

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost ținute pe parcursul unei perioade indemne de variațiile sezoniere sau au fost protejate împotriva vectorului timp de cel puțin 60 de zile înainte și în timpul colectării de oocite, iar embrionii au fost produși fără penetrarea zonei pelucide, cu excepția cazului în care femelele donatoare au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de viruși ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE între 21 și 60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost păstrați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor pentru grupul de viruși ai bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE între 21-60 de zile după colectare, testul având rezultate negative, și embrionii au fost păstrați timp de cel puțin 30 de zile.]		
(1) <i>fie</i> [II.4.4. au fost supuse unui test de identificare a agentului, în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, pe o probă de sânge prelevată în ziua colectării sau în ziua sacrificării animalelor, testul având rezultate negative – embrionii fiind produși, în acest din urmă caz, fără penetrarea zonei pelucide.]		
II.5. Embrionii destinați exportului au fost obținuți prin fertilizare <i>in vitro</i> folosind material seminal provenit din centre de recoltare a Comisiei sau de depozitare a materialului seminal autorizate pentru colectarea, prelucrarea și/sau depozitarea materialului seminal de către autoritatea competentă din țara terță sau dintr-o parte a unei țări terțe menționată în anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE (4) sau de către autoritatea competentă a unui stat membru.		
<b>Note</b>		
<b>În conformitate cu articolul 3 litera (a) din Directiva 89/556/CEE, embrionii din specia bovină obținuți <i>in vitro</i> folosind material seminal provenind din centre de colectare a materialului seminal aprobate de către țara exportatoare, importați în condițiile stabilite în acest certificat, nu fac obiectul comerțului în interiorul Uniunii.</b>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.6. <i>Persoana responsabilă de încărcătură în UE:</i> această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.		
Rubrica I.11. <i>Locul de origine</i> corespunde echipei de colectare a embrionilor care trimite embrionii către Uniune și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .		
Rubrica I.22. <i>Numărul de pachete</i> corespunde numărului de containere.		
Rubrica I.23. Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.26. Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
Rubrica I.27. Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
Rubrica I.28. <i>Specia:</i> Se alege între « <i>Bos taurus</i> », « <i>Bison bison</i> » sau « <i>Bubalus bubalis</i> », după caz.		
<i>Categorie:</i> selectați «embrioni obținuți <i>in vivo</i> ».		
<i>Identitatea femelei donatoare</i> corespunde identificării oficiale a animalului.		
<i>Identitatea masculului donator</i> corespunde identificării oficiale a animalului.		
<i>Data congelării</i> este indicată în următorul format: zz.ll.aaaa.		
<i>Numărul de aprobare al echipei:</i> se referă la echipa de producere a embrionilor care a produs, tratat și depozitat embrionii și care figurează, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .		
<b>Partea II:</b>		
(1) A se șterge, după caz.		
(2) Numai țările terțe care figurează pe lista din anexa I la Decizia 2006/168/CE.		
(3) Numai echipele de producere a embrionilor care, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 89/556/CEE, figurează pe site-ul internet al Comisiei: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .		
(4) Numai țările terțe care figurează pe lista din anexa I la Decizia de punere în aplicare 2011/630/UE.		
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.		

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

**ȚARA**

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