

II

(Acte fără caracter legislativ)

REGULAMENTE

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2018/659 AL COMISIEI

din 12 aprilie 2018

privind condițiile de introducere în Uniune a ecvideelor vii și a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor de ecvidee

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 91/496/CEE a Consiliului din 15 iulie 1991 de stabilire a principiilor privind organizarea controalelor sanitar-veterinare ale animalelor provenite din țări terțe introduse în Comunitate și de modificare a Directivelor 89/662/CEE, 90/425/CEE și 90/675/CEE ⁽¹⁾, în special articolul 3 alineatul (2) și articolul 9 alineatul (1) litera (c),

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 ⁽²⁾, în special articolul 17 alineatul (3),

având în vedere Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe ⁽³⁾, în special articolul 2 litera (i), articolul 12 alineatele (1), (4) și (5), articolul 13 alineatul (2) și articolele 15, 16, 17 și 19,

întrucât:

- (1) Directiva 2009/156/CE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează importurile de ecvidee în Uniune. Ea prevede că în Uniune pot fi importate numai ecvidee care provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe incluse într-o listă de țări terțe întocmită în conformitate cu directiva respectivă și care sunt însoțite de un certificat de sănătate corespunzător unui model întocmit, de asemenea, în conformitate cu directiva respectivă. Certificatul de sănătate trebuie să ateste că ecvideele îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite în conformitate cu directiva respectivă în certificatul de sănătate corespunzător.
- (2) Lista țărilor terțe din care statele membre autorizează importurile de ecvidee vii și de material seminal, de ovule și de embrioni proveniți de la animale din specia ecvină și regionalizarea unora dintre respectivele țări terțe ar trebui să fie stabilită pe baza statutului sanitar al țărilor terțe respective și ar trebui să se întemeieze pe lista țărilor terțe și a părților din teritoriile țărilor terțe stabilită în Decizia 2004/211/CE a Comisiei ⁽⁴⁾.
- (3) În conformitate cu articolul 12 alineatul (2) litera (a) din Directiva 2009/156/CE, cerințele de sănătate animală prevăzute în prezentul regulament ar trebui să se bazeze pe o evaluare a riscurilor. Principiile grupării țărilor în zone sanitare, astfel cum se prevede la articolul 12 alineatul (4) din Directiva 2009/156/CE, în funcție de riscurile comune, s-au dovedit a fi eficiente. Cu toate acestea, întrucât termenul „zone” sugerează o anumită contiguitate, iar anumite riscuri de același tip pot să prevaleze în regiuni aflate la distanță unele de altele, țările ar trebui să fie împărțite în „grupe sanitare” specifice.

⁽¹⁾ JO L 268, 24.9.1991, p. 56.

⁽²⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

⁽³⁾ JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

⁽⁴⁾ Decizia 2004/211/CE a Comisiei din 6 ianuarie 2004 de elaborare a listei țărilor terțe și a părților din teritoriile acestor țări din care statele membre autorizează importurile de ecvidee vii și de material seminal, de ovule și embrioni din specia ecvină și de modificare a Deciziilor 93/195/CEE și 94/63/CE (JO L 73, 11.3.2004, p. 1).

- (4) Directiva 92/65/CEE definește cerințele de sănătate animală care reglementează importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni proveniți de la animale din specia ecvină. Ea prevede că pot fi importate în Uniune numai produsele care provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe incluse într-o listă de țări terțe întocmită în conformitate cu respectiva directivă și care sunt însoțite de un certificat de sănătate corespunzător unui model stabilit, de asemenea, în conformitate cu directiva respectivă. Certificatul de sănătate trebuie să ateste că produsele provin din centre de colectare și de depozitare aprobate sau de la echipe de colectare și de producție care oferă garanții cel puțin echivalente cu cele stabilite în secțiunea I din anexa D la respectiva directivă.
- (5) Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2008/73/CE a Consiliului ⁽¹⁾, a introdus o procedură simplificată de întocmire a listei centrelor de colectare și de depozitare a materialului seminal și a celei a echipelor de colectare și de producție de embrioni din țările terțe, aprobate pentru importuri de produse în Uniune. Listele sunt disponibile pe site-ul internet al Comisiei ⁽²⁾.
- (6) Anexa D la Directiva 92/65/CEE conține anumite cerințe pentru materialul seminal, ovulele și embrionii de ecvidee și prevede norme privind aprobarea, supravegherea și funcționarea centrelor de colectare și de depozitare a materialului seminal și ale echipelor de colectare și de producție de embrioni, precum și condiții detaliate privind statutul sanitar al animalelor donatoare. În consecință, este necesar să se stabilească modele de certificate de sănătate pentru importurile în Uniune de material seminal, de ovule și de embrioni de ecvidee.
- (7) În plus, ar trebui să se emită dispoziții privind importurile în Uniune de stocuri existente de produse care sunt conforme cu dispozițiile Directivei 92/65/CEE, stabilite înainte de intrarea în vigoare a modificărilor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei ⁽³⁾. În consecință, este necesar să se stabilească modele de certificate de sănătate separate pentru importurile de transporturi de material seminal, de ovule și de embrioni de ecvidee colectați sau produși, prelucrați și depozitați în conformitate cu anexa D la Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010.
- (8) Capacitățile de stocare de lungă durată pentru astfel de produse face ca, în prezent, să fie imposibil să se stabilească o dată pentru epuizarea stocurilor existente. Prin urmare, nu este posibil să se stabilească o dată pentru încheierea utilizării respectivelor modele de certificate de sănătate pentru stocurile existente.
- (9) Pentru asigurarea trasabilității depline a produselor, prezentul regulament ar trebui să stabilească modele de certificate de sănătate pentru importurile în Uniune de material seminal de ecvidee colectat în centre autorizate de colectare a materialului seminal și expediat dintr-un centru aprobat de depozitare a materialului seminal, indiferent dacă acesta din urmă face sau nu parte dintr-un centru de colectare a materialului seminal aprobat sub un număr de aprobare diferit.
- (10) În plus, este adecvat ca transporturile de produse importate în Uniune din Elveția să fie însoțite de certificate de sănătate întocmite în conformitate cu modelele utilizate pentru comerțul din interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni proveniți de la animale din specia ecvină, stabilite în Decizia 2010/470/UE a Comisiei ⁽⁴⁾, cu adaptările prevăzute la punctele 8 și 9 din capitolul IX secțiunea B al apendicelui 2 la anexa 11 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 ⁽⁵⁾.
- (11) Materialul seminal, ovulele și embrionii proveniți de la animale din specia ecvină și expediați din Canada în Uniune pot fi însoțiți de certificate de sănătate întocmite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Guvernul Canadei cu privire la măsurile sanitare pentru protecția sănătății publice și animale în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽⁶⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 1999/201/CE a Consiliului ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ Directiva 2008/73/CE a Consiliului din 15 iulie 2008 de simplificare a procedurilor de întocmire a listelor și publicare a informațiilor în domeniul veterinar și zootehnic și de modificare a Directivelor 64/432/CEE, 77/504/CEE, 88/407/CEE, 88/661/CEE, 89/361/CEE, 89/556/CEE, 90/426/CEE, 90/427/CEE, 90/428/CEE, 90/429/CEE, 90/539/CEE, 91/68/CEE, 91/496/CEE, 92/35/CEE, 92/65/CEE, 92/66/CEE, 92/119/CEE, 94/28/CE, 2000/75/CE, a Deciziei 2000/258/CE și a Directivelor 2001/89/CE, 2002/60/CE și 2005/94/CE (JO L 219, 14.8.2008, p. 40).

⁽²⁾ http://ec.europa.eu/food/animals/semene/equine_en

⁽³⁾ Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei din 2 martie 2010 de modificare a anexei D la Directiva 92/65/CEE a Consiliului în ceea ce privește centrele de colectare și depozitare a materialului seminal, echipele de colectare și producție de embrioni, precum și condițiile pentru animalele donatoare din speciile ecvidee, ovine și caprine și pentru manipularea materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor acestor specii (JO L 52, 3.3.2010, p. 14).

⁽⁴⁾ Decizia 2010/470/UE a 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 (JO L 228, 31.8.2010, p. 15).

⁽⁵⁾ 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 (JO L 114, 30.4.2002, p. 1).

⁽⁶⁾ JO L 71, 18.3.1999, p. 3.

⁽⁷⁾ Decizia 1999/201/CE a Consiliului din 14 decembrie 1998 privind încheierea Acordului dintre Comunitatea Europeană și Guvernul Canadei cu privire la măsurile sanitare pentru protecția sănătății publice și animale în comerțul cu animale vii și produse de origine animală (JO L 71, 18.3.1999, p. 1).

- (12) Materialul seminal, ovulele și embrionii proveniți de la animale din specia ecvină și expediați din Noua Zeelandă în Uniune pot fi însoțiți de certificate de sănătate întocmite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽¹⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 97/132/CE a Consiliului ⁽²⁾.
- (13) În vederea simplificării legislației Uniunii, este adecvat să se grupeze împreună, în cadrul unui singur regulament, cerințele de sănătate animală și de certificare aplicabile introducerii în Uniune a transporturilor de ecvidee și de material seminal, ovule și embrioni de ecvidee, inclusiv lista țărilor terțe și a părților din teritoriile țărilor terțe din care statele membre urmează să autorizeze introducerea în Uniune a unor astfel de transporturi.
- (14) Pentru ca statutul sanitar certificat al ecvideelor în timpul deplasării acestora din țara terță exportatoare în Uniune să fie menținut, este necesar să se stabilească cerințe de sănătate animală vizând transportul de ecvidee.
- (15) Ar trebui să se emită dispoziții privind calitatea testelor de sănătate și înregistrarea vaccinărilor. Ar trebui să se emită dispoziții și pentru confirmarea rezultatelor testelor de către laboratorul de referință al Uniunii Europene pentru boli ale ecvideelor altele decât pesta cabalină africană, desemnat în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 180/2008 al Comisiei ⁽³⁾, în cazul în care prelevarea de eșantioane bazată pe risc de la ecvidee, în conformitate cu Decizia 97/794/CE a Comisiei ⁽⁴⁾ determină rezultate care sunt diferite de cele certificate de către țara terță de expediere.
- (16) Testele utilizate pentru diagnosticarea arteritei virale ecvine și categoriile de ecvidee masculi cărora li se aplică cerințele de testare pentru arterita virală ecvină ar trebui să fie definite pe baza recomandărilor Comitetului științific veterinar ⁽⁵⁾, care sunt incluse în Decizia 95/329/CE a Comisiei ⁽⁶⁾, precum și pe baza celor mai recente recomandări care figurează în capitolul 12.9 din Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), ediția 2016 ⁽⁷⁾.
- (17) Ar trebui să se stabilească un model specific de certificat de sănătate pentru tranzitul prin Uniune al ecvideelor vii dintr-o țară terță sau dintr-o parte a teritoriului unei țări terțe către o altă țară terță sau către o altă parte a teritoriului aceleași țări terțe.
- (18) În ceea ce privește controalele necesare pentru asigurarea unei puneri în aplicare uniforme de către statele membre a dispozițiilor privind admiterea temporară a cailor înregistrați, reintroducerea cailor înregistrați după export temporar, tranzitul ecvideelor și transformarea admiterii temporare a cailor înregistrați în introducere permanentă, este necesar să se adopte dispoziții specifice și suplimentare cu privire la utilizarea sistemului informatic veterinar integrat „TRACES” prevăzut în Deciziile 2003/24/CE ⁽⁸⁾ și 2004/292/CE ⁽⁹⁾ ale Comisiei de la punctul de control veterinar la frontiera de intrare, aprobat în conformitate cu Decizia 2009/821/CE a Comisiei ⁽¹⁰⁾, până la punctul de ieșire din Uniune.
- (19) În vederea asigurării coerenței și pentru simplificarea legislației Uniunii, formatul modelelor de certificate de sănătate pentru introducerea în Uniune a ecvideelor și a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor de ecvidee ar trebui stabilit pe baza modelelor-standard de certificate sanitar-veterinare prevăzute în anexa I la Decizia 2007/240/CE a Comisiei ⁽¹¹⁾.

⁽¹⁾ JO L 57, 26.2.1997, p. 5.

⁽²⁾ Decizia 97/132/CE a Consiliului din 17 decembrie 1996 privind încheierea Acordului dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală (JO L 57, 26.2.1997, p. 4).

⁽³⁾ Regulamentul (CE) nr. 180/2008 al Comisiei din 28 februarie 2008 cu privire la Laboratorul comunitar de referință pentru boli ale ecvideelor altele decât pesta cabalină africană și de modificare a anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 56, 29.2.2008, p. 4).

⁽⁴⁾ Decizia 97/794/CE a Comisiei din 12 noiembrie 1997 de stabilire a anumitor modalități de aplicare a Directivei 91/496/CEE a Consiliului privind controalele veterinare ale animalelor vii importate din țări terțe (JO L 323, 26.11.1997, p. 31).

⁽⁵⁾ Raportul Comitetului științific veterinar cu privire la arterita virală ecvină, 12 decembrie 1994, VI/4994/94 – Rev. 4.

⁽⁶⁾ Decizia 95/329/CE a Comisiei din 25 iulie 1995 de definire a categoriilor de ecvidee masculi cărora li se aplică cerința privind arterita virală, prevăzută la articolul 15 litera (b) punctul (ii) din Directiva 90/426/CEE a Consiliului (JO L 191, 12.8.1995, p. 36).

⁽⁷⁾ http://www.oie.int/index.php?id=169&L=0&htmfile=chapitre_eav.htm

⁽⁸⁾ Decizia 2003/24/CE a Comisiei din 30 decembrie 2002 privind dezvoltarea unui sistem informatic veterinar integrat (JO L 8, 14.1.2003, p. 44).

⁽⁹⁾ Decizia 2004/292/CE a Comisiei din 30 martie 2004 privind punerea în aplicare a sistemului TRACES și de modificare a Deciziei 92/486/CEE (JO L 94, 31.3.2004, p. 63).

⁽¹⁰⁾ Decizia 2009/821/CE a Comisiei din 28 septembrie 2009 de stabilire a unei liste de puncte de control la frontieră, de fixare a anumitor reguli privind controalele efectuate de către experții veterinari ai Comisiei și de determinare a unităților veterinare în cadrul sistemului TRACES (JO L 296, 12.11.2009, p. 1).

⁽¹¹⁾ Decizia 2007/240/CE a Comisiei din 16 aprilie 2007 de stabilire a noilor certificate veterinare de introducere a animalelor vii, a materialului seminal, a embrionilor, a ovulelor și a produselor de origine animală pe teritoriul Comunității, în conformitate cu Deciziile 79/542/CEE, 92/260/CEE, 93/195/CEE, 93/196/CEE, 93/197/CEE, 95/328/CE, 96/333/CE, 96/539/CE, 96/540/CE, 2000/572/CE, 2000/585/CE, 2000/666/CE, 2002/613/CE, 2003/56/CE, 2003/779/CE, 2003/804/CE, 2003/858/CE, 2003/863/CE, 2003/881/CE, 2004/407/CE, 2004/438/CE, 2004/595/CE, 2004/639/CE și 2006/168/CE (JO L 104, 21.4.2007, p. 37).

- (20) Ar trebui să se emită dispoziții pentru a se stabili, în conformitate cu articolul 19 litera (c) din Directiva 2009/156/CEE, condițiile pentru transformarea introducerii temporare în introducere permanentă, inclusiv dispoziții cu privire la informațiile necesare în TRACES și schimbarea documentului sanitar-veterinar comun de intrare (DSVCI) stabilit în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 282/2004 al Comisiei ⁽¹⁾.
- (21) Ar trebui să se prevadă condiții de sănătate animală specifice pentru reintroducerea cailor înregistrați după export temporar în țări terțe pentru a participa la curse, competiții și evenimente culturale, iar în anexa la prezentul regulament ar trebui să se stabilească modelele corespunzătoare de certificate.
- (22) Decizia 93/444/CEE a Comisiei ⁽²⁾ definește „punctul de ieșire” și impune, printre altele, ca animalele destinate exportului într-o țară terță să fie însoțite, în drumul lor către punctul de ieșire, de un certificat de sănătate aplicabil cel puțin comerțului cu animale din specia în cauză destinate sacrificării. De asemenea, ea obligă autoritatea competentă de la locul de expediere să notifice deplasarea preconizată la punctul de ieșire. Este necesar să se clarifice faptul că, în vederea asigurării trasabilității, „punctul de ieșire” ar trebui să fie un punct de control la frontieră și că certificatul de sănătate menționat la articolul 2 alineatul (1) din Decizia 93/444/CEE ar trebui să fie, și în cazul cailor înregistrați destinați exportului temporar, certificatul de sănătate stabilit în anexa III la Directiva 2009/156/CE.
- (23) Din motive de securitate juridică, Deciziile 92/260/CEE ⁽³⁾, 93/195/CEE ⁽⁴⁾, 93/196/CEE ⁽⁵⁾, 93/197/CEE ⁽⁶⁾, 94/699/CE ⁽⁷⁾, 95/329/CE, 2003/13/CE ⁽⁸⁾, 2004/177/CE ⁽⁹⁾, 2004/211/CE, 2010/57/UE ⁽¹⁰⁾ și 2010/471/UE ⁽¹¹⁾ ale Comisiei ar trebui abrogate.
- (24) Pentru a permite operatorilor economici să se adapteze noilor norme stabilite în prezentul regulament, este adecvat să se prevadă o perioadă de tranziție în cursul căreia statele membre trebuie să autorizeze introducerea în Uniune a ecvideelor și a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor de ecvidee care îndeplinesc condițiile stabilite în modelele de certificate de sănătate aplicabile anterior datei aplicării prezentului regulament.
- (25) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

SECȚIUNEA 1

Obiect, domeniu de aplicare și definiții

Articolul 1

Obiect și domeniu de aplicare

Prezentul regulament stabilește lista țărilor terțe și a părților din teritoriile țărilor terțe din care se autorizează introducerea în Uniune a transporturilor de ecvidee și de material seminal, de ovule și de embrioni ai acestora.

⁽¹⁾ Regulamentul (CE) nr. 282/2004 al Comisiei din 18 februarie 2004 de întocmire a unui document pentru declararea și controlul sanitar-veterinar al animalelor provenite din țări terțe și introduse în Comunitate (JO L 49, 19.2.2004, p. 11).

⁽²⁾ Decizia 93/444/CEE a Comisiei din 2 iulie 1993 privind normele detaliate care se aplică schimburilor intracomunitare de anumite animale vii și produse destinate exportului către țările terțe (JO L 208, 19.8.1993, p. 34).

⁽³⁾ Decizia 92/260/CEE a Comisiei din 10 aprilie 1992 privind măsurile sanitare și certificarea veterinară pentru admiterea temporară a cailor înregistrați (JO L 130, 15.5.1992, p. 67).

⁽⁴⁾ Decizia 93/195/CEE a Comisiei din 2 februarie 1993 privind condițiile de sănătate animală și certificarea veterinară pentru reintroducerea cailor înregistrați pentru curse, competiții și evenimente culturale, după exportul temporar (JO L 86, 6.4.1993, p. 1).

⁽⁵⁾ Decizia 93/196/CEE a Comisiei din 5 februarie 1993 privind condițiile de sănătate animală și certificarea veterinară pentru importurile de ecvidee destinate sacrificării (JO L 86, 6.4.1993, p. 7).

⁽⁶⁾ Decizia 93/197/CEE a Comisiei din 5 februarie 1993 privind condițiile de sănătate animală și certificarea veterinară la importul de ecvidee înregistrate și ecvidee pentru reproducție și producție (JO L 86, 6.4.1993, p. 16).

⁽⁷⁾ Decizia 94/699/CE a Comisiei din 19 octombrie 1994 privind efectuarea unor controale mai puțin frecvente ale identității și fizice pentru admiterea temporară a anumitor ecvidee din Suedia, Norvegia și Finlanda și de abrogare a Deciziei 93/321/CEE (JO L 280, 29.10.1994, p. 88).

⁽⁸⁾ Decizia 2003/13/CE a Comisiei din 10 ianuarie 2003 privind admiterea temporară a cailor care participă la evenimentele-test preolimpice din Grecia în 2003 (JO L 7, 11.1.2003, p. 86).

⁽⁹⁾ Decizia 2004/177/CE a Comisiei din 20 februarie 2004 privind introducerea temporară a cailor înregistrați care participă la Jocurile olimpice sau la Jocurile paraolimpice din Grecia în 2004 (JO L 55, 24.2.2004, p. 64).

⁽¹⁰⁾ Decizia 2010/57/UE a Comisiei din 3 februarie 2010 de stabilire a unor garanții sanitare pentru transportul ecvideelor aflate în tranzit pe teritoriile enumerate în anexa I la Directiva 97/78/CE a Consiliului (JO L 32, 4.2.2010, p. 9).

⁽¹¹⁾ Decizia 2010/471/UE a Comisiei din 26 august 2010 privind importul în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină în ceea ce privește listele de centre de colectare și de depozitare a materialului seminal și echipele de colectare și de producție a embrionilor și cerințele de certificare (JO L 228, 31.8.2010, p. 52).

El stabilește, de asemenea, cerințele privind sănătatea animală și certificarea sanitar-veterinară aplicabile respectivelor transporturi.

Articolul 2

Definiții

În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții:

- (a) „regionalizare” înseamnă recunoașterea oficială a unei părți din teritoriul unei țări terțe cu delimitări geografice precise, care conține o subpopulație de ecvidee cu un statut sanitar distinct în raport cu una sau mai multe boli specifice și care face obiectul unor măsuri adecvate de supraveghere, de control al bolilor și de biosecuritate;
- (b) „document de identificare” înseamnă orice document care poate fi utilizat pentru a dovedi identitatea unei ecvidee și care include cel puțin următoarele informații:
- (i) o descriere narativă a animalului și înregistrarea marcajelor acestuia reprezentate într-o diagramă schematică completată;
 - (ii) o trimitere la marcaje, caracteristici sau identificatori specifici care stabilesc o legătură inechivocă între animal și document;
 - (iii) informațiile prevăzute la punctele 1, 2, 3 și 6-10 din partea A și la punctele 12-18 din partea B a secțiunii 1 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/262 al Comisiei ⁽¹⁾;
- (c) „cal înregistrat” înseamnă un animal din specia *Equus caballus* înregistrat în conformitate cu definiția din Directiva 90/427/CEE a Consiliului ⁽²⁾, identificat prin intermediul unui document de identificare emis de:
- (i) autoritatea responsabilă cu reproducerea sau de orice altă autoritate competentă din țara de origine a animalului care administrează cartea sau registrul genealogic pentru rasa de ecvidee în cauză; sau
 - (ii) orice asociație sau organizație internațională care administrează caii pentru competiție sau curse;
- (d) „introducere” înseamnă acțiunea care constă în deplasarea ecvideelor sau a materialului seminal, a ovulelor sau a embrionilor acestora, într-unul dintre teritoriile menționate în anexa I la Directiva 97/78/CE a Consiliului ⁽³⁾;
- (e) „tip de introducere” înseamnă, respectiv, admiterea temporară, reintroducerea după export temporar, importurile și tranzitul;
- (f) „admitere temporară” înseamnă statutul unui cal înregistrat care provine dintr-o țară terță și care este introdus pe teritoriul Uniunii pentru o perioadă mai mică de 90 de zile;
- (g) „export temporar” înseamnă deplasarea unui cal înregistrat în afara Uniunii pentru o perioadă mai mică de 90 de zile;
- (h) „reintroducere” înseamnă deplasarea unui cal înregistrat dintr-o țară terță în Uniune după exportul temporar din Uniune;
- (i) „importuri” înseamnă introducerea în Uniune, pentru o perioadă nedeterminată, a unui transport de ecvidee sau de material seminal, ovule sau embrioni ai acestora;
- (j) „tranzit” înseamnă deplasarea unui transport de ecvidee pe teritoriul Uniunii pe căi rutiere, feroviare sau navigabile dintr-o țară terță într-o altă țară terță sau dintr-o parte a teritoriului unei țări terțe într-o altă parte a teritoriului aceleași țări terțe;
- (k) „punct de control la frontieră” înseamnă orice punct de control, astfel cum este definit la articolul 2 alineatul (2) litera (f) din Directiva 91/496/CEE și la articolul 2 alineatul (2) litera (g) din Directiva 97/78/CE și aprobat pentru produsul în cauză în conformitate cu Decizia 2009/821/CE;

⁽¹⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/262 al Comisiei din 17 februarie 2015 de stabilire, în temeiul Directivelor 90/427/CEE și 2009/156/CE ale Consiliului, a unor norme privind metodele de identificare a ecvideelor (Regulamentul privind pașapoartele ecvideelor) (JO L 59, 3.3.2015, p. 1).

⁽²⁾ Directiva 90/427/CEE a Consiliului din 26 iunie 1990 privind condițiile zootehnice și genealogice care reglementează schimburile intracomunitare cu ecvidee (JO L 224, 18.8.1990, p. 55).

⁽³⁾ Directiva 97/78/CE a Consiliului din 18 decembrie 1997 de stabilire a principiilor de bază ale organizării controalelor veterinare pentru produsele care provin din țări terțe și sunt introduse în Comunitate (JO L 24, 30.1.1998, p. 9).

- (l) „categorie de ecvidee” înseamnă ecvidee înregistrate, ecvidee destinate sacrificării și, respectiv, ecvidee pentru reproducție și producție, astfel cum sunt definite la articolul 2 din Directiva 2009/156/CE, precum și caii înregistrați;
- (m) „ovule” înseamnă fazele haploide ale ovogenezei, inclusiv oocitele secundare și ovulele;
- (n) „operator” înseamnă orice persoană fizică sau juridică care intră sub incidența uneia sau a mai multor norme prevăzute în prezentul regulament și care are în responsabilitatea sa ecvidee sau produse germinative provenite de la acestea;
- (o) „izolare” înseamnă separarea ecvideelor de alte animale pentru o perioadă specificată de timp pentru a preveni transmiterea prin contact direct sau indirect a unui (unor) patogen(i) specificat (specificați), în timp ce ecvideele sunt ținute sub observație și, dacă este necesar, sunt supuse unor teste și tratamente sub supravegherea autorității veterinare;
- (p) „carantină” înseamnă izolarea ecvideelor în spații exploatate în conformitate cu norme de biosecuritate specifice, sub controlul autorității veterinare;
- (q) „carantină într-un mediu protejat împotriva vectorilor” înseamnă carantina ecvideelor care:
- (i) are loc în sedii dedicate care sunt:
 - verificate pentru a se confirma absența unor vectori relevanți;
 - incluse într-un sistem de supraveghere a vectorilor din interiorul sediilor respective și de măsuri menite să limiteze prezența vectorilor relevanți în jurul sediilor;
 - (ii) poate include mobilizarea animalului aflat în carantină sub supraveghere oficială în cursul perioadelor cu puțini vectori ale unei zile și cu condiția utilizării unor insecticide și insectifuge și, dacă este posibil, a unui articol de acoperire a corpului;
- (r) „carantină într-un mediu izolat de vectori” înseamnă carantina ecvideelor într-un imobil închis ermetic:
- care este dotat cu un sistem de ventilație cu presiune pozitivă și cu orificii de admisie a aerului dotate cu filtre;
 - care este accesibil numai printr-un sistem de intrare-ieșire cu ușă dublă ⁽¹⁾;
 - în care există un sistem de supraveghere a vectorilor funcțional;
 - în care se aplică proceduri standard de operare, împreună cu descrieri ale sistemelor de siguranță și de alarmă, pentru funcționarea carantinei și a transportului ecvideelor la locul de încărcare;
- (s) „TRACES” înseamnă sistemul veterinar informatic integrat prevăzut în Deciziile 2003/24/CE și 2004/292/CE.

SECȚIUNEA 2

Lista țărilor terțe și a părților din acestea aplicabilă introducerii în Uniune a ecvideelor și a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor de ecvidee

Articolul 3

Lista țărilor terțe și a părților din teritoriile țărilor terțe din care se autorizează introducerea în Uniune a ecvideelor

- (1) Statele membre autorizează introducerea în Uniune a transporturilor de ecvidee din țările terțe sau, acolo unde Uniunea aplică regionalizarea, din părțile teritoriilor țărilor terțe enumerate în coloanele 2 și 4 ale tabelului din anexa I, în conformitate cu indicațiile prevăzute în anexa respectivă, după cum urmează:
- (a) admiterea temporară a cailor înregistrați, astfel cum se indică în coloana 6 a tabelului din anexa I, și însoțiți de un certificat de sănătate individual întocmit în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit în secțiunea A a părții 1 din anexa II;
 - (b) tranzitul ecvideelor, astfel cum se indică în coloana 15 a tabelului din anexa I, însoțite de un certificat de sănătate individual întocmit în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit în secțiunea B a părții 1 din anexa II;
 - (c) reintroducerea cailor înregistrați pentru curse, competiții și evenimente culturale, după export temporar, astfel cum se indică în coloana 7 a tabelului din anexa I, și însoțiți de un certificat de sănătate individual întocmit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat de sănătate stabilit în secțiunea A sau B a părții 2 din anexa II;

⁽¹⁾ https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/animals/docs/ad_control-measures_bt_guidance_vpe_7068_2012.pdf

- (d) importul cailor înregistrați, astfel cum se indică în coloana 8 a tabelului din anexa I, și însoțiți de un certificat de sănătate individual întocmit în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit în secțiunea A a părții 3 din anexa II;
 - (e) importul unui transport de ecvidee destinate sacrificării, astfel cum se indică în coloana 9 a tabelului din anexa I, și însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit în secțiunea B a părții 3 din anexa II;
 - (f) importul de ecvidee înregistrate și de ecvidee pentru reproducție și producție, astfel cum se indică în coloana 10 a tabelului din anexa I, și însoțite de un certificat de sănătate individual întocmit în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit în secțiunea A a părții 3 din anexa II.
- (2) Autoritatea competentă din țara terță de expediere aplică măsurile necesare pentru a se conforma condițiilor specifice sau limitărilor temporale indicate pentru țara respectivă în coloana 16 a tabelului din anexa I.

Articolul 4

Țările terțe și părțile teritoriilor țărilor terțe din care se autorizează introducerea în Uniune a materialului seminal de ecvidee

Statele membre autorizează introducerea în Uniune a transporturilor de material seminal de ecvidee din țările terțe sau, acolo unde Uniunea aplică regionalizarea, din părțile teritoriilor țărilor terțe enumerate în coloanele 2 și 4 ale tabelului din anexa I, astfel cum se indică în coloanele 11, 12 și 13 din tabelul respectiv, cu condiția ca transportul să respecte următoarele cerințe:

- (a) transportul este expedit dintr-un centru de colectare sau de depozitare a materialului seminal care figurează în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (b) transportul este însoțit de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat de sănătate stabilit în partea 1 a anexei III.

Articolul 5

Țările terțe și părțile teritoriilor țărilor terțe din care se autorizează introducerea în Uniune a ovulelor și a embrionilor de ecvidee

Statele membre autorizează introducerea în Uniune a transporturilor de ovule și embrioni de ecvidee din țările terțe sau, acolo unde Uniunea aplică regionalizarea, din părțile teritoriilor țărilor terțe enumerate în coloanele 2 și 4 ale tabelului din anexa I, astfel cum se indică în coloana 14 din tabelul respectiv, cu condiția ca transportul să respecte următoarele cerințe:

- (a) transportul este expedit de o echipă de colectare sau de producere a embrionilor care figurează în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (b) transportul este însoțit de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat de sănătate stabilit în partea 2 a anexei III.

SECȚIUNEA 3

Cerințe generale aplicabile introducerii în Uniune a transporturilor de ecvidee și de material seminal, ovule și embrioni de ecvidee

Articolul 6

Certificare

- (1) Certificatele de sănătate, astfel cum sunt prevăzute la articolele 3, 4 și 5, se întocmesc și se emit în conformitate cu:
- (a) garanțiile sau condițiile suplimentare aplicabile specificate în coloana 16 a anexei I;
 - (b) notele explicative prevăzute în partea 4 a anexei II și, respectiv, în partea 3 a anexei III.
- (2) Dispozițiile alineatului (1) nu împiedică utilizarea certificării electronice sau a altor sisteme agreate, în toate cazurile în care la nivelul Uniunii au fost instituite proceduri armonizate.

*Articolul 7***Perioada de valabilitate a certificatelor de sănătate**

- (1) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee sau de material seminal, ovule sau embrioni de ecvidee destinat introducerii în Uniune se asigură că transportul este prezentat la un punct de control la frontieră aprobat care este autorizat pentru transportul în cauză nu mai târziu de 10 zile de la data certificării transportului în țara terță de expediere.
- (2) În cazul în care ecvideele sunt transportate pe mare, perioada de 10 zile menționată la alineatul (1) se prelungește cu perioada transportului pe mare.

*SECȚIUNEA 4***Cerințe în materie de transport pentru introducerea ecvideelor în Uniune***Articolul 8***Cerințe generale de sănătate animală**

- (1) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee destinate introducerii în Uniune se asigură că respectivele ecvidee sunt transportate în conformitate cu următoarele cerințe:
- (a) ecvideele sunt transportate cu un mijloc de transport exclusiv pentru ecvidee destinate introducerii în Uniune sau, alternativ, însoțite de un certificat de sănătate necesar pentru tranzit;
 - (b) ecvideele sunt transportate cu un mijloc de transport destinat exclusiv ecvideelor cu același statut sanitar certificat, cu excepția cazurilor în care este altfel autorizat în baza cerințelor specifice în materie de sănătate animală stabilite în secțiunile A și B ale părții 1 și în secțiunea A a părții 3 din anexa II;
 - (c) ecvideele sunt transportate pe cale rutieră sau feroviară sau deplasate la pas numai într-o țară terță sau într-o parte din teritoriul unei țări terțe care este autorizată pentru cel puțin un tip de introducere a cel puțin unei categorii de ecvidee.
- (2) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee destinate introducerii în Uniune asigură respectarea următoarelor cerințe:
- (a) cuștile, containerele, boxele sau boxele pentru transport aerian și mijloacele de transport sau compartimentul de transport al mijloacelor de transport în care vor fi transportate ecvideele sunt curățate și dezinfectate înainte de încărcarea animalelor cu un dezinfectant recunoscut oficial în țara de expediere;
 - (b) mijloacele de transport utilizate pentru transportul rutier sau feroviar sunt proiectate, construite și operate astfel încât să prevină pierderea de fecale, de urină sau de furaje în timpul călătoriei preconizate;
 - (c) măsurile de protecție a animalelor împotriva atacurilor vectorilor-insecte sunt aplicate în cazul apariției uneia dintre următoarele boli:
 - (i) pesta cabalină africană sau encefalomielita ecvină venezueleană în țara terță de expediere sau de tranzit;
 - (ii) una sau mai multe dintre bolile cu transmitere vectorială enumerate la articolul 11 alineatul (1), cu excepția anemiei infecțioase ecvine, în cazul în care ecvideele nu sunt imune sau vaccinate împotriva agentului patogen.

În cazul bolilor menționate la punctul (i), protecția împotriva vectorilor include măsuri cum ar fi acoperirea cu plase a cuștilor, containerelor, boxelor sau boxelor pentru transport aerian, ventilația forțată și menținerea închisă a compartimentului de transport, mai puțin pe durata încărcării și a descărcării animalelor sau în cazul acordării de îngrijiri animalelor.

- (3) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee destinate introducerii în Uniune se asigură că, în timpul călătoriei, ecvideele sunt descărcate numai într-o țară terță sau într-o parte a teritoriului unei țări terțe care este autorizată pentru introducerea de ecvidee în Uniune în conformitate cu anexa I.

*Articolul 9***Cerințe specifice de sănătate animală aplicabile transportului aerian**

- (1) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee destinate introducerii în Uniune pe cale aeriană asigură respectarea următoarelor cerințe:
- (a) cuștile, containerele sau boxele pentru transport aerian și aerul din spațiul înconjurător al compartimentului de transport sunt pulverizate cu un repelent pentru insecte adecvat, în combinație cu un insecticid, imediat după închiderea ușilor aeronavei;
 - (b) căpitanul aeronavei completează și semnează declarația stabilită în partea 1 a anexei V.

(2) Prin derogare de la articolul 8 alineatul (3), statele membre, la cererea operatorului transportului, pot autoriza o transbordare directă dintr-o aeronavă în alta, care are loc într-o țară care nu figurează în lista din anexa I, cu condiția respectării următoarelor cerințe:

- (a) transbordarea să fie efectuată în același aeroport în cadrul zonei corespunzătoare aceluiași birou vamal, sub supravegherea directă a unui medic veterinar oficial sau a lucrătorului vamal responsabil;
- (b) în cursul transbordării, ecvideele să fie protejate de atacurile vectorilor-insecte ai unor boli transmisibile la ecvidee;
- (c) ecvideele să nu intre în contact cu ecvidee care au un statut sanitar diferit;
- (d) să fie aplicate măsurile prevăzute la alineatul (1) literele (a) și (b) în legătură cu aeronava utilizată pentru continuarea călătoriei;
- (e) respectarea condițiilor prevăzute la alineatul (1) litera (a) și la prezentul alineat literele (a), (b) și (c) este certificată de medicul veterinar oficial sau de lucrătorul vamal responsabil în manifestul transbordării întocmit în conformitate cu modelul stabilit în partea 3 a anexei V.

Articolul 10

Cerințe specifice de sănătate animală aplicabile transportului maritim

(1) Operatorul responsabil de un transport de ecvidee destinate introducerii în Uniune pe cale maritimă asigură respectarea următoarelor cerințe:

- (a) nava este programată să ancoreze direct într-un port din Uniune, fără escală într-un port al unei țări terțe sau într-o parte din teritoriul unei țări terțe care nu este inclusă în anexa I;
- (b) cuștile, containerele sau boxele și aerul din spațiul înconjurător din compartimentul de transport sunt pulverizate cu un repelent pentru insecte adecvat, în combinație cu un insecticid, imediat după închiderea compartimentului;
- (c) căpitanul navei completează și semnează declarația stabilită în partea 2 a anexei V.

(2) Prin derogare de la alineatul (1) litera (a), statele membre pot autoriza transbordarea directă de pe o navă pe alta care are loc într-o țară care nu figurează în anexa I cu următoarele condiții:

- (a) transbordarea să se efectueze în același port în cadrul zonei corespunzătoare aceluiași birou vamal, sub supravegherea directă a unui medic veterinar oficial sau a lucrătorului vamal responsabil;
- (b) ecvideele să fie protejate în timpul transbordării împotriva atacurilor vectorilor-insecte ale unor boli transmisibile la ecvidee;
- (c) ecvideele să nu intre în contact cu ecvidee care au un statut sanitar diferit;
- (d) respectarea condițiilor prevăzute la alineatul (1) litera (b) și la prezentul alineat literele (a), (b) și (c) să fie certificată de medicul veterinar oficial sau de lucrătorul vamal responsabil în manifestul transbordării întocmit în conformitate cu modelul stabilit în partea 3 a anexei V.

SECȚIUNEA 5

Cerințe generale pentru testarea și vaccinarea ecvideelor destinate introducerii în Uniune și a ecvideelor donatoare al căror material seminal, ovule sau embrioni sunt destinați introducerii în Uniune

Articolul 11

Cerințe generale privind testele de laborator vizând certificarea transporturilor de ecvidee sau de material seminal, ovule sau embrioni ai acestora destinați introducerii în Uniune

(1) Autoritatea competentă din țara terță de expediere a ecvideelor sau a materialului seminal, a ovulelor sau a embrionilor de ecvidee destinați introducerii în Uniune se asigură că testele de laborator prevăzute în certificatele de sănătate stabilite în anexele II și III pentru morvă, durină, anemie infecțioasă ecvină, encefalomielită ecvină venezueleană, encefalomielită ecvină vestică și estică, encefalită japoneză, febră West Nile, stomatită veziculoasă, arterită virală ecvină și metrită contagioasă ecvină îndeplinesc cel puțin condițiile de sensibilitate și de specificitate stabilite pentru boala în cauză în capitolul corespunzător al secțiunii 2.5 din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, cea mai recentă ediție, al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE).

(2) Autoritatea competentă din țara terță de expediere a ecvideelor destinate introducerii în Uniune se asigură că testele de laborator prevăzute în certificatele de sănătate stabilite în anexa II pentru pesta cabalină africană sunt efectuate în conformitate cu anexa IV la Directiva 2009/156/CE.

(3) Autoritatea competentă din țara terță care expediază ecvidee sau material seminal, ovule sau embrioni de ecvidee destinați introducerii în Uniune asigură respectarea următoarelor cerințe:

- (a) testele menționate la alineatele (1) și (2) sunt efectuate într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă din țara terță de expediere;
- (b) detaliile prelevării de eșantioane și rezultatele testelor sunt menționate astfel cum este necesar în certificatul de sănătate stabilit pentru transportul în cauză în anexa II sau III, pe baza raportului de laborator pus la dispoziția medicului veterinar oficial responsabil de certificare.

Articolul 12

Testarea în momentul sosirii în Uniune

(1) În cazul în care un test efectuat în statul membru de introducere sau în numele acestuia pe un eșantion prelevat în conformitate cu articolul 4 din Decizia 97/794/CE nu confirmă rezultatul unui test de laborator atestat într-un certificat de sănătate care însoțește ecvideele sau materialul seminal, ovulele sau embrionii acestora ce sosesc în Uniune, astfel cum se prevede în anexa II sau III la prezentul regulament, autoritatea competentă a respectivului stat membru de introducere se asigură că testul este repetat în laboratorul național de referință desemnat pentru boala în cauză în conformitate cu articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾.

(2) În cazul în care măsurile prevăzute la alineatul (1) nu conduc la un rezultat concludent al verificărilor conformității realizate în baza articolului 4 din Decizia 97/794/CE, autoritatea competentă menționată la alineatul (1) se asigură că eșantionul menționat la același alineat este supus testării definitive după cum urmează:

- (a) pentru pesta cabalină africană, în laboratorul de referință al Uniunii Europene pentru pesta cabalină africană, desemnat în conformitate cu Directiva 92/35/CEE a Consiliului ⁽²⁾;
- (b) pentru bolile menționate la articolul 11 alineatul (1), în laboratorul de referință al Uniunii Europene pentru boli ale ecvideelor altele decât pesta cabalină africană, desemnat în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 180/2008.

Articolul 13

Administrarea vaccinurilor și păstrarea evidenței vaccinărilor

(1) Autoritatea competentă din țara terță de expediere a ecvideelor sau a materialului seminal, a ovulelor sau a embrionilor acestora destinați introducerii în Uniune se asigură că vaccinarea atestată în oricare dintre certificatele stabilite în anexele II sau III este efectuată în condițiile respectării următoarelor cerințe:

- (a) vaccinarea este efectuată în conformitate cu instrucțiunile producătorilor sau cu legislația națională, oricare dintre acestea este mai strictă;
- (b) vaccinarea este efectuată utilizând un vaccin autorizat care îndeplinește cel puțin cerințele privind siguranța, sterilitatea și eficacitatea stabilite pentru vaccinul în cauză în Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, cea mai recentă ediție, al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE).

(2) În cazul în care autoritatea competentă dintr-o țară terță atestă că un rezultat pozitiv de laborator al unui test serologic pentru pesta cabalină africană are legătură cu o vaccinare anterioară, vaccinarea este documentată în documentul de identificare care însoțește animalul ecvin, dacă este disponibil un astfel de document de identificare.

Articolul 14

Cerințe privind arterita virală ecvină

(1) Masculii necastrați din specia ecvină destinați introducerii în Uniune, cu excepția celor enumerați la punctul 1 din anexa IV, sunt supuși testelor pentru arterita virală ecvină pentru a se stabili că materialul lor seminal nu conține virusul arteritei ecvine.

(2) Vaccinarea împotriva arteritei virale ecvine, inclusiv testele necesare în conformitate cu punctul 1 litera (a) din anexa IV, se efectuează sub supraveghere veterinară oficială.

⁽¹⁾ Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor (JO L 165, 30.4.2004, p. 1).

⁽²⁾ Directiva 92/35/CEE a Consiliului din 29 aprilie 1992 de stabilire a normelor de control și a măsurilor pentru combaterea peștei cabaline africane (JO L 157, 10.6.1992, p. 19).

(3) Vaccinarea împotriva arteritei virale ecvine este valabilă dacă există dovezi documentate care însoțesc animalul din specia ecvină din care rezultă un istoric neîntrerupt al unei vaccinări primare efectuate în conformitate cu unul dintre protocoale de vaccinare prevăzute la punctul 1 litera (a) din anexa IV și al unor revaccinări periodice în conformitate cu recomandările producătorului și, în orice caz, la intervale de maximum 12 luni.

SECȚIUNEA 6

Identificarea ecvideelor destinate introducerii în Uniune

Articolul 15

Identificarea ecvideelor destinate introducerii în Uniune

(1) Ecvideele destinate introducerii în Uniune sunt identificate individual astfel încât să se asigure o corespondență fără echivoc între animal și statutul său sanitar certificat.

Această identificare:

(a) este conformă cu cerințele de la articolul 14 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/262; sau

(b) conține cel puțin informațiile detaliate la punctele 1, 2, 3 și 6-10 din partea A și la punctele 12-18 din partea B a secțiunii I din partea 1 a anexei I la regulamentul respectiv.

(2) Ecvideele destinate sacrificării care urmează să fie importate în Uniune sunt marcate individual cu un transponder electronic sau cu o crotalie, ale căror numere sunt înregistrate în certificatul de sănătate care însoțește animalele în timpul transportului.

(3) Ecvideele destinate sacrificării care urmează să fie importate în Uniune sunt marcate, pe copita stângă din față, într-un mod clar și indelebil, cu litera „S” aplicată termic, cu dimensiunea de minimum jumătate din lungimea peretelui copitei, în următoarele cazuri:

(a) dacă sunt marcate în mod individual, prin derogare de la alineatul (2), cu ajutorul unei metode alternative indicate în certificatul de sănătate, caz în care animalele trebuie să fie expediate la abatorul de destinație în conformitate cu articolul 21 litera (a);

(b) dacă sunt destinate expedierii la abatorul de destinație în conformitate cu articolul 21 litera (b).

SECȚIUNEA 7

Cerințe specifice de sănătate animală și de certificare aplicabile introducerii în Uniune a transporturilor de ecvidee

Articolul 16

Măsurile care trebuie luate de autoritățile competente pentru a asigura trasabilitatea unui cal înregistrat admis temporar

(1) Sub rezerva respectării condițiilor de introducere, autoritatea competentă de la punctul de control la frontieră:

(a) reține o copie a certificatului de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a);

(b) informează, prin intermediul TRACES, autoritatea competentă relevantă sau punctul de control relevant de la frontiera de ieșire, după caz, despre intrarea unui cal înregistrat admis temporar, după cum urmează:

(i) autoritatea competentă de la locul de destinație indicat în rubrica I.6 din documentul sanitar-veterinar comun de intrare (DSVCI) prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 282/2004;

(ii) postul de control la frontiera de ieșire declarat de proprietar sau de reprezentantul proprietarului calului înregistrat în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a) prin completarea rubricii I.24 din DSVCI;

(iii) autoritățile competente responsabile de locurile de reședință temporară indicate de proprietar sau de reprezentantul proprietarului calului înregistrat în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a);

(c) pune la dispoziție cel puțin o copie a DSVCI operatorului identificat ca „operator responsabil de transport” în rubrica I.7 din DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b).

- (2) În cazul în care un cal înregistrat urmează să fie deplasat dintr-un stat membru într-un alt stat membru în cursul admiterii sale temporare, autoritatea competentă de la locul de expediere:
- (a) în cazul în care sunt îndeplinite condițiile de sănătate animală menționate la articolele 4 și 5 din Directiva 2009/156/CE, emite un certificat de sănătate în conformitate cu anexa III la Directiva 2009/156/CE, fie pentru un cal înregistrat individual, fie pentru un transport de cai înregistrați cu aceeași origine și aceeași destinație și introduce în rubrica I.6 din respectivul certificat o trimitere la certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a) al fiecărui cal înregistrat admis temporar care face parte din lot și o trimitere la DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i);
 - (b) anunță, prin intermediul TRACES, autoritatea competentă de la locul de destinație cu privire la introducerea unui cal înregistrat în statul membru respectiv și solicită verificarea sosirii prin completarea unei părți III suplimentare a DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i);
 - (c) furnizează operatorului, astfel cum este identificat în rubrica I.7 din DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i), un nou exemplar tipărit al DSVCI care conține partea III adăugată în conformitate cu litera (b) a prezentului alineat;
 - (d) invalidează sau reține orice exemplar tipărit al DSVCI furnizat operatorului în conformitate cu alineatul (1) litera (c) sau, dacă a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, în conformitate cu litera (c) a prezentului alineat.
- (3) Autoritatea competentă de la locul de destinație menționată la alineatul (1) litera (b) punctul (i) și la alineatul (2) litera (b) confirmă, prin intermediul TRACES, sosirea calului înregistrat și documentează verificările efectuate completând partea III din DSVCI.
- (4) La sfârșitul admiterii temporare, autoritatea competentă menționată la alineatul (1) litera (b) punctul (i) sau punctul (iii) care certifică țării terțe de origine sau altei țări terțe calul înregistrat admis temporar:
- (a) informează, prin intermediul TRACES, punctul de control la frontiera de ieșire cu privire la plecarea din Uniune a calului înregistrat admis temporar, completând o parte III suplimentară din DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i);
 - (b) furnizează operatorului, astfel cum este identificat în rubrica I.7. din DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i), un nou exemplar tipărit al DSVCI care conține partea III adăugată în conformitate cu litera (a) a prezentului alineat;
 - (c) în cazul în care punctul de control la frontiera de ieșire este situat în alt stat membru:
 - (i) emite, în baza Deciziei 93/444/CEE, un certificat în conformitate cu anexa III la Directiva 2009/156/CE fie pentru un cal înregistrat individual, fie pentru un transport de cai înregistrați care au aceeași origine și aceeași destinație;
 - (ii) introduce în rubrica I.6. a certificatului menționat la punctul (i) o trimitere la certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a) al fiecărui cal înregistrat admis temporar care face parte din transportul respectiv, precum și o trimitere la DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i).
- (5) Punctul de control la frontiera de ieșire menționat la alineatul (4) litera (a) documentează încheierea admiterii temporare a calului înregistrat, completând în mod corespunzător partea III a DSVCI.
- (6) În cazul în care admiterea temporară a unui cal înregistrat nu s-a încheiat în conformitate cu alineatul (5) într-o perioadă mai mică de 90 de zile de la data emiterii DSVCI menționat la alineatul (1) litera (b) punctul (i), se transmite automat, prin intermediul TRACES, o avertizare punctului de control la frontiera de intrare și autorităților competente menționate la prezentul articol până în momentul în care autoritățile competente respective stabilesc statutul calului înregistrat.

Articolul 17

Responsabilitățile operatorului pentru cai înregistrați admiși temporar

- (1) Operatorul responsabil de un cal înregistrat admis temporar în Uniune, astfel cum este identificat la rubrica I.7 din DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i), se asigură că sunt îndeplinite următoarele condiții:
- (a) calul înregistrat este însoțit, în orice moment al admiterii sale temporare, de certificatul său de sănătate original menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a) și de DSVCI emis de punctul de control la frontiera de intrare în Uniune;
 - (b) calul înregistrat rămâne în statul membru respectiv și în locul menționat în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a);
 - (c) în cazul în care calul înregistrat urmează să fie deplasat într-un alt stat membru, el este însoțit de un certificat de sănătate în conformitate cu anexa III la Directiva 2009/156/CE și de DSVCI modificat emis de autoritatea competentă în conformitate cu articolul 16 alineatul (2);

- (d) orice exemplare tipărite anterioare ale DSVCI sunt predate autorității competente pentru invalidare sau retragere;
 - (e) calul înregistrat părăsește Uniunea printr-un punct de control la frontieră indicat în certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a) nu mai târziu de 89 de zile de la data intrării în Uniune indicată în DSVCI corespunzător.
- (2) Operatorul menționat la alineatul (1) rămâne responsabil de deplasarea calului înregistrat în cursul admiterii sale temporare în Uniune și, în particular, informează:
- (a) autoritatea competentă menționată la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctele (i) și (iii) cu privire la orice modificări care trebuie să fie aduse deplasărilor menționate în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a);
 - (b) postul de control la frontiera de ieșire cu privire la data la care caii înregistrați admiși temporar urmează să iasă din Uniune;
 - (c) autoritatea competentă menționată la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctele (i) și (iii) responsabilă de exploatație cu privire la decesul sau pierderea calului înregistrat sau cu privire la orice urgență, precum condiții de sănătate care necesită îngrijire veterinară care depășește cele 89 de zile de admitere temporară.

Articolul 18

Reintroducerea după export temporar a cailor înregistrați admiși temporar în Uniune

- (1) Caii înregistrați admiși temporar în Uniune pot fi autorizați în vederea reintroducerii după export temporar într-o țară terță sau într-o parte din teritoriul unei țări terțe autorizată pentru reintroducerea cailor înregistrați pentru a participa la curse, competiții sau evenimente culturale specifice pentru care modelele de certificate de sănătate pentru reintroducerea în Uniune sunt stabilite în conformitate cu articolul 20 alineatul (3), cu condiția ca reintroducerea în Uniune să aibă loc în mai puțin de 90 de zile de la data emiterii DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i).
- (2) Pentru a permite reintroducerea unui cal înregistrat menționat la alineatul (1), autoritatea competentă menționată la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctele (i) și (iii) care emite certificatul de export temporar:
- (a) aplică măsurile prevăzute la articolul 16 alineatul (4) literele (a) și (b) și, dacă este cazul, litera (c);
 - (b) informează, prin intermediul TRACES, punctul de control la frontieră cu privire la reintroducerea programată prin completarea părții III din DSVCI;
 - (c) furnizează operatorului, astfel cum este identificat în rubrica I.7 din DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i), un nou exemplar tipărit al DSVCI care conține partea III adăugată în conformitate cu litera (b) a prezentului alineat;
 - (d) invalidează sau retrage orice exemplar tipărit al DSVCI furnizat în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) sau, dacă a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, în conformitate cu articolul 16 alineatul (2) litera (c).
- (3) Punctul de control la frontiera de reintroducere:
- (a) reține exemplarul original al certificatului de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (c);
 - (b) informează, prin intermediul TRACES, despre reintroducerea calului înregistrat:
 - (i) autoritatea competentă de la locul de destinație, astfel cum a fost declarat în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (a) sau astfel cum a fost modificat în conformitate cu articolul 17 alineatul (2) litera (a);
 - (ii) punctul de control la frontiera de ieșire, astfel cum a fost declarat în declarația care însoțește certificatul de sănătate menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (a) sau astfel cum a fost modificat în conformitate cu articolul 17 alineatul (2) litera (a), prin completarea rubricii I.24 din DSVCI menționat la litera (d);
 - (c) solicită autorității competente de la locul de destinație să verifice și, dacă este cazul, să confirme sosirea calului înregistrat prin completarea rubricii I.6 din DSVCI menționat la litera (d);
 - (d) furnizează operatorului un exemplar tipărit al unui nou DSVCI în care rubrica II.1 este completată cu o trimitere la numărul DSVCI furnizat anterior în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) sau, dacă a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, în conformitate cu articolul 16 alineatul (2) litera (c), și în care rubrica II.14 este completată cu termenul de ieșire din Uniune indicat în DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i);
 - (e) invalidează sau retrage orice exemplar tipărit al DSVCI furnizat operatorului în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) sau, dacă a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, în conformitate cu articolul 16 alineatul (2) litera (c).

(4) Ulterior reintroducerii după export temporar a unui cal înregistrat admis temporar în conformitate cu alineatul (1), pentru perioada rămasă mai mică de 90 de zile de la data emiterii DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i) se aplică normele prevăzute la articolul 16.

Articolul 19

Transformarea admiterii temporare în admitere permanentă și decesul sau pierderea unui cal înregistrat

(1) În cazul în care operatorul, astfel cum este identificat la rubrica I.7. din DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i), transmite o cerere autorității competente menționate la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i) sau punctul (iii) sau la articolul 16 alineatul (2) litera (b) în care solicită transformarea admiterii temporare a unui cal înregistrat într-o introducere permanentă, un stat membru poate autoriza respectiva transformare dacă se îndeplinesc următoarele cerințe:

- (a) în conformitate cu anexa I, importurile de cai înregistrați sunt autorizate din țara terță sau din partea teritoriului țării terțe în cauză;
- (b) autoritatea competentă responsabilă de locul de ședere temporară a respectat următoarele condiții:
 - (i) respectiva autoritate competentă a efectuat, cu rezultate satisfăcătoare, controalele necesare pentru verificarea conformității cu cerințele în materie de testare și de vaccinare pentru importurile de cai înregistrați din țara terță sau din partea teritoriului țării terțe în cauză menționate în partea 3 din anexa II;
 - (ii) respectiva autoritate competentă s-a asigurat că respectivul cal înregistrat a rămas sub supraveghere veterinară oficială în statul membru respectiv până la încheierea unei perioade de trei luni de la data introducerii sale în Uniune indicată în DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i).

(2) Autoritatea competentă menționată la alineatul (1) sau un punct de control la frontieră desemnat pentru această sarcină de statul membru:

- (a) încheie admiterea temporară în TRACES, alegând „Transformare în admitere permanentă” în partea III a DSVCI furnizat operatorului în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) sau, în cazul în care a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, cu articolul 16 alineatul (2) litera (c) sau, în cazul în care a existat o reintroducere anterioară după export temporar, cu articolul 18 alineatul (3) litera (c);
- (b) furnizează operatorului identificat în rubrica I.7 din DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i) un nou exemplar tipărit al DSVCI menționat la litera (a) sau un nou DSVCI în care mențiunea „Pentru piața internă” este bifată la rubrica I.21;
- (c) invalidează sau retrage orice formular tipărit al DSVCI furnizat operatorului în conformitate fie cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) fie, în cazul în care a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, cu articolul 16 alineatul (2) litera (c) fie, în cazul în care a existat o reintroducere anterioară după export temporar, cu articolul 18 alineatul (3) litera (c);
- (d) invalidează sau retrage originalul certificatului de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (a).

(3) În cursul perioadei de transformare, operatorul, astfel cum este identificat în rubrica I.7 din DSVCI emis în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i) sau cu articolul 18 alineatul (3) litera (b), al calului înregistrat ia următoarele măsuri:

- (a) organizează vizite periodice efectuate și înregistrate de către un medic veterinar, pentru a verifica dacă calul înregistrat prezintă sau nu semne clinice ale unor posibile boli infecțioase;
- (b) păstrează evidențe ale deplasării calului înregistrat și ale deplasărilor ecvideelor în interiorul și în exteriorul exploatației în care este ținut calul înregistrat;
- (c) finalizează procedurile vamale, astfel cum sunt menționate la articolul 15 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/262;
- (d) înaintează o cerere în conformitate cu articolul 15 alineatul (1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/262 pentru emiteria unui document de identificare sau pentru adaptarea unui document de identificare existent.

(4) În caz de deces sau de pierdere a unui cal înregistrat admis temporar în Uniune, autoritatea competentă din locul de deces sau de pierdere, la cererea statului membru în cauză și în strânsă colaborare cu un post de control de frontieră:

- (a) încheie admiterea temporară în TRACES alegând „Deces/pierdere” în partea III a DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i) sau la articolul 18 alineatul (3) litera (b);

- (b) invalidează sau retrage orice formular tipărit al DSVCI furnizat operatorului în conformitate fie cu articolul 16 alineatul (1) litera (c) fie, în cazul în care a existat o deplasare anterioară într-un alt stat membru, cu articolul 16 alineatul (2) litera (c) fie, în cazul în care a existat o reintroducere anterioară după export temporar, cu articolul 18 alineatul (3) litera (c).

Articolul 20

Condiții specifice de sănătate animală cu privire la reintroducerea cailor înregistrați după export temporar pentru curse, competiții și evenimente culturale

- (1) Statele membre autorizează reintroducerea cailor înregistrați sub rezerva îndeplinirii următoarelor condiții:
- (a) calul înregistrat a rămas în afara Uniunii timp de maximum 30 de zile, cu excepția cazurilor prevăzute în mod specific la alineatul (3);
- (b) calul înregistrat nici nu s-a aflat în permanență și nici nu a tranzitat pe cale terestră vreă țară terță sau vreă parte din teritoriul unei țări terțe care nu face parte din aceeași grupă sanitară ca țara terță sau partea din teritoriul unei țări terțe în care medicul veterinar oficial a semnat certificatul de sănătate conform secțiunii A din partea 2 a anexei II;
- (c) certificatul de sănătate pentru export temporar semnat de medicul veterinar oficial din statul membru de origine sau o copie autorizată a acestuia este prezentat, la cerere, la punctul de control la frontiera de reintroducere în Uniune.
- (2) Autoritatea competentă care certifică un cal înregistrat pentru export temporar într-o țară terță se asigură că, în conformitate cu articolul 2 alineatul (1) din Decizia 93/444/CEE, calul înregistrat este însoțit până la punctul de ieșire într-un alt stat membru de un certificat de sănătate în conformitate cu anexa III la Directiva 2009/156/CE.
- (3) Reintroducerea, după export temporar, pentru o perioadă mai mare de 30 de zile a cailor înregistrați care participă la curse, competiții sau evenimente culturale specifice este supusă unor cerințe de sănătate animală specifice, precum cele incluse în modelele corespunzătoare de certificate de sănătate prevăzute în secțiunea B din partea 2 a anexei II în legătură cu evenimentul relevant.
- (4) Operatorul, astfel cum este identificat în rubrica I.7 din DSVCI, care este responsabil de transport, se asigură că, în timpul exportului temporar, calul înregistrat nu s-a aflat în permanență și nici nu a tranzitat pe cale terestră vreă țară terță sau vreă parte din teritoriul unei țări terțe care nu face parte din aceeași grupă sanitară ca țara terță sau partea din teritoriul unei țări terțe în care medicul veterinar oficial a semnat certificatul de sănătate conform secțiunii A din partea 2 a anexei II.

Articolul 21

Condiții specifice de sănătate animală privind importurile de ecvidee destinate sacrificării

Operatorul, astfel cum este identificat în rubrica I.7 din DSVCI menționat la articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (i), al unui transport de ecvidee destinate sacrificării, se asigură că, după verificările efectuate la punctul de control la frontiera de intrare în Uniune, animalele:

- (a) sunt fie transportate direct, fără întârziere și fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar diferit, la abatorul de destinație, unde sunt sacrificate în termen de 72 de ore de la sosirea lor la abator; fie
- (b) trec printr-o singură piață autorizată sau printr-un singur centru de colectare autorizat menționat la articolul 7 alineatul (1) din Directiva 2009/156/CE, astfel cum este indicat în certificatul de sănătate menționat la articolul 3 alineatul (1) litera (e) din prezentul regulament, de unde urmează să fie duse, în conformitate cu normele naționale care asigură trasabilitatea, direct la un abator pentru a fi sacrificate cât mai curând posibil, dar cel târziu în decurs de cinci zile lucrătoare de la sosirea lor în Uniune, fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar diferit.

SECȚIUNEA 8

Dispoziții tranzitorii și finale

Articolul 22

Dispoziții tranzitorii

Pentru o perioadă de tranziție până la 31 decembrie 2018, statele membre autorizează introducerea în Uniune a transporturilor de ecvidee și de material seminal, ovule și embrioni de ecvidee însoțite de certificate de sănătate întocmite în conformitate cu modelele de certificate de sănătate aplicabile înainte de data aplicării prezentului regulament specificată la articolul 24 al doilea paragraf.

*Articolul 23***Abrogări**

Deciziile 92/260/CEE, 93/195/CEE, 93/196/CEE, 93/197/CEE, 94/699/CE, 95/329/CE, 2003/13/CE, 2004/177/CE, 2004/211/CE, 2010/57/UE și 2010/471/UE se abrogă.

Orice trimiteri la aceste decizii se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.

*Articolul 24***Intrare în vigoare și aplicabilitate**

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la 1 octombrie 2018.

Totuși, articolul 16 alineatul (1) litera (b) punctul (iii), articolul 16 alineatul (2) literele (b), (c) și (d), articolul 16 alineatul (3), articolul 16 alineatul (4) literele (a) și (b), articolul 16 alineatul (5) și articolul 17 alineatul (1) litera (d) se aplică de la 14 decembrie 2019.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 12 aprilie 2018.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXA I

LISTA ȚĂRILOR TERȚE ⁽¹⁾ ȘI A PĂRȚILOR DIN TERITORIILE ȚĂRILOR TERȚE ⁽²⁾ PENTRU INTRODUCEREA ÎN UNIUNE A TRANSPORTURILOR DE ECVIDEE ȘI DE MATERIAL SEMINAL, OVULE ȘI EMBRIONI DE ECVIDEE

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
AE	Emiratele Arabe Unite	AE-0	Întreaga țară	E	X	X	X	—	—	X	—	—	X	X	
AR	Argentina	AR-0	Întreaga țară	D	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
AU	Australia	AU-0	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
BB	Barbados	BB-0	Întreaga țară	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BH	Bahrain	BH-0	Întreaga țară	E	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
BM	Bermuda	BM-0	Întreaga țară	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BO	Bolivia	BO-0	Întreaga țară	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BR	Brazilia	BR-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		BR-1	Statele: Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Mato Grosso do Sul, Distrito Federal și Rio de Janeiro	D	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	
BY	Belarus	BY-0	Întreaga țară	B	X	X	X	X	X					X	
CA	Canada	CA-0	Întreaga țară	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CH	Elveția ⁽¹⁾	CH-0	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
CL	Chile	CL-0	Întreaga țară	D	X	X	X	X	X	—	—	—	—	X	
CN	China	CN-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CN-1	Zona indemnă de boli ale ecvideelor situată în orașul Conghua, municipalitatea Guangzhou, provincia Guangdong, inclusiv culoarul rutier de biosecuritate spre și dinspre aeroportul Guangzhou și Hong Kong (pentru detalii, a se vedea CASETĂ 1)	G	X	X	X	—	—	—	—	—	—	X	
		CN-2	Locul de desfășurare a turneului Global Champions Tour în zona de parcare nr. 15 din cadrul Expo 2010 și pasajul spre Aeroportul Internațional Shanghai Pudong situat în partea de nord a zonei noi Pudong și în partea de est a districtului Minhang din zona metropolitană Shanghai (pentru detalii, a se vedea CASETĂ 1)	G	—	X	—	—	—	—	—	—	—	—	

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
CR	Costa Rica	CR-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		CR-1	Zona metropolitană San José	D	—	X	—	—	—	—	—	—	—		
CU	Cuba	CU-0	Întreaga țară	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
DZ	Algeria	DZ-0	Întreaga țară	E	X	X	X	X	X					X	
EG	Egipt	EG-0	Întreaga țară		—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		EG-1	Zona indemnă de boli ale ecvideelor stabilită la spitalul veterinar al forțele armate egiptene la drumul El Nasr, peste drum de clubul Al Ahly Cairo, și pasajul rutier spre aeroportul internațional Cairo (pentru detalii, a se vedea CASETA 2)	E	X	—	X	—	—	—	—	—	—	X	
FK	Insulele Falkland	FK-0	Întreaga țară	A	X	X	X	—	X					X	
GL	Groenlanda	GL-0	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X					X	
HK	Hong Kong	HK-0	Întreaga țară	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
IL	Israel ⁽³⁾	IL-0	Întreaga țară	E	X	X	X	X	X	X	X			X	
IS	Islanda ⁽⁵⁾	IS-0	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X	X	X	X		X	

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
MX	Mexic	MX-0	Întreaga țară	C	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		MX-1	Zona metropolitană Ciudad de Mexico	C		X									Doar în caz de certificare în conformitate cu partea 2 secțiunea B capitolul 1 din anexa II
NO	Norvegia ⁽⁵⁾	NO-1	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
NZ	Noua Zeelandă	NZ-0	Întreaga țară	A	X	X	X	X	X					X	
OM	Oman	OM-0	Întreaga țară	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PE	Peru	PE-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		PE-1	Regiunea Lima	D	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
PM	Saint-Pierre și Miquelon	PM-0	Întreaga țară	A	—	—	X	—	X					X	
PY	Paraguay	PY-0	Întreaga țară	D	X	X	X	X	X					X	
QA	Qatar	QA-0	Întreaga țară	E	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
RS	Serbia ⁽⁶⁾	RS-0	Întreaga țară	B	X	X	X	X	X					X	

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
RU	Rusia	RU-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		RU-1	Provinciile Kaliningrad, Arkhangelsk, Vologda, Murmansk, Leningrad, Novgorod, Pskov, Briansk, Vladimir, Ivanovo, Tver, Kaluga, Kostroma, Moskva, Orjol, Riasan, Smolensk, Tula, Jaroslavl, Nijninovgorod, Kirov, Belgorod, Voronesh, Kursk, Lipezk, Tambov, Astrahan, Volgograd, Penza, Saratov, Uljanovsk, Rostov, Orenburg, Perm și Kurgan	B	X	X	X	X	X					X	
		RU-2	Regiunile Stavropol și Krasnodar	B	X	X	X	X	X					X	
		RU-3	Republicile Karelia, Marij-El, Mordovia, Chuvachia, Kalmykia, Tatarstan, Dagestan, Kabardino-Balkaria, Severnaya Osetia, Ingushetia și Karachaevo-Cherkesia	B	X	X	X	X	X					X	
SA	Arabia Saudită	SA-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—		
		SA-1	Întreaga țară, cu excepția SA-2	E	X	X	X	—	—	X	—	—	—	X	

Codul ISO	Țara terță	Codul părții din teritoriul țării terțe	Descrierea părții din teritoriul țării terțe	GS	AT	Re-in	Importuri			Importuri			Tranzit	Condiții specifice	
					CI	CI	CI	ES	EI + ERP	MATERIAL SEMINAL			O/E		Ecvidee
										CI	EI	ERP			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
		SA-2	Zonele de protecție și supraveghere din provinciile Jizan, Asir și Najran, descrise în CASETA 3	—	—	—	—			—					
GS	Singapore	SG-0	Întreaga țară	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
TH	Thailanda	TH-0	Întreaga țară	G	X	X	X	—	—		—	—	—	X	
TN	Tunisia	TN-0	Întreaga țară	E	X	X	X	X	X					X	
TR	Turcia	TR-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—		—	—	—		
		TR-1	Provinciile Ankara, Edirne, Istanbul, Izmir, Kırklareli și Tekirdag	E	—	—	—	—	—			—	—	—	—
UA	Ucraina	UA-0	Întreaga țară	B	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
US	Statele Unite ale Americii	US-0	Întreaga țară	C	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
UY	Uruguay	UY-0	Întreaga țară	D	X	X	X	X	X	X	X	X		X	
ZA	Africa de Sud	ZA-0	Întreaga țară	—	—	—	—	—	—		—	—	—		
		ZA-1	Zona metropolitană Cape Town (pentru detalii, a se vedea CASETA 4)	F	—	—	—	—	—		—	—	—	—	

(1) Fără a aduce atingere cerințelor specifice de certificare prevăzute în Decizia 2002/309/CE, Euratom a Consiliului și a Comisiei.

(2) În cazul în care se aplică regionalizarea oficială în conformitate cu articolul 13 alineatul (2) litera (a) din Directiva 2009/156/CE.

(3) Înțeles în continuare ca Statul Israel, cu excepția teritoriilor aflate sub administrație israeliană începând cu iunie 1967 și anume: Înălțimile Golan, Fâșia Gaza, Ierusalimul de Est și restul Cisiordaniei.

(4) fosta Republică iugoslavă a Macedoniei – denumirea definitivă a acestei țări va fi adoptată în urma negocierilor care au loc în prezent la nivelul ONU.

(5) Fără a aduce atingere cerințelor specifice de certificare prevăzute la articolul 17 din Acordul privind Spațiul Economic European (JO L 1, 3.1.1994, p. 3).

(6) Exclusiv Kosovo, astfel cum este definit prin Rezoluția 1244 a Consiliului de Securitate al Organizației Națiunilor Unite din 10 iunie 1999.

LEGENDA LA ANEXA I:

Animal/produs	Categorii/condiții
CI	Cai înregistrați, conform definiției de la articolul 2 litera (c) din prezentul regulament.
ES	Ecvidee destinate sacrificării, conform definiției de la articolul 2 litera (d) din Directiva 2009/156/CE.
EI	Ecvidee înregistrate, conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Directiva 2009/156/CE.
ERP	Ecvidee pentru reproducție și producție, conform definiției de la articolul 2 litera (e) din Directiva 2009/156/CE.
MATERIAL SEMINAL	Material seminal al speciilor de ecvine colectat în conformitate cu articolul 17 alineatul (2) litera (b) punctul (ii) din Directiva 92/65/CEE.
O/E	Ovule și embrioni din speciile de ecvine colectate/colectați sau produse/produși în conformitate cu articolul 17 alineatul (2) litera (b) punctul (ii) din Directiva 92/65/CEE.

Coloane	Informații/descrierea produsului	Certificat de sănătate solicitat
1-4	Descriere teritorială	Indisponibilitate
5	Grup sanitar	Indisponibilitate
6	Admitere temporară a cailor înregistrați	Anexa II partea 1 secțiunea A
7	Reintroducerea cailor înregistrați, după export temporar, pentru curse, competiții și evenimente culturale	Anexa II partea 2 secțiunea A Anexa II partea 2 secțiunea B capitolul 1 Anexa II partea 2 secțiunea B capitolul 2
8	Importuri de cai înregistrați	Anexa II partea 3 secțiunea A
9	Importuri de ecvidee destinate sacrificării	Anexa II partea 3 secțiunea B
10	Importuri de ecvidee înregistrate și de ecvidee pentru reproducție și producție	Anexa II partea 3 secțiunea A

Coloane	Informații/descrierea produsului	Certificat de sănătate solicitat
11	Importuri de material seminal colectat de la cai înregistrați	Anexa III partea 1 secțiunea A Anexa III partea 1 secțiunea B Anexa III partea 1 secțiunea C Anexa III partea 1 secțiunea D
12	Importuri de material seminal colectat de la ecvidee înregistrate	Anexa III partea 1 secțiunea A Anexa III partea 1 secțiunea B Anexa III partea 1 secțiunea C Anexa III partea 1 secțiunea D
13	Importuri de material seminal colectat de la ecvidee pentru reproducție și producție	Anexa III partea 1 secțiunea A Anexa III partea 1 secțiunea B Anexa III partea 1 secțiunea C Anexa III partea 1 secțiunea D
14	Importuri de ovule și de embrioni din speciile de ecvine	Anexa III partea 2 secțiunea A Anexa III partea 2 secțiunea B
15	Ecvidee aflate în tranzit	ANEXA II partea 1 secțiunea B
16	Trimiteri la condiții specifice/garanții suplimentare	Indisponibilitate

Casete

X Introducere autorizată

— Introducere neautorizată

Grupuri sanitare

Grup sanitar	Garanții specifice de sănătate animală necesare pentru introducerea ecvideelor în Uniune
A	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină
B	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină, morvă, durină
C	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină, encefalomielită ecvină estică și vestică, stomatită veziculoasă
D	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină, morvă, durină, encefalomielită ecvină estică și vestică, encefalomielită ecvină venezueleană, stomatită veziculoasă
E	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină, morvă, durină, pestă ecvină africană
F	anemie infecțioasă ecvină, durină, pestă ecvină africană
G	anemie infecțioasă ecvină, arterită virală ecvină, morvă, durină, encefalită japoneză

CASETA 1

CN	China	CN-1	<p>Zona indemnă de boli specifice ale ecvideelor situată în provincia Guangdong, având următoarea delimitare:</p> <p>Zona centrală: teren ecvestru situat în satul Reshui, comuna Lingkou din orașul Conghua și zona situată în interiorul unei raze de 5 km în jurul acestuia, controlată prin postul de control rutier de pe șoseaua națională nr. 105;</p> <p>Zona de supraveghere: toate diviziunile administrative ale orașului Conghua din jurul zonei centrale, care acoperă o suprafață de 2 009 km²;</p> <p>Zona de protecție: limitele exterioare ale următoarelor diviziuni administrative contigue, care înconjoară zona de supraveghere:</p> <ul style="list-style-type: none"> — districtul Baiyun, districtul Luogang al orașului Conghua; — districtul Huadu al orașului Guangzhou; — orașul Zengcheng; — diviziunile administrative ale districtului Qingcheng din orașul Qingyuan; — regiunea Fogang; — regiunea Xinfeng; — regiunea Longmen; <p>Culoarul rutier de biosecuritate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — de la terenul ecvestru situat în zona centrală la aeroportul internațional Guangzhou Baiyun, prin șoseaua națională nr. 105, șoseaua Jiebei, drumul de acces rapid spre aeroport, inclusiv zona de exclusiune ecvină de un km în jurul aeroportului internațional Baiyun din orașul Guangzhou; — de la terenul ecvestru situat în zona centrală la portul Shenzhen Huanggang de la granița dintre China și Hong Kong prin șoseaua națională nr. 105, șoseaua Jiebei, șoseaua rapidă de centură nr. 2 nord și șoseaua Guang-Shen, inclusiv zona de exclusiune ecvină cu o lățime de cel puțin un km de o parte și de alta a șoselei respective; <p>Carantină prealabilă introducerii: facilități de carantină în zona de protecție desemnată de autoritatea competentă pentru pregătirea ecvideelor provenind din alte părți ale Chinei în vederea introducerii în zona indemnă de boli ale ecvideelor.</p>
CN	China	CN-2	<p>Delimitarea zonei în cadrul zonei metropolitane Shanghai:</p> <p>Limita vestică: Râul Huangpu, de la estuarul acestuia situat în nord până la bifurcarea râului Dazhi,</p> <p>Limita sudică: de la bifurcarea râului Huangpu până la estuarul râului Dazhi în est,</p> <p>Limita nordică și limita estică: linia de coastă.</p>

CASETA 2

EG	Egipt	EG-1	<p>Zonă indemnă de boli ale ecvinelor (<i>Equine Disease Free Zone – EDFZ</i>) de aproximativ 0,1 km² stabilită în jurul spitalului veterinar al forțelor armate egiptene la drumul El-Nasr, peste drum de clubul Al Ahly, în periferia estică a orașului Cairo (localizată la 30°04'19,6"N 31°21'16,5"E), și pasajul de 10 km pe drumul El-Nasr și drumul spre aeroportul internațional Cairo.</p> <p>(a) Delimitarea EDFZ:</p> <p>De la intersecția drumului El-Nasr cu drumul El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh (la 30°04'13,6"N 31°21'04,3"E) de-a lungul drumului El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh pe o lungime de aproximativ 500 m spre nord până la prima joncțiune cu Pasajul forțelor armate interne, spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de aproximativ 100 m spre est, din nou spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de 150 spre sud, spre stânga și urmând pasajul pe o lungime de 300 m spre est, spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de 100 m spre sud până la drumul El-Nasr, spre dreapta și urmând drumul El-Nasr pe o lungime de 300 m spre sud-vest până în partea opusă joncțiunii drumului El-Nasr cu drumul Hassan Ma'moon, apoi spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de 100 m spre nord, spre stânga și urmând pasajul pe o lungime de 120 m spre vest, spre stânga și urmând pasajul pe o lungime de 200 m spre sud, spre dreapta și urmând drumul El-Nasr pe o lungime de 100 m spre vest până la intersecția drumului El-Nasr cu drumul El-Shaheed Ibrahim El-Shaikh.</p> <p>(b) Delimitarea zonei de carantină înaintea exportării în interiorul EDFZ:</p> <p>Din punctul opus joncțiunii drumului El-Nasr cu drumul Hassan Ma'moon urmând pasajul pe o lungime de 100 m spre nord, spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de 250 m spre est, spre dreapta și urmând pasajul pe o lungime de 50 m spre sud până la drumul El-Nasr, spre dreapta și urmând drumul El-Nasr pe o lungime de 300 m spre sud-vest până în partea opusă joncțiunii drumului El-Nasr cu drumul Hassan Ma'moon.</p>
----	-------	------	---

CASETA 3

SA	Arabia Saudită	SA-1	<p>Stații de carantină aprobate:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Aeroportul Riyadh 2. Hipodromul Regele Abdulaziz (Janadriyah)
		SA-2	<p>Delimitarea zonelor de protecție și de supraveghere stabilită în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) al doilea paragraf literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Provincia Jizan <ul style="list-style-type: none"> — Zona de protecție: întreaga provincie, cu excepția părții nordice a punctului de control rutier Ash-Shuqaiq pe drumul nr. 5 și la nord de drumul nr. 10; — Zona de supraveghere: partea din provincie la nord de punctul de control rutier Ash-Shuqaiq pe drumul nr. 5, controlată de punctul de control rutier Al Qahmah, și la nord de drumul nr. 10. 2. Provincia Asir <ul style="list-style-type: none"> — Zona de protecție: partea din provincie delimitată de drumul nr. 10 între Ad Darb, Abha și Kamis-Mushayt spre nord, cu excepția cluburilor ecvestre ale bazelor aeriene și militare, și partea din provincie delimitată la nord de drumul nr. 15 care pornește de la Kamis-Mushayt și trece prin Jarash, Al Utfah și Dhahran Al Janoub până la granița cu provincia Najran, precum și partea din provincie delimitată la nord de drumul care pornește de la Al Utfah și trece prin Al Fayd spre Badr Al Janoub (provincia Najran);

			<p>— Zona de supraveghere: cluburile ecvestre ale bazelor aeriene și militare, partea din provincie între granița cu zona de protecție și drumul nr. 209 de la Ash Shuqaiq la punctul de control rutier Muhayil de pe drumul nr. 211, partea din provincie între punctul de control de pe drumul nr. 10 la sud de Abha, orașul Abha și punctul de control rutier Ballasmer, la 65 km de Abha, pe drumul nr. 15 spre nord, partea din provincie între Khamis-Mushayt și punctul de control rutier la 90 km de Abha pe drumul nr. 255 spre Samakh și punctul de control rutier de la Yarah, la 90 km de Abha, pe drumul nr. 10 spre Riyadh, și partea din provincie la sud de o linie virtuală între punctul de control rutier de la Yarah pe drumul nr. 10 și Khashm-Ghurab pe drumul nr. 177 până la granița cu provincia Najran.</p> <p>3. Provincia Najran</p> <p>— Zona de protecție: partea din provincie delimitată de drumul care pornește de la Al Utfah (provincia Asir) până la Badr Al Janoub și As Sebt și de la As Sebt pe lângă Wadi Habunah până la intersecția cu drumul nr. 177 între Najran și Riyadh spre nord și de la această intersecție cu drumul nr. 177 spre sud până la intersecția cu drumul nr. 15 dintre Najran și Sharourah și partea din provincie la sud de drumul nr. 15 dintre Najran și Sharourah și granița cu Yemen.</p> <p>— Zona de supraveghere: partea din provincie la sud de linia dintre punctul de control rutier de la Yarah, pe drumul nr. 10, și Khashm-Ghurab, pe drumul nr. 177, de la granița cu provincia Najran până la punctul de control rutier la Khashm-Ghurab, la 80 km de Najran și la vest de drumul nr. 175 spre Sharourah.</p>
--	--	--	---

CASETA 4

ZA	Africa de Sud	ZA-1	<p>Stații de carantină aprobate:</p> <p>1. Stația de carantină Kenilworth</p> <p>Delimitarea zonei metropolitane Cape Town (ZA-1):</p> <p>Limita nordică: Drumul Blaauwberg (M14);</p> <p>Limita estică: Drumul Koeberg (M14), drumul Platteklouf (M14), autostrada N7, autostrada N1 și autostrada M5,</p> <p>Limita sudică: Drumul Ottery, șoseaua Prince George's, drumul Wetton, drumul Riverstone, drumul Tennant, șoseaua Newlands, drumul Paradise, șoseaua Union, șoseaua Rhodes până la stația Newslands Forestry și de-a lungul Echo Gorge din Table Mountain până la Camps Bay;</p> <p>Limita vestică: linia de coastă de la Camps Bay la drumul Blaauwberg.</p>
----	---------------	------	---

ANEXA II

MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ȘI MODELE DE DECLARAȚII PENTRU INTRODUCEREA ÎN UNIUNE
A ECVIDEELOR VII

PARTEA 1

Admitere temporară și tranzit

Secțiunea A

Model de certificat de sănătate și model de declarație pentru admiterea temporară în Uniune a cailor înregistrați pentru o perioadă mai mică de 90 de zile

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Nume Numărul aprobării Adresă		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES			
	I.18. Descrierea animalului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01		I.20. Cantitate 1	
	I.21.				I.22. Număr de colete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Animal certificat pentru: Cal înregistrat <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalului Specia (denumirea științifică) Equus caballus								
Sistemul de identificare		Numărul de identificare		Vârsta		Sex		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul descris în rubrica I.28:	
	— este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;	
	— a fost examinat astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	— nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	— îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.5 din prezentul certificat;	
	— este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul animalului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1. <i>Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere</i>	
	II.1.1. Animalul este expedit din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ și este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ ;	
	II.1.2. în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielita ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielita ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
	II.1.3. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări:	

(a) care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;

(b) în care encefalomielita ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;

(c) în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;

(d) în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;

⁽³⁾ fie [e] în care stomatita veziculoasă nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;]

⁽³⁾ fie [e] în care stomatita veziculoasă a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii, iar o probă de sânge prelevată de la animal la (introduceți data), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii a fost testată, cu rezultat negativ, pentru depistarea anticorpilor împotriva virusului stomatitei veziculoase

⁽³⁾ fie [în cadrul unui test de neutralizare a virusului la o diluție a serului de 1 la 32;]

⁽³⁾ fie [în cadrul unui test ELISA în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]

II.1.4. animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin pentru perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.1.	în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,	
(³) fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durină sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i> ;	
(³) fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatație au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
(³) fie	[6 luni de la cel mai recent caz;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a fost în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
(³) fie	[II.2.1.	În cursul unei perioade de minimum 40 de zile înainte de data expedierii, animalul a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, situate în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G, și

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[într-un stat membru al Uniunii;]]	
(³) fie	[într-o țară sau într-o parte din teritoriul unei țări cu codul: (²) care este autorizată pentru admiterea temporară în Uniune a cailor înregistrați și din care animalul a fost importat în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele necesare în conformitate cu legislația Uniunii pentru admitere temporară a cailor înregistrați din această țară sau din partea din teritoriul acestei țări direct în Uniune și care este:	
(³) fie	[repartizată în același grup sanitar (²) ca și țara sau partea din teritoriul țării de expediere;]]	
(³) și/sau	[repartizată în grupul sanitar A, B sau C;]]	
(³) și/sau	[China (⁵), Hong Kong, Japonia, Coreea, Macao, Malaysia (peninsula), Singapore, Thailanda sau Emiratele Arabe Unite;]]	
(³) (⁴) fie	II.2.1.	În cursul unei perioade de minimum 60 de zile înainte de data expedierii, animalul a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, situate în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere care este repartizată în grupul sanitar F sau a fost importat în cursul celor 60 de zile înainte de data expedierii dintr-un stat membru al Uniunii înainte de a intra în stația de carantină protejată împotriva vectorilor sau izolată de vectori în conformitate cu punctul II.2.2;]
(³) (⁴) fie	II.2.2.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și
(³) fie	[a fost ținut în izolare în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, protejat de insecte-vectori pentru o perioadă de minimum 40 de zile înainte de data expedierii sau din momentul intrării în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, dacă a fost importat în conformitate cu punctul II.2.1 dintr-un stat membru al Uniunii sau dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G;]]	
(³) fie	[a fost ținut în spații desemnate sub supraveghere veterinară oficială timp de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii sau de la intrarea în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, dacă a fost importat în conformitate cu punctul II.2.1 dintr-un stat membru al Uniunii sau dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G, iar țara sau partea teritoriului țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind oficial indemnă de pestă ecvină africană și nu este adiacentă unei țări în care pesta ecvină africană a apărut în cursul perioadei de 2 ani înainte de data expedierii;]]	
(³) (⁴) fie	II.2.2.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și a fost ținut:
(³) fie	[în stația de carantină aprobată, protejată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii de la (<i>introduceți data</i>) până la (<i>introduceți data</i>), închis în spațiul protejat împotriva vectorilor cel puțin în cursul unei perioade cuprinse între două ore înainte de apus și două ore după răsărit, iar antrenamentul a fost efectuat sub supraveghere veterinară oficială, ulterior aplicării unor repelente împotriva insectelor în combinație cu un insecticid eficient împotriva <i>Culicoides</i> înainte de scoaterea din grajduri, fiind strict izolat de ecvideele care nu erau pregătite pentru export în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele impuse pentru admiterea temporară sau importul în Uniune.]]	
(³) fie	[închis permanent în stația de carantină aprobată, izolată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) în cursul unei perioade de cel puțin 14 zile înainte de data expedierii, iar monitorizarea constantă a protecției împotriva vectorilor a dovedit absența vectorilor în interiorul părții protejate împotriva vectorilor din stația de carantină.]]	
II.3.	<i>Atestare privind vaccinarea și testele sanitare</i>	
(³) fie	II.3.1.	Animalul nu a fost vaccinat împotriva pestei ecvine africane în țara de expediere și nu există informații care sugerează vaccinarea anterioară;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	II.3.1.	Animalul a fost vaccinat împotriva peștei ecvine africane și această vaccinare a fost realizată:
(²) fie		[cu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii;]
(²) fie		[cu mai mult de 60 de zile și cu mai puțin de 12 luni înainte de data admitterii în partea din teritoriul țării menționate la punctul II.1.3 litera (a), de unde este expedit;]
(³) (⁴) fie	II.3.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și a fost vaccinat împotriva peștei ecvine africane la (<i>introduceți data</i>) cu nu mai mult de 24 de luni și cu cel puțin 40 de zile înainte de data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor prin administrarea unui vaccin înregistrat, în conformitate cu instrucțiunile producătorului, care protejează împotriva serotipurilor circulante ale virusului peștei ecvine africane;]
	II.3.2.	animalul nu a fost vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene în cursul perioadei de 60 de zile anterioare datei expedierii
(³) fie		[dintr-o țară în care toate părțile din teritoriul ei sunt indemne de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani anterioară datei expedierii;]
(³) (⁴) fie		[dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D care este indemnă de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar encefalomielita ecvină venezueleană apare în celelalte părți din teritoriul țării de expediere și:
(³) fie		[este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului cu nu mai puțin de 60 de zile și cu nu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în cursul perioadei menționate a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin vizând izolarea virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ;]
(³) fie		[nu este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile, iar în cursul acestei perioade a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin în vederea izolării virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultate negative, iar animalul care trebuia expedit a fost supus unui test de diagnostic al encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă prelevată cu nu mai puțin de 14 zile după data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor și a rămas protejat împotriva insectelor-vectori până la expediere;]
(³) fie		[a fost supus unui test de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină venezueleană efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 21 de zile între ele, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua fiind prelevată în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, fără să existe o creștere a titrului de anticorpi, și unui test RT-PCR (transcriere inversă cuplată cu reacție de polimerizare în lant) pentru detectarea genomului virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, efectuat cu rezultate negative pe o probă prelevată în cele 48 de ore dinaintea expedierii, la data (<i>introduceți data</i>) și a fost protejat împotriva atacurilor vectorilor începând din momentul recoltării probei pentru testul RT-PCR până la încărcarea în vederea expedierii, prin aplicarea combinată pe animal a unor repelente pentru insecte și a unor insecticide aprobate și prin dezinfecția grajdului și a mijloacelor de transport utilizate;]
(³)	II.3.3.	animalul este un mascul ecvin necastrat, cu vârsta mai mare de 180 de zile; și
(³) fie		[este expedit dintr-o țară în care arterita virală ecvină (AVE) este o boală cu declarare obligatorie și nu a fost raportată în mod oficial în cursul perioadei de 6 luni anterioare datei expedierii;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[a fost supus unui test pe baza unei probe de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>) într-o perioadă de 21 de zile înainte de data expedierii, printr-un test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la	
(³) fie	[a fost supus unui test efectuat pe o parte din întregul său material seminal, recoltată la (<i>introduceți data</i>) în cursul unei perioade de 21 de zile anterioară datei expedierii, printr-un test de izolare a virusului, o reacție de polimerizare în lanț (PCR) sau o PCR în timp real pentru AVE, cu rezultat negativ;]]	
(³) fie	[a fost vaccinat împotriva AVE la (<i>introduceți data</i>) sub supraveghere veterinară oficială și revaccinat la intervale regulate, conform instrucțiunilor producătorului, cu un vaccin aprobat de autoritatea competentă, iar vaccinarea inițială a fost efectuată:	
(³) fie	[înainte de 31 decembrie 2017, la data în care a fost prelevată o probă de sânge care ulterior a făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4;]]	
(³) fie	[înainte de 31 decembrie 2017, în cursul unei perioade de izolare de maximum 15 zile sub supraveghere veterinară oficială, începând din ziua în care a fost prelevată o probă de sânge care a fost supusă, în cursul perioadei de izolare respective, unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de la 1 la 4;]]	
(³) fie	[la vârsta de 180-270 de zile, într-o perioadă de izolare sub supraveghere veterinară oficială, în cursul căreia animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4 sau efectuat în aceeași zi la același laborator cu titruri stabile sau în scădere pe două probe de sânge prelevate la interval de cel puțin 10 zile;]]	
(³) fie	[după ce animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4, efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la începerea unei perioade de izolare neîntrerupte care a durat până la împlinirea a 21 de zile de la vaccinare;]]	
(³) fie	[la vârsta de 180-250 de zile, după ce animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4, sau efectuat în aceeași zi de același laborator cu titruri stabile sau în scădere pe două probe de sânge prelevate la interval de cel puțin 14 zile;]]	
(³) fie	[a fost supus unui test de izolare a virusului, unei reacții de polimerizare în lanț (PCR) sau unei PCR în timp real pentru AVE, efectuate, cu rezultat negativ, pe o parte din întregul său material seminal, recoltată după data la care o probă de sânge a animalului respectiv prelevată la (<i>introduceți data</i>), cu maximum 6 luni înainte de data expedierii, a fost supusă unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat pozitiv, la o diluție a serului de cel puțin 1 la 4;]]	
(³) fie	[s-au aplicat derogări de la orice cerințe privind efectuarea de teste pentru AVE sau vaccinarea împotriva AVE în baza legislației Uniunii (<i>introduceți trimiterea la actul legislativ aplicabil al Uniunii</i>) deoarece animalul este admis temporar în Uniune în vederea participării la evenimentul ecvestru menționat în actul legislativ respectiv, iar animalul este ținut separat de alte ecvidee care nu participă la acest eveniment, precum și deoarece în timpul șederii temporare în Uniune este interzisă orice activitate de reproducție, inclusiv colectarea de material seminal;]]	
(³) (⁴) fie	II.3.4. animalul este expedit din Islanda, care este certificată în mod oficial ca fiind o țară indemnă de anemia infecțioasă ecvină, unde a fost prezent în mod continuu de la naștere și nu a intrat în contact cu ecvidee care au intrat în Islanda din alte țări;]]	
(³) fie	II.3.4. animalul a fost supus, cu rezultate negative, unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau unui test ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină, efectuat pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul	
(³) fie	[unei perioade de 90 de zile înainte de data expedierii;]]	
(³) fie	[unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar D, E sau F;]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) [II.3.5.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar B sau E sau din Brazilia, din China sau din Thailanda sau dintr-o țară în care morva a fost raportată într-o perioadă de 3 ani înainte de data expedierii și a fost supus unui test de fixare a complementului pentru morvă, efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 5, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii;]	
(³) [II.3.6.	animalul este un mascul ecvin necastrat sau o femelă ecvină necastrată cu vârsta mai mare de 270 de zile, expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar B, D, E sau F sau din China sau Thailanda sau dintr-o țară în care durina a fost raportată într-o perioadă de 2 ani înainte de data expedierii și a fost supus unui test de fixare a complementului pentru durină, efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 5, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii, și nu a fost utilizat pentru reproducție într-o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte și după data prelevării probei;]	
(³) (⁴) [II.3.7.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D și	
(³) <i>fie</i>	[encefalomielita ecvină vestică și estică nu au fost raportate oficial în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere într-o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii;]	
(³) <i>fie</i>	[animalul a fost vaccinat printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu instrucțiunile producătorului în cursul unei perioade de 6 luni și cu cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii cu vaccin inactivat împotriva encefalomielitei ecvine vestice și estice, cea mai recentă vaccinare fiindu-i administrată la (<i>introduceți data</i>);]	
(³) <i>fie</i>	[animalul a fost ținut o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii într-o carantină protejată împotriva vectorilor și în cursul acestei perioade a fost supus unor teste de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină vestică și estică, efectuate la același laborator, în aceeași zi	
(³) <i>fie</i>	[pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, cu rezultate negative;]]	
(³) <i>fie</i>	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval de cel puțin 21 de zile între ele, la (<i>introduceți data</i>), și la (<i>introduceți data</i>), a doua fiind prelevată în cursul unui interval de 10 zile înainte de data expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, iar animalul a fost vaccinat cu mai mult de 6 luni înainte de data expedierii;]]	
(³) [II.3.8.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări repartizată în grupul sanitar G sau dintr-o țară în care encefalita japoneză a fost raportată oficial la ecvidee în cursul unei perioade de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar animalul:	
(³) <i>fie</i>	[provine dintr-o exploatație situată în centrul unei zone cu o rază de cel puțin 30 km în jurul acestei exploatații, unde nu s-a înregistrat niciun caz de encefalită japoneză în cursul celor 21 de zile dinainte de data expedierii;]	
(³) <i>fie</i>	[a fost ținut într-o carantină protejată împotriva vectorilor în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în această perioadă temperatura corpului, luată zilnic, a rămas în intervalul fiziologic normal, și a fost supus:	
(³) <i>fie</i>	[unui test de inhibare a hemaglutinării sau unui test de neutralizare a virusului pentru encefalomielita japoneză, efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 14 zile între ele, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua probă fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii, fără să se detecteze o creștere mai mare de patru ori a titrului de anticorpi între cele două probe, iar animalul a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	(³) <i>fie</i>	[unui test ELISA cu captare a Ig-M pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului encefalitei japoneze, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la data la care a început izolarea la (<i>introduceți data</i>), și a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]
	(³) <i>fie</i>	[a fost vaccinat împotriva encefalitei japoneze printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile și nu mai mare de 12 luni înainte de data expedierii;]]
(³) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.9.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi:
	(³) <i>fie</i>	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua dintre ele fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea expedierii:
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultate negative în fiecare caz.]]]
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și
	(³) <i>fie</i>	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE.]]]
	(³) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să se detecteze o creștere mai mare de două ori a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 al capitolului 2.5.1 din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.]]]
	(³) <i>fie</i>	[pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul celor 21 de zile dinaintea expedierii, iar țara sau partea din teritoriul țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind în mod oficial indemnă de pestă ecvină africană și nu se învecinează cu o țară în care pesta ecvină africană a apărut în cursul celor 2 ani dinaintea datei expedierii.]]
(³) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.9.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F; și
	(³) <i>fie</i>	[a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), prima probă fiind prelevată nu mai devreme de 7 zile după introducerea în carantina protejată împotriva vectorilor, iar a doua probă în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii,
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultate negative în fiecare caz.]]]
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe; și
	(³) <i>fie</i>	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE.]]]
	(³) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să se detecteze o creștere mai mare de două ori a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 al capitolului 2.5.1 din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.]]]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	(³) fie	[a fost supus unui test serologic și de identificare a agentului pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ în fiecare caz, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), nu mai devreme de 28 de zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii.]]
	(³) fie	[a fost supus unui test de identificare a agentului pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>) nu mai devreme de 14 zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și cu nu mai mult de 72 de ore înainte de expediere.]]
II.4.	<i>Atestarea condițiilor de transport</i>	
(³) (⁴) fie	II.4.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G și s-au luat măsuri pentru a-l transporta direct în Uniune, fără a trece printr-o piață sau printr-un centru de triere sau de colectare și fără a intra în contact cu alte ecvidee cu un statut sanitar diferit.]
(³) (⁴) fie	II.4.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și au fost luate măsuri pentru a fi transportat direct din stația de carantină protejată împotriva vectorilor, fără a intra în contact cu alte ecvidee care nu sunt însoțite de un certificat de sănătate emis fie pentru importuri, fie pentru admitere temporară în Uniune
	(²) fie	[la aeroport în condiții de protecție împotriva vectorilor, fiind luate măsuri ca aeronava să fie curățată și dezinfectată în prealabil cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și pulverizată împotriva insectelor-vectori chiar înainte de decolare.]]
	(³) fie	[la un port maritim din țara respectivă sau din partea teritoriului țării respective în condiții de protecție împotriva vectorilor, fiind luate măsuri pentru a-l transporta cu o navă care este programată să oprească direct într-un port din Uniune, fără escală într-un port situat într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări care nu este aprobată pentru introducerea ecvideelor în Uniune, în cuști care au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant recunoscut oficial în țara terță de expediere și pulverizate împotriva insectelor-vectori chiar înainte de plecare.]]
	II.4.2.	Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a preveni, în perioada cuprinsă între certificare și expedierea în Uniune, orice contact cu alte ecvidee care nu îndeplinesc cel puțin aceleași cerințe de sănătate ca cele descrise în prezentul certificat de sănătate.
	II.4.3.	Vehiculele de transport sau containerele în care urmează să fie încărcat animalul au fost curățate și dezinfectate înainte de încărcare cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și sunt construite astfel încât fecalele, urina, așternuturile de paie sau furajele să nu poată scăpa în timpul transportului.
II.5.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (¹) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.8:	Introduceți codul țării sau al părții din teritoriul țării de expediere, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
Rubrica I.15:	Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.	
Rubrica I.23:	Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>Rubrica I.28: <i>Sistem de identificare</i>: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder etc.) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.</p> <p>În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.</p> <p>Vârștă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).</p> <p>Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expeditiei în statul membru de destinație din Uniune.</p> <p>Admiterea temporară a acestui cal înregistrat nu se aprobă în cazul în care animalul a fost încărcat fie înainte de data autorizației de admitere temporară în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.</p> <p>(²) Codul țării sau al părții teritoriului țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și, respectiv, 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>(³) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(⁴) Declarațiile care privesc în totalitate și în exclusivitate un grup sanitar diferit de grupul sanitar în care este repartizată țara de expediere sau partea teritoriului acesteia pot fi omise, cu condiția ca numerotarea declarațiilor ulterioare să fie menținută.</p> <p>(⁵) Partea teritoriului țării autorizate pentru admitere temporară, astfel cum apare în coloanele 3 și, respectiv, 6 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl emite și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care calul înregistrat va fi introdus în Uniune și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) însoțește, în exemplar original, calul înregistrat pe toată durata aditerii sale temporare în Uniune;</p> <p>(d) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(e) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru admiterea temporară a unui cal înregistrat**

Identificarea animalului (1)

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
Equus caballus

Subsemnatul, în calitate de proprietar (2) sau de reprezentant al proprietarului (2) calului înregistrat descris mai sus, declar prin prezenta următoarele:

- calul
 - (2) fie [a rămas în (introduceți numele țării sau al părții teritoriului țării de expediere) pentru o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii;]
 - (2) fie [a fost introdus în (introduceți numele țării sau al părții teritoriului țării de expediere) în cursul perioadei de rezidență necesare de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii:
 - (a) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine calul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere)
 - (b) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine calul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere)
 - (c) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine calul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere);]
- în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, calul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;
- transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea calului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei;
- sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2. din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;
- sunt îndeplinite condițiile privind transportul, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.4 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea din teritoriul țării de expediere;
- în timpul șederii pe teritoriul Uniunii pentru o perioadă mai mică de 90 de zile, calul va fi ținut în următoarele locuri:
 - (a) de la (data) la (data) în (locul exploatației) în (statul membru)
 - (b) de la (data) la (data) în (locul exploatației) în (statul membru)
 - (c) de la (data) la (data) în (locul exploatației) în (statul membru)
 - (d) de la (data) la (data) în (locul exploatației) în (statul membru);
- Cunosc faptul că, în cazul în care calul este deplasat dintr-un stat membru al Uniunii într-un alt stat membru, astfel cum se precizează în prezenta declarație, el trebuie însoțit de un certificat de sănătate emis de un medic veterinar oficial al statului membru de expediere și că această deplasare trebuie să fie notificată statului membru de destinație;
- calul este programat să părăsească Uniunea la (data) la punctul de frontieră din (introduceți numele și locul punctului de frontieră de ieșire);

Numele și adresa proprietarului (2) sau ale reprezentantului (2):

Data: (zz/ll/aaaa)

(1) *Sistem de identificare:* Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

(2) Se elimină dacă este cazul.

Secțiunea B

Model de certificat de sănătate și model de declarație pentru tranzitul ecvideelor vii prin Uniune dintr-o țară terță sau dintr-o parte a teritoriului unei țări terțe către o altă țară terță sau către o altă parte a teritoriului aceleiași țări terțe

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12. Numărul aprobării					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) CITES	
	I.18. Descrierea animalelor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Număr de colete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Animale certificate pentru: Ecvidee înregistrate <input type="checkbox"/> reproducție și producție <input type="checkbox"/> sacrificare <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță		X		I.27.				
Țara terță		Codul ISO						
I.28. Identificarea animalelor Specia (denumirea științifică) Sistemul de identificare Numărul de identificare Vârstă Sex								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local	
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul ecvin descris în rubrica I.28:		
	—	a fost examinat astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	—	nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	—	îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.5 din prezentul certificat;	
	—	este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul animalului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1.	<i>Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere</i>	
	II.1.1.	Animalul este expedit din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ , este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ și este autorizată pentru admitere temporară a cailor înregistrați sau pentru importuri de cai înregistrați, de ecvidee înregistrate și de ecvidee pentru reproducție și producție;	
	II.1.2.	în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielita ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielita ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
	II.1.3.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări	
	(a)	care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;	
	(b)	în care encefalomielita ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;	
	(c)	în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
	(d)	în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
⁽³⁾ fie	[e]	în care stomatita veziculoasă nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;]	
⁽³⁾ fie	[e]	în care stomatita veziculoasă a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii, iar o probă de sânge prelevată de la animal la (introduceți data), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii a fost testată, cu rezultat negativ, pentru depistarea anticorpilor împotriva virusului stomatitei veziculoase	
	⁽³⁾ fie	[în cadrul unui test de neutralizare a virusului la o diluție a serului de 1 la 32;]]	
	⁽³⁾ fie	[în cadrul unui test ELISA în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]]	
II.1.4.	animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.1.	în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,	
(³) fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durină sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i> ;	
(³) fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de boala respectivă sau care au fost testate, cu rezultat pozitiv, pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva acestui patogen, au fost ucise și distruse;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]	
(³) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele rămase în exploatație au avut o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
(³) fie	[6 luni de la cel mai recent caz;]	
(³) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
(³) fie	II.2.1.	În cursul unei perioade de minimum 40 de zile anterioare datei expedierii, animalul a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, situate într-o țară sau într-o parte a teritoriului țării de expediere care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G, și

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[într-un stat membru al Uniunii;]]	
(³) și/sau	[într-o țară sau într-o parte a teritoriului țării cu codul: (²) care este autorizată pentru admiterea temporară în Uniune a cailor înregistrați și din care animalul a fost importat în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele necesare în conformitate cu legislația Uniunii pentru admitere temporară a cailor înregistrați din această țară sau din partea din teritoriul acestei țări direct în Uniune și care este:	
(³) fie	[repartizată în același grup sanitar (²) ca și țara sau partea din teritoriul țării de expediere;]]	
(³) și/sau	[repartizată în grupul sanitar A, B sau C;]]	
(³) și/sau	[repartizată în grupul sanitar D, E sau G, iar animalul este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;]]	
(³) (⁴) fie	[II.2.1. În cursul unei perioade de minimum 60 de zile înainte de data expedierii, animalul a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, situate într-o țară sau în partea din teritoriul unei țări de expediere repartizate în grupul sanitar F sau a fost importat în cursul celor 60 de zile înainte de data expedierii dintr-un stat membru al Uniunii înainte de a intra în stația de carantină protejată împotriva vectorilor sau izolată de vectori în conformitate cu punctul II.2.2;]	
(³) (⁴) fie	[II.2.2. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și	
(³) fie	[a fost ținut în izolare în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, protejat de insecte-vectori pentru o perioadă de minimum 40 de zile înainte de data expedierii sau din momentul intrării în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, dacă a fost importat în conformitate cu punctul II.2.1 dintr-un stat membru al Uniunii sau dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G;]]	
(³) fie	[a fost ținut în spații desemnate sub supraveghere veterinară oficială timp de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii sau de la intrarea în țara sau în partea teritoriului țării de expediere, dacă a fost importat în conformitate cu punctul II.2.1 dintr-un stat membru al Uniunii sau dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G, iar țara sau partea teritoriului țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind oficial indemnă de pestă ecvină africană și nu este adiacentă unei țări în care pesta ecvină africană a apărut în cursul perioadei de 2 ani înainte de data expedierii;]]	
(³) (⁴) fie	[II.2.2. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și a fost ținut	
(³) fie	[în stația de carantină aprobată, protejată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) timp de 40 de zile înainte de data expedierii, de la (<i>introduceți data</i>) până la (<i>introduceți data</i>), închis în spațiul protejat împotriva vectorilor între cel puțin cu două ore înainte de apus și până la două ore după răsărit, antrenamentul fiind efectuat sub supraveghere veterinară oficială ulterior aplicării unor repelente împotriva insectelor în combinație cu un insecticid eficient împotriva <i>Culicoides</i> înainte de ieșirea din grajduri și în izolare strictă față de ecvideele care nu erau pregătite pentru export în Uniune în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele necesare pentru admitere temporară sau import în Uniune.]]	
(³) fie	[închis permanent în stația de carantină aprobată, izolată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) în cursul unei perioade de cel puțin 14 zile înainte de data expedierii, iar monitorizarea constantă a protecției împotriva vectorilor a dovedit absența vectorilor în interiorul părții protejate împotriva vectorilor din stația de carantină.]]	
II.3.	<i>Atestare privind vaccinarea și testele sanitare</i>	
(³) fie	[II.3.1. Animalul nu a fost vaccinat împotriva pestei ecvine africane în țara de expediere și nu există informații care sugerează vaccinarea anterioară;]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	II.3.1.	Animalul a fost vaccinat împotriva peștei ecvine africane și această vaccinare a fost efectuată
(³) fie		[cu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii;]
(³) fie		[cu mai mult de 60 de zile și cu mai puțin de 12 luni înainte de data admitterii în partea din teritoriul țării menționate la punctul II.1.3 litera (a), de unde este expedit;]
(³) (⁴) fie	II.3.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și a fost vaccinat împotriva peștei ecvine africane la (<i>introduceți data</i>) cu nu mai mult de 24 de luni și cu cel puțin 40 de zile înainte de data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor prin administrarea unui vaccin înregistrat, în conformitate cu instrucțiunile producătorului, care protejează împotriva serotipurilor circulante ale virusului peștei ecvine africane;]
	II.3.2.	animalul nu a fost vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene în cursul perioadei de 60 de zile anterioare datei expedierii
(³) fie		[dintr-o țară în care toate părțile din teritoriul ei sunt indemne de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani anterioară datei expedierii;]
(³) (⁴) fie		[dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D care este indemnă de encefalomielita ecvină venezueleană timp de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar encefalomielita ecvină venezueleană apare în celelalte părți din teritoriul țării de expediere, și
(³) fie		[este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului cu nu mai puțin de 60 de zile și cu nu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în cursul perioadei menționate a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin vizând izolarea virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ;]
(³) fie		[nu este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile, iar în cursul acestei perioade a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin în vederea izolării virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultate negative, iar animalul care trebuia expedit a fost supus unui test în scop de diagnostic al encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă prelevată cu nu mai puțin de 14 zile după data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor și a rămas protejat împotriva insectelor-vectori până la expediere;]
(³) fie		[a fost supus unui test de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină venezueleană efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 21 de zile între ele, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua fiind prelevată în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, și unui test RT-PCR (transcriere inversă cuplată cu reacție de polimerizare în lanț) pentru detectarea genomului virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, efectuat, cu rezultat negativ, pe o probă prelevată în cele 48 de ore dinaintea expedierii, la data (<i>introduceți data</i>) și a fost protejat împotriva atacurilor vectorilor începând din momentul recoltării probei pentru testul RT-PCR până la încărcarea în vederea expedierii, prin aplicarea combinată pe cal a unor repelente aprobate pentru insecte și a unor insecticide aprobate și prin dezinfecția grajdului și a mijloacelor de transport utilizate;]
(³) (⁴) fie	II.3.3.	animalul este expedit din Islanda, care este certificată în mod oficial ca fiind o țară indemnă de anemia infecțioasă ecvină, unde a fost prezent în mod continuu de la naștere și nu a intrat în contact cu ecvidee care au intrat în Islanda din alte țări;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[II.3.3. animalul a fost supus, cu rezultate negative, unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau unui test ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină, efectuat pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul	
	(³) fie	[unei perioade de 90 de zile înainte de data expedierii;]]
	(³) fie	[unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar D, E sau F;]]
(³) [II.3.4.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar B sau E sau din Brazilia, din China sau din Thailanda sau dintr-o țară în care morva a fost raportată într-o perioadă de 3 ani înainte de data expedierii și a fost supus unui test de fixare a complementului pentru morvă, efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 5, pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii;]	
(³) (⁴) [II.3.5.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D și	
	(³) fie	[encefalomielita ecvină vestică și estică nu au fost raportate oficial în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere într-o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii;]]
	(³) fie	[animalul a fost vaccinat printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu instrucțiunile producătorului în cursul unei perioade de 6 luni și cu cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii cu vaccin inactivat împotriva encefalomielitei ecvine vestice și estice, cea mai recentă vaccinare fiindu-i administrată la (introduceți data);]]
	(³) fie	[animalul a fost ținut o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii într-o carantină protejată împotriva vectorilor și în cursul acestei perioade a fost supus unor teste de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină vestică și estică, efectuate la același laborator, în aceeași zi
	(³) fie	[pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, cu rezultate negative;]]
	(³) fie	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval de cel puțin 21 de zile între ele, la (introduceți data), și la (introduceți data), a doua fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinainte de data expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, iar animalul a fost vaccinat cu mai mult de 6 luni înainte de data expedierii;]]
(³) [II.3.6.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar G sau dintr-o țară în care encefalita japoneză a fost raportată oficial la ecvidee în cursul unei perioade de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar animalul	
	(³) fie	[provine dintr-o exploatație situată în centrul unei zone cu o rază de cel puțin 30 km în jurul acestei exploatații, unde nu s-a înregistrat niciun caz de encefalită japoneză în cursul celor 21 de zile dinainte de data expedierii;]]
	(³) fie	[a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în această perioadă temperatura corpului, luată zilnic, a rămas în intervalul fiziologic normal, și a fost supus
	(³) fie	[unui test de inhibare a hemaglutinării sau unui test de neutralizare a virusului pentru encefalomielita japoneză, efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 14 zile între ele, la (introduceți data) și la (introduceți data), a doua probă fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii, fără să se detecteze o creștere mai mare de patru ori a titrului de anticorpi între cele două probe, iar animalul a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	(³) <i>fie</i>	[unui test ELISA cu captare a Ig-M pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului encefalitei japoneze, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la data la care a început izolarea la (<i>introduceți data</i>), și a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]
	(³) <i>fie</i>	[a fost vaccinat împotriva encefalitei japoneze printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile și nu mai mare de 12 luni înainte de data expedierii;]]
(³) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.7.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi
	(³) <i>fie</i>	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea expedierii
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultate negative în fiecare caz.]]
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și
	(³) <i>fie</i>	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE.]]]]
	(³) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să se detecteze o creștere mai mare de două ori a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 al capitolului 2.5.1 din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.]]]]
	(³) <i>fie</i>	[pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul celor 21 de zile dinaintea expedierii, iar țara sau partea din teritoriul țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind în mod oficial indemnă de pesta ecvină africană și nu se învecinează cu o țară sau cu o parte a teritoriului unei țări în care pesta ecvină africană a apărut în cursul celor 2 ani dinaintea datei expedierii.]]
(³) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.7.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și
	(³) <i>fie</i>	[a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), prima probă fiind prelevată nu mai devreme de 7 zile după introducerea în carantina protejată împotriva vectorilor, iar a doua probă în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii,
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultate negative în fiecare caz.]]
	(³) <i>fie</i>	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și
	(³) <i>fie</i>	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE.]]]]
	(³) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să se detecteze o creștere mai mare de două ori a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 al capitolului 2.5.1 din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.]]]]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	(³) fie	[a fost supus unui test serologic și de identificare a agentului pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ în fiecare caz, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), nu mai devreme de 28 de zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii.]]
	(³) fie	[a fost supus unui test de identificare a agentului pestei ecvine africane astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>) nu mai devreme de 14 zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și nu mai mult de 72 de ore înainte de expediere.]]
II.4.	<i>Atestarea condițiilor de transport</i>	
(³) (⁴) fie	II.4.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G și s-au luat măsuri pentru a-l transporta direct în Uniune, fără a trece printr-o piață sau printr-un centru de triere sau de colectare și fără a intra în contact cu alte ecvidee cu un statut sanitar diferit.]
(³) (⁴) fie	II.4.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și au fost luate măsuri pentru a fi transportat direct din stația de carantină protejată împotriva vectorilor, fără a intra în contact cu alte ecvidee care nu sunt însoțite de un certificat de sănătate emis fie pentru importuri, fie pentru admitere temporară în Uniune
	(³) fie	[la aeroport în condiții de protecție împotriva vectorilor, aeronava fiind curățată și dezinfectată în prealabil cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și pulverizată împotriva insectelor-vectori chiar înainte de decolare.]]
	(³) fie	[la un port maritim din țara respectivă sau din partea teritoriului țării respective în condiții de protecție împotriva vectorilor, fiind luate măsuri pentru a-l transporta cu o navă care este programată să oprească direct într-un port din Uniune, fără escală într-un port situat într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări care nu este aprobată pentru introducerea ecvideelor în Uniune, în cuști care au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant recunoscut oficial în țara terță de expediere și pulverizate împotriva insectelor-vectori chiar înainte de plecare.]]
	II.4.2.	Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a preveni, în perioada cuprinsă între certificare și expedierea în Uniune, orice contact cu alte ecvidee care nu îndeplinesc cel puțin aceleași cerințe de sănătate ca cele descrise în prezentul certificat de sănătate.
	II.4.3.	Vehiculele de transport sau containerele în care urmează să fie încărcat animalul au fost curățate și dezinfectate înainte de încărcare cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și sunt construite astfel încât fecalele, urina, așternuturile de paie sau furajele să nu poată scăpa în timpul transportului.
	II.4.4.	Animalul ecvin este transportat în (<i>introduceți țara de destinație din afara Uniunii</i>). Au fost luate măsuri și au fost certificate condițiile necesare de sănătate a animală pentru a se asigura că animalul tranzitează Uniunea fără întârzieri.
II.5.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (¹) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniune.		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>Rubrica I.8: Introduceți codul țării sau al părții din teritoriul țării de expediere, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>Rubrica I.15: Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.</p> <p>Rubrica I.23: Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.</p> <p>Rubrica I.28: <i>Specia</i>: Selectați dintre: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus africanus</i>, <i>Equus hemionus</i>, <i>Equus kiang</i>, <i>Equus quagga</i>, <i>Equus zebra</i>, <i>Equus grevyi</i> sau indicați orice încrucișare dintre acestea</p> <p><i>Sistem de identificare</i>: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.</p> <p>În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.</p> <p><i>Vârsta</i>: Data nașterii (zz/ll/aaaa).</p> <p>Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p>		
Partea II:		
<p>(1) Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau, în cazul unui cal înregistrat, în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.</p> <p>Introducerea în Uniune a acestor animale nu se permite în cazul în care animalele au fost încărcate fie înainte de data autorizației de tranzit prin Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.</p> <p>(2) Codul țării sau al părții din teritoriul țării de expediere și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și, respectiv, 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>(3) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(4) Declarațiile care privesc în totalitate și în exclusivitate un grup sanitar diferit de grupul sanitar în care este repartizată țara de expediere sau partea teritoriului acesteia pot fi omise, cu condiția ca numerotarea declarațiilor ulterioare să fie menținută.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl certifică și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care animalul va fi introdus pe teritoriul Uniunii și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru tranzitarea prin Uniune a unui animal ecvin**

Identificarea animalului ⁽¹⁾

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
.....

Subsemnatul, în calitate de proprietar ⁽²⁾ sau de reprezentant al proprietarului ⁽²⁾ animalului descris mai sus, declar prin prezenta că:

— animalul

⁽²⁾ fie [a rămas în (introduceți numele țării sau al părții teritoriului țării de expediere) pentru o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii;]

⁽²⁾ fie [a fost introdus în (introduceți numele țării sau al părții teritoriului țării de expediere) în cursul perioadei de rezidență necesare de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii:

(a) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine animalul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere)

(b) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine animalul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere)

(c) la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care provine animalul care a fost introdus în țara sau în partea teritoriului țării de expediere)

— în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, animalul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;

— sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;

— sunt îndeplinite condițiile privind transportul, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.4. din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea din teritoriul țării de expediere;

— transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea animalului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei;

— animalul este programat să părăsească Uniunea la (introduceți data) la punctul de frontieră din (introduceți numele și locul punctului de frontieră de ieșire);

Numele și adresa proprietarului ⁽²⁾ sau ale reprezentantului ⁽²⁾:

Data: (zz/ll/aaaa)

⁽¹⁾ *Specia*: Selectați dintre: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra*, *Equus grevyi* sau indicați orice încrucișare dintre acestea.

Sistem de identificare: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

⁽²⁾ Se elimină dacă este cazul.

PARTEA 2

Reintroducerea după export temporar

Secțiunea A

Model de certificat de sănătate și model de declarație pentru reintroducerea în Uniune, după export temporar, a cailor înregistrați pentru curse, competiții și evenimente culturale pentru o perioadă mai mică de 30 de zile

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES			
	I.18. Descrierea animalului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01		I.20. Cantitate 1	
	I.21.				I.22. Număr de colete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Animal certificat pentru: Cal înregistrat <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalului Specia (denumirea științifică) Sistemul de identificare Numărul de identificare Vârsta Sex Equus caballus								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul descris în rubrica I.28:	
	— este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;	
	— a fost examinat astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	— nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	— îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.3 din prezentul certificat;	
	— este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul calului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1. Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere	
	II.1.1. Animalul este expedit din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte a teritoriului unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ și este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ ;	
	II.1.2. În țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielita ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielita ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
II.1.3. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări:		
(a) care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;		
(b) în care encefalomielita ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;		
(c) în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;		
(d) în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;		
II.1.4. animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:		
II.1.4.1. în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,		
⁽³⁾ fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durina sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i>];	
⁽³⁾ fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat];	
⁽³⁾ fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile];	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatație au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
	(³) <i>fie</i>	[6 luni de la cel mai recent caz;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
II.2.1.	Animalul a fost importat la (<i>introduceți data</i>)	
	(³) <i>fie</i>	[direct din statul membru al UE (<i>introduceți numele statului membru al UE</i>);]
	(³) <i>fie</i>	[dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări (<i>introduceți numele țării</i>) în condiții cel puțin la fel de stricte precum cele stabilite în prezentul certificat;]
II.2.2.	animalul a ieșit din Uniune în urmă cu mai puțin de 30 de zile și de la ieșirea din Uniune nu a mai fost niciodată într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări (¹), altele decât cele care aparțin aceluiași grup sanitar, și a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și ținut în grajduri separate, fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar inferior, cu excepția perioadelor în care a participat la curse, competiții sau evenimente culturale.	
II.3.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (¹) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.8: Se introduce codul țării sau al părții teritoriului țării, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.		
Rubrica I.15: Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.		
Rubrica I.23: Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.		
Rubrica I.28: <i>Sistem de identificare</i> : Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat. Trebuie precizat numărul pașaportului care însoțește animalul și denumirea autorității competente care l-a validat.		
Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aaaa).		
Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).		
Partea II:		
(1) Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.		
Reintroducerea, după export temporar, a acestui cal înregistrat nu se aprobă în cazul în care animalul a fost încărcat fie înainte de data autorizației de reintroducere în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor vii provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.		
(2) Codul țării sau al părții teritoriului țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.		
(3) Se elimină dacă este cazul.		
Prezentul certificat de sănătate:		
(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl emite și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care calul înregistrat va fi introdus în Uniune și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;		
(b) este întocmit pentru un singur destinatar;		
(c) este semnat și stampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;		
(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și stampilate.		
Medic veterinar oficial		
Nume (cu litere de tipar):	Calificare și titlu:	
Data:	Semnătura:	
Ștampila:		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru reintroducerea, după export temporar, a unui cal înregistrat
pentru curse, competiții și evenimente culturale**

Identificarea animalului (1)

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Sex
Equus caballus

Subsemnatul, în calitate de proprietar (2) sau de reprezentant al proprietarului (2) calului înregistrat descris mai sus, declar prin prezenta următoarele:

— calul

(2) fie [a fost exportat temporar din Uniune în țara de expediere la (introduceți data) cu mai puțin de 30 de zile înainte de prezenta declarație;]

(2) fie [a intrat în țara de expediere la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care calul a intrat în țara de expediere);]

— în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, calul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;

— transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea calului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei;

— sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere.

Numele și adresa proprietarului (2) sau ale reprezentantului (2):

Data: (zz/ll/aaaa)

(1) *Sistem de identificare:* Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

(2) Se elimină dacă este cazul.

Secțiunea B

Modele de certificate de sănătate și modele de declarații aplicabile reintroducerii în Uniune a cailor înregistrați exportati temporar pentru competiții sau curse specifice

Capitolul 1

Model de certificat de sănătate și model de declarație aplicabile reintroducerii în Uniune a cailor înregistrați pentru competiții după exportul temporar pentru mai puțin de 90 de zile, pentru a participa la evenimente ecvestre organizate sub auspiciile Fédération Equestre Internationale (FEI)

(Eveniment-test în pregătirea Jocurilor Olimpice, a Jocurilor Paraolimpice, a Jocurilor Ecvestre Mondiale, a Jocurilor Ecvestre Asiatice, a Jocurilor Ecvestre Americane și a *Endurance World Cup* din Emiratele Arabe Unite)

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.						
			I.3. Autoritatea competentă centrală								
			I.4. Autoritatea competentă locală								
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.								
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Codul
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal						
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării								
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) CITES				
	I.18. Descrierea animalului					I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01					
						I.20. Cantitate 1					
I.21.					I.22. Număr de colete						
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.						
I.25. Animal certificat pentru: Cal înregistrat <input type="checkbox"/>											
I.26.					I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea animalului Specia (denumirea științifică) Equus caballus					Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Sex			

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul descris în rubrica I.28:	
	— este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;	
	— a fost examinat astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	— nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	— îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.3 din prezentul certificat;	
	— este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul calului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1. <i>Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere</i>	
	II.1.1. Animalul este expedit din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ și este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ ;	
	II.1.2. în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielite ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielite ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
	II.1.3. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări:	
	(a) care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;	
	(b) în care encefalomielite ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;	
	(c) în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
	(d) în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
II.1.4. animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:		
II.1.4.1. în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,		
⁽³⁾ fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durină sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i>];	
⁽³⁾ fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat];	
⁽³⁾ fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile];	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatație au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
	(³) <i>fie</i>	[6 luni de la cel mai recent caz;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
II.2.1.	Animalul a fost importat în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere la (<i>introduceți data</i>)	
	(³) <i>fie</i>	[direct din statul membru al UE (<i>introduceți numele statului membru al UE</i>);]
	(³) <i>fie</i>	[dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări (<i>introduceți numele țării</i>) în condiții cel puțin la fel de stricte precum cele stabilite în prezentul certificat;]
II.2.2.	animalul a ieșit din Uniune	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[în urmă cu mai puțin de 30 de zile și de la ieșirea din Uniune, nu a mai fost niciodată într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări (¹), altele decât cele care aparțin aceluiași grup sanitar, și a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, ținut în grajduri separate, fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar inferior, cu excepția perioadelor în care a participat la competiție și a luat parte sau a fost ținut în grajd împreună cu cai care au participat la <i>LG Global Champions Tour</i>	
(³) fie	[în zona metropolitană a orașului Ciudad de Mexico, Mexic;]	
(³) și/sau	[în Miami, Statele Unite ale Americii;]	
(³) fie	[în Shanghai, China;]	
(³) fie	[în urmă cu mai puțin de 60 de zile și de la ieșirea din Uniune nu a mai fost niciodată într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări (¹), altele decât cele care aparțin aceluiași grup sanitar, și a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și ținut în grajduri separate, fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar inferior, cu excepția perioadelor în care a participat la competiție și a luat parte sau a fost ținut în grajd împreună cu cai care au participat la	
(³) fie	[Jocurile Asiatice din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
(³) fie	[Jocurile Americane din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
(³) fie	[<i>Endurance World Cup</i> din Emiratele Arabe Unite.]]	
(³) fie	[în urmă cu mai puțin de 90 de zile și de la ieșirea din Uniune nu a mai fost niciodată într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări (¹), altele decât cele care aparțin aceluiași grup sanitar, și a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și ținut în grajduri separate, fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar inferior, cu excepția perioadelor în care a participat la competiție și a luat parte sau a fost ținut în grajd împreună cu cai care au participat la	
(³) fie	[Evenimentul-test pentru Jocurile Olimpice din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
(³) fie	[Jocurile Olimpice din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
(³) fie	[Jocurile Paraolimpice din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
(³) fie	[Jocurile Ecvestre Mondiale din (<i>introduceți localitatea</i>).]	
II.3.	Atestarea bunăstării animalelor	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (¹) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
	Observații:	
	Partea I:	
Rubrica I.8:	Se introduce codul țării sau al părții teritoriului țării, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
Rubrica I.15:	Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.	
Rubrica I.23:	Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>Rubrica I.28: <i>Sistem de identificare</i>: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat. Trebuie precizat numărul pașaportului care însoțește animalul și denumirea autorității competente care l-a validat.</p> <p>Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).</p> <p>Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.</p> <p>Reintroducerea, după export temporar, a acestui cal înregistrat nu se aprobă în cazul în care animalul a fost încărcat fie înainte de data autorizației de reintroducere în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.</p> <p>(²) Codul țării sau al părții din teritoriul țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>(³) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl emite și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care calul înregistrat va fi introdus în Uniune și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru reintroducerea, după export temporar, a unui cal înregistrat pentru competiție**

Identificarea animalului (1)

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
Equus caballus

Subsemnatul, în calitate de proprietar (2) sau de reprezentant al proprietarului (2) calului înregistrat descris mai sus, declar prin prezenta următoarele:

- calul
 - (2) fie [a fost exportat temporar din Uniune în țara de expediere la (introduceți data) în urmă cu mai puțin de 60 de zile (2) sau de 90 de zile (2) înainte de prezenta declarație;]
 - (2) fie [a intrat în țara de expediere la (introduceți data) din (introduceți numele țării din care calul a intrat în țara de expediere);]
- calul a fost exportat temporar din Uniune pentru a participa la
 - (2) fie [Jocurile Asiatice din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [Jocurile Americane din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [Endurance World Cup din Emiratele Arabe Unite;]
 - (2) fie [Evenimentul-test pentru Jocurile Olimpice din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [Jocurile Olimpice din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [Jocurile Paraolimpice din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [Jocurile Ecvestre Mondiale din (introduceți localitatea);]
 - (2) fie [LG Global Champions Tour în
 - (2) fie [zona metropolitană a orașului Ciudad de Mexico, Mexic;]
 - (2) și/sau [Miami, Statele Unite ale Americii;]
 - (3) fie [Shanghai, China;]
- în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, calul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;
- sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;
- transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea calului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei.

Numele și adresa proprietarului (2) sau ale reprezentantului (2):

Data: (zz/ll/aaaa)

(1) Sistem de identificare: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

(2) Se elimină dacă este cazul.

Capitolul 2

Model de certificat de sănătate și model de declarație aplicabile reintroducerii în Uniune a cailor înregistrați pentru curse după export temporar pentru o perioadă mai mică de 90 de zile pentru a participa la curse specifice în Australia, Canada, Statele Unite ale Americii, Hong Kong, Japonia, Singapore, Emiratele Arabe Unite sau Qatar

(Evenimente internaționale de grup/valorice, *Japan Cup*, *Cupa Melbourne*, *Cupa Mondială de Curse de la Dubai*, *Hong Kong International Races*)

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2. a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE					
			I.17. Numărul (numerele) CITES					
	I.18. Descrierea animalului					I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01		
					I.20. Cantitate 1			
I.21.					I.22. Număr de colete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Animal certificat pentru: Cal înregistrat <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalului Specia (denumirea științifică) Sistemul de identificare Numărul de identificare Vârsta Sex Equus caballus								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul descris în rubrica I.28:	
	— este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;	
	— a fost examinat astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	— nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	— îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.3 din prezentul certificat;	
	— este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul calului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1. Atestare privind țara sau partea din teritoriul țării și exploatarea de expediere	
	II.1.1. animalul este expedit din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ și este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ ;	
	II.1.2. în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielite ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielite ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
II.1.3. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări:		
(a) care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;		
(b) în care encefalomielite ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;		
(c) în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;		
(d) în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;		
II.1.4. animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:		
II.1.4.1. în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,		
⁽³⁾ fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durină sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i>];	
⁽³⁾ fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat;]	
⁽³⁾ fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatație au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
	(³) <i>fie</i>	[6 luni de la cel mai recent caz;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
II.2.1.	Animalul a fost importat în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere la (<i>introduceți data</i>)	
	(³) <i>fie</i>	[direct din statul membru al UE (<i>introduceți numele statului membru al UE</i>) pentru participarea la
	(³) <i>fie</i>	[<i>Japan Cup</i> ;]
	(³) <i>fie</i>	[<i>Cupa Melbourne</i> ;]
	(³) <i>fie</i>	[<i>Cupa Mondială de Curse de la Dubai</i> ;]
	(³) <i>fie</i>	[<i>Hong Kong International Races</i> ;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) fie	[din Australia (³), din Canada (³), din Statele Unite ale Americii (³), din Hong Kong (³), din Japonia (³), din Singapore (³), din Emiratele Arabe Unite (³) sau din Qatar (³) pentru participare la evenimente internaționale de grup/valorice în țara de expediere;]	
II.2.2.	în măsura în care poate fi certificat și pe baza declarației proprietarului calului sau a reprezentantului proprietarului (³), care însoțește prezentului certificat, animalul:	
	— nu a fost prezent continuu timp de mai mult de 90 de zile în afara Uniunii, incluzând data programată pentru întoarcere înscrisă în prezentul certificat;	
	— nu a fost prezent în afara țării de expediere sau, în cazul evenimentelor internaționale de grup/valorice, în afara Australiei, a Canadei, a Statelor Unite ale Americii, a Hong Kong-ului, a Japoniei, a Singapore, a Emiratelor Arabe Unite sau a Qatarului;	
	— a fost prezent în exploatații aflate sub supraveghere veterinară, a fost ținut în grajduri separate fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar inferior, cu excepția perioadelor în care a participat la curse;	
II.2.3.	animalul a intrat în țara de expediere în condiții de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în prezentul certificat de sănătate.	
II.3.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (¹) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.8:	Se introduce codul țării sau al părții teritoriului țării, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
Rubrica I.15:	Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.	
Rubrica I.23:	Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.	
Rubrica I.28:	<i>Sistem de identificare:</i> Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat. Trebuie precizat numărul pașaportului care însoțește animalul și denumirea autorității competente care l-a validat.	
	Vârștă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).	
	Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).	
Partea II:		
(¹)	Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.	
	Reintroducerea, după export temporar, a acestui cal înregistrat nu se aprobă în cazul în care animalul a fost încărcat fie înainte de data autorizației de reintroducere în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor vii provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.	
(²)	Codul țării sau al părții din teritoriul țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
(³)	Se elimină dacă este cazul.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl emite și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care calul înregistrat va fi introdus în Uniune și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru reintroducerea, după export temporar, a unui cal înregistrat pentru curse**

Identificarea animalului (1)

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
Equus caballus

Subsemnatul, în calitate de proprietar (2) sau de reprezentant al proprietarului (2) calului înregistrat descris mai sus, declar prin prezenta următoarele:

— calul

(2) *fie* [a fost exportat temporar din Uniune în țara de expediere la (*introduceți data*) cu mai puțin de 90 de zile înainte de prezenta declarație;]

(2) *fie* [a intrat în țara de expediere la (*introduceți data*) din (*introduceți numele țării din care calul a intrat în țara de expediere*);]

— calul a fost exportat temporar din Uniune pentru a participa la

(2) *fie* [*Japan Cup*;]

(2) *fie* [*Cupa Melbourne*;]

(2) *fie* [*Cupa Mondială de Curse de la Dubai*;]

(2) *fie* [*Hong Kong International Races*;]

(2) *fie* [evenimente internaționale de grup valorice din Australia (2), din Canada (2), din Statele Unite ale Americii (2), din Hong Kong (2), din Japonia (2), din Singapore (2), din Emiratele Arabe Unite (2) sau din Qatar (2);]

— în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, calul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;

— sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;

— transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea calului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei.

Numele și adresa proprietarului (2) sau ale reprezentantului (2):

Data: (zz/ll/aaaa)

(1) *Sistem de identificare*: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

(2) Se elimină dacă este cazul.

PARTEA 3

Importuri

Secțiunea A

Modele de certificat de sănătate și model de declarație pentru importurile în Uniune ale unui cal individual înregistrat, ale unui animal ecvin înregistrat sau ale unui animal ecvin pentru reproducție și producție

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Consignor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Nume Numărul aprobării Adresă		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES			
	I.18. Descrierea animalului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01			
					I.20. Cantitate 1			
I.21.				I.22. Număr de colete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Animal certificat pentru: Cal înregistrat <input type="checkbox"/> animal ecvin înregistrat <input type="checkbox"/> reproducție și producție <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalului Specia (denumirea științifică) Sistemul de identificare Numărul de identificare Vârsta Sex								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local	
Partea II: Certificare	II. Atestare a sănătății și a bunăstării animalului		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalul descris în rubrica I.28:		
	—	(¹) <i>fie</i> [este un animal ecvin înregistrat, altul decât calul, conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Directiva 2009/156/CE;]	
		(¹) <i>fie</i> [este un cal înregistrat conform definiției de la articolul 2 litera (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei;]	
		(¹) <i>fie</i> [este un animal ecvin pentru reproducție și producție, conform definiției de la articolul 2 litera (e) din Directiva 2009/156/CE;]	
	—	provine dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este autorizată pentru importuri în Uniune ale categoriei de ecvidee menționate la prima liniuță de mai sus;	
	—	a fost examinat astăzi (²) și s-a constatat că nu prezintă semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;	
	—	nu este destinat sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;	
	—	îndeplinește cerințele prevăzute la punctele II.1-II.5 din prezentul certificat;	
	—	este însoțit de declarația scrisă semnată de proprietarul animalului sau de reprezentantul proprietarului.	
	II.1.	<i>Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere</i>	
	II.1.1.	Animalul este expedit din (<i>introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări</i>), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: (³) și este repartizată în grupul sanitar (³);	
	II.1.2.	în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielite ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielite ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
	II.1.3.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări:	
		(a)	care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;
	(b)	în care encefalomielite ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;	
	(c)	în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
	(d)	în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;	
(¹) <i>fie</i>	(e)	în care stomatita veziculoasă nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;]	
(¹) <i>fie</i>	(e)	în care stomatita veziculoasă a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii, iar o probă de sânge prelevată de la animal la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii a fost testată, cu rezultat negativ, pentru depistarea anticorpilor împotriva virusului stomatitei veziculoase	
	(¹) <i>fie</i>	[în cadrul unui test de neutralizare a virusului la o diluție a serului de 1 la 32;]]	
	(¹) <i>fie</i>	[în cadrul unui test ELISA în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.	animalul nu provine dintr-o exploatare și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu a fost în contact cu animale din exploatare care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:	
II.1.4.1.	în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,	
(¹) fie	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durină sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i>];	
(¹) fie	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat;]	
(¹) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.2.	în cazul morvei,	
(¹) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]	
(¹) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
(¹) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]	
(¹) fie	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatare ori s-au recuperat pe deplin;]	
(¹) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatare au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
(¹) fie	[6 luni de la cel mai recent caz;]	
(¹) fie	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]	
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalul nu a intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
(¹) <i>fie</i>	[II.2.1.	În cursul unei perioade de cel puțin 90 de zile înainte de data expedierii sau de la naștere dacă animalul are vârsta mai mică de 90 de zile sau din momentul introducerii dacă animalul a fost importat direct din Uniune în cursul unei perioade de 90 de zile înainte de data expedierii, animalul a fost prezent continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și situate într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări care este:
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[repartizată în grupul sanitar A, iar în cursul perioadei de cel puțin 30 de zile dinainte de data expedierii animalul a fost ținut separat de ecvidee cu un statut sanitar diferit;]]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[repartizată în grupurile sanitare B, C, D sau G, iar în cursul perioadei de cel puțin 30 de zile dinainte de data expedierii animalul a fost ținut în izolare prealabilă exportării sub supraveghere veterinară și fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar diferit;]]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[repartizată în grupul sanitar E, iar animalul a fost ținut în centrul de izolare aprobat descris la rubrica I.11, protejat împotriva insectelor-vectori	
	(¹) <i>fie</i>	[în cursul perioadei de cel puțin 40 de zile dinainte de data expedierii;]]
	(¹) <i>fie</i>	[în cursul perioadei de cel puțin 30 de zile dinainte de data expedierii din Emiratele Arabe Unite;]]
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[II.2.1.	Animalul este expedit dintr-o țară din care cel puțin o parte a teritoriului ei este repartizată în grupul sanitar F, iar în cursul unei perioade de cel puțin 90 de zile înainte de data expedierii sau de la naștere dacă animalul are vârsta mai mică de 90 de zile, el a fost prezent în mod continuu în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și a fost ținut în cursul unei perioade de cel puțin 60 de zile înainte de data expedierii sau din momentul introducerii dacă a fost importat direct din Uniune în cursul perioadei de 60 de zile dinainte de data expedierii, în partea din teritoriul descris la punctul II.1.3, care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu legislația Uniunii și a fost supus izolării prealabile exportării
(¹) <i>fie</i>	[în stația de carantină aprobată, protejată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) în cursul unei perioade de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii, de la (<i>introduceți data</i>) până la (<i>introduceți data</i>), închis în spațiul protejat împotriva vectorilor cel puțin în cursul unei perioade cuprinse între două ore înainte de apus și două ore după răsărit, antrenamentul fiind efectuat sub supraveghere veterinară oficială, ulterior aplicării unor repelente împotriva insectelor în combinație cu un insecticid eficient împotriva <i>Culicoides</i> înainte de scoaterea din grajduri, și în izolare strictă de ecvideele care nu erau pregătite pentru export în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele necesare pentru admitere temporară sau importuri în Uniune.]]	
(¹) <i>fie</i>	[închis permanent în stația de carantină aprobată, izolată împotriva vectorilor (<i>introduceți numele stației de carantină</i>) în cursul unei perioade de cel puțin 14 zile înainte de data expedierii, iar monitorizarea constantă a protecției împotriva vectorilor a dovedit absența vectorilor în interiorul părții protejate împotriva vectorilor din stația de carantină.]]	
II.3.	<i>Atestare privind vaccinarea și testele sanitare</i>	
(¹) <i>fie</i>	[II.3.1.	Animalul nu a fost vaccinat împotriva pestei ecvine africane în țara de expediere și nu există informații care sugerează vaccinarea anterioară;]
(¹) <i>fie</i>	[II.3.1.	Animalul a fost vaccinat împotriva pestei ecvine africane și această vaccinare a fost realizată:
	(¹) <i>fie</i>	[cu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii;]]
	(¹) <i>fie</i>	[cu mai mult de 60 de zile și cu mai puțin de 12 luni înainte de data admiterii în țara sau în partea din teritoriul țării menționate la punctul II.1.3 litera (a), de unde este expedit;]]
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.1.	Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și a fost vaccinat împotriva pestei ecvine africane la (<i>introduceți data</i>) cu nu mai mult de 24 de luni și cu cel puțin 40 de zile înainte de data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor prin administrarea unui vaccin înregistrat, în conformitate cu instrucțiunile producătorului, care protejează împotriva serotipurilor circulante ale virusului pestei ecvine africane;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.3.2.	animalul nu a fost vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene în cursul perioadei de 60 de zile anterioare datei expedierii	
(¹) <i>fie</i>	[dintr-o țară în care toate părțile din teritoriul ei sunt indemne de encefalomielite ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani anterioară datei expedierii;]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D care este indemnă de encefalomielite ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar encefalomielite ecvină venezueleană apare în celelalte părți din teritoriul țării de expediere și	
(¹) <i>fie</i>	[este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului cu nu mai puțin de 60 de zile și cu nu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în cursul perioadei menționate a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin vizând izolarea virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ;]	
(¹) <i>fie</i>	[nu este vaccinat împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene și a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile, iar în cursul acestei perioade a rămas sănătos din punct de vedere clinic și temperatura sa corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test sanguin în vederea izolării virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultate negative, iar animalul care trebuia expedit a fost supus unui test în scop de diagnostic al encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă prelevată cu nu mai puțin de 14 zile după data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor și a rămas protejat împotriva insectelor-vectori până la expediere;]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielite ecvină venezueleană efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 21 de zile între ele, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), a doua fiind prelevată în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, și unui test RT-PCR (transcriere inversă cuplată cu reacție de polimerizare în lanț) pentru detectarea genomului virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, efectuat, cu rezultat negativ, pe o probă prelevată în cele 48 de ore dinaintea expedierii, la data (<i>introduceți data</i>), și a fost protejat împotriva atacurilor vectorilor începând din momentul recoltării probei pentru testul RT-PCR până la încărcarea pentru expediere, prin aplicarea combinată pe animal a unor repelente aprobate pentru insecte și a unor insecticide aprobate și prin dezinsecția grajdului și a mijloacelor de transport utilizate;]	
(¹) [II.3.3.	animalul este un mascul ecvin necastrat, cu vârsta mai mare de 180 de zile; și	
(¹) <i>fie</i>	[[este expedit dintr-o țară în care arterita virală ecvină (AVE) este o boală cu declarare obligatorie și nu a fost raportată în mod oficial în cursul perioadei de 6 luni anterioare datei expedierii;]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test pe baza unei probe de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), într-o perioadă de 21 de zile înainte de data expedierii, printr-un test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test efectuat pe o parte din întregul său material seminal, recoltată la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 21 de zile anterioară datei expedierii, printr-un test de izolare a virusului, o reacție de polimerizare în lanț (PCR) sau o PCR în timp real pentru AVE, cu rezultat negativ;]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost vaccinat împotriva AVE la (<i>introduceți data</i>) sub supraveghere veterinară oficială și revaccinat la intervale regulate, conform instrucțiunilor producătorului, cu un vaccin aprobat de autoritatea competentă, iar vaccinarea inițială a fost efectuată	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(¹) <i>fie</i>	[înainte de 31 decembrie 2017, la data în care a fost prelevată o probă de sânge care ulterior a făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4;]]	
(¹) <i>fie</i>	[înainte de 31 decembrie 2017, în cursul unei perioade de izolare de maximum 15 zile sub supraveghere veterinară oficială, începând din ziua în care a fost prelevată o probă de sânge care a fost supusă, în cursul perioadei de izolare respective, unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de la 1 la 4;]]	
(¹) <i>fie</i>	[la vârsta de 180-270 de zile, într-o perioadă de izolare sub supraveghere veterinară oficială, în cursul căreia animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4 sau efectuat în aceeași zi la același laborator cu titruri stabile sau în scădere pe două probe de sânge prelevate la interval de cel puțin 10 zile;]]	
(¹) <i>fie</i>	[după ce animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4, efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la începerea unei perioade de izolare neîntrerupte care a durat până la împlinirea a 21 de zile de la vaccinare;]]	
(¹) <i>fie</i>	[la o vârstă cuprinsă între 180 de zile și 250 de zile, după ce animalul a fost supus unui test de neutralizare a virusului pentru AVE efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4, sau efectuat în aceeași zi de același laborator, cu titruri stabile sau în scădere, pe două probe de sânge prelevate la interval de cel puțin 14 zile;]]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test de izolare a virusului, unei reacții de polimerizare în lanț (PCR) sau unei PCR în timp real pentru AVE, efectuate, cu rezultat negativ, pe o parte din întregul său material seminal, recoltată după data la care o probă de sânge a animalului respectiv prelevată la (introduceți data), cu maximum 6 luni înainte de data expedierii, a fost supusă unui test de neutralizare a virusului pentru AVE, cu rezultat pozitiv, la o diluție a serului de cel puțin 1 la 4;]]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.4. animalul este expedit din Islanda, care este certificată în mod oficial ca fiind o țară indemnă de anemia infecțioasă ecvină, unde a fost prezent în mod continuu de la naștere și nu a intrat în contact cu ecvidee care au intrat în Islanda din alte țări;]	
(¹) <i>fie</i>	[II.3.4. animalul a fost supus, cu rezultate negative, unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau unui test ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină, efectuat pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii;]	
(¹) [II.3.5.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar B, D sau E sau din China sau din Thailanda sau dintr-o țară în care morva a fost raportată într-o perioadă de 3 ani înainte de data expedierii și a fost supus unui test de fixare a complementului pentru morvă, efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 5, pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii;]	
(¹) [II.3.6.	animalul este un mascul ecvin necastrat sau o femelă ecvină necastrată cu vârsta mai mare de 270 de zile, expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar B, D, E sau F sau din China sau Thailanda sau dintr-o țară în care durina a fost raportată într-o perioadă de 2 ani înainte de data expedierii și a fost supus unui test de fixare a complementului pentru durină, efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 5, pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data expedierii, și nu a fost utilizat pentru reproducție într-o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte și după data prelevării probei;]	
(¹) [II.3.7.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D și	
(¹) <i>fie</i>	[encefalomielita ecvină vestică și estică nu au fost raportate oficial în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere într-o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii;]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(¹) fie	[animalul a fost vaccinat printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu instrucțiunile producătorului în cursul unei perioade de 6 luni și cu cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii cu vaccin inactivat împotriva encefalomielitei ecvine vestice și estice, cea mai recentă vaccinare fiindu-i administrată la (introduceți data);]	
(¹) fie	[animalul a fost ținut o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii într-o carantină protejată împotriva vectorilor și în cursul acestei perioade a fost supus unor teste de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină vestică și estică efectuate de același laborator	
(¹) fie	[pe o probă de sânge prelevată la (introduceți data), în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, cu rezultat negativ;]]	
(¹) fie	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval de cel puțin 21 de zile între ele, la (introduceți data), și la (introduceți data), a doua fiind prelevată în cursul unui interval de 10 zile înainte de data expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, iar animalul a fost vaccinat cu mai mult de 6 luni înainte de data expedierii;]]	
(¹) [II.3.8.	animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar G sau dintr-o țară în care encefalita japoneză a fost raportată oficial la ecvidee în ultimii 2 ani, iar animalul	
(¹) fie	[provine dintr-o exploatație situată în centrul unei zone cu o rază de cel puțin 30 km în jurul acestei exploatații, unde nu s-a înregistrat niciun caz de encefalită japoneză în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii;]	
(¹) fie	[a fost ținut în carantină protejată împotriva vectorilor în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în această perioadă temperatura corpului, luată zilnic, a rămas în intervalul fiziologic normal, și a fost supus	
(¹) fie	[unui test de inhibare a hemaglutinării sau unui test de neutralizare a virusului pentru encefalomielita japoneză, efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe prelevate în două momente la un interval de 14 zile între ele, la (introduceți data) și la (introduceți data), a doua probă fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii, fără să se detecteze o creștere mai mare de patru ori a titrului de anticorpi între cele două probe, iar animalul a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]	
(¹) fie	[unui test ELISA cu captare a Ig-M pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului encefalitei japoneze, cu rezultat negativ, efectuat pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la data la care a început izolarea la (introduceți data), și a rămas protejat de insecte-vectori până la expediere;]]	
(¹) fie	[a fost vaccinat împotriva encefalitei japoneze printr-o vaccinare primară completă și este revaccinat în conformitate cu recomandările producătorului în cursul unei perioade de cel puțin 21 de zile și nu mai mare de 12 luni înainte de data expedierii;]	
(¹) (⁴) fie	[II.3.9. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi	
(¹) fie	[pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (introduceți data) și la (introduceți data), a doua fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea expedierii	
(¹) fie	[cu rezultate negative în fiecare caz;]]	
(¹) fie	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și	
(¹) fie	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE;]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	(¹) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să aibă loc o creștere care să depășească valoarea dublă a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 din capitolul 2.5.1 din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]]
(¹) <i>fie</i>	[pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), în cursul celor 21 de zile dinaintea expedierii, iar țara sau partea din teritoriul țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind în mod oficial indemnă de pestă ecvină africană și nu se învecinează cu o țară în care pesta ecvină africană a apărut în cursul celor 2 ani anteriori;]]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.9. animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar F și	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi pe probe de sânge prelevate în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (<i>introduceți data</i>) și la (<i>introduceți data</i>), prima probă fiind prelevată nu mai devreme de 7 zile după introducerea în carantina protejată împotriva vectorilor, iar a doua probă în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii,	
(¹) <i>fie</i>	[cu rezultate negative în fiecare caz;]]	
(¹) <i>fie</i>	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și	
(¹) <i>fie</i>	[a doua probă a fost testată ulterior, cu rezultat negativ, printr-un test de identificare a agentului, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE;]]	
(¹) <i>fie</i>	[cele două probe au fost testate fără să se detecteze o creștere care să depășească dublarea titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 din capitolul 2.5.1 din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test serologic și unui test de identificare a agentului pestei ecvine africane, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ, în fiecare caz, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>), nu mai devreme de 28 de zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii;]]	
(¹) <i>fie</i>	[a fost supus unui test de identificare a agentului pestei ecvine africane astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, efectuat, cu rezultat negativ, pe o probă de sânge prelevată la (<i>introduceți data</i>) nu mai devreme de 14 zile de la data introducerii în carantina protejată împotriva vectorilor și nu mai mult de 72 de ore înainte de expediere;]]	
II.4.	<i>Atestarea condițiilor de transport</i>	
(¹) <i>fie</i>	[II.4.1. Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar A, B, C, D, E sau G și este transportat direct în Uniune, fără a trece printr-o piață sau printr-un centru de triere sau de colectare și fără a intra în contact cu alte ecvidee cu un statut sanitar diferit.]	
(¹) (⁴) <i>fie</i>	[II.4.1. Animalul este expedit dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări repartizată în grupul sanitar F și este transportat direct din stația de carantină protejată împotriva vectorilor, fără a intra în contact cu alte ecvidee care nu sunt însoțite de un certificat de sănătate emis fie pentru importuri, fie pentru admitere temporară în Uniune	
(¹) <i>fie</i>	[la aeroport în condiții de protecție împotriva vectorilor, fiind luate măsuri ca aeronava să fie curățată și dezinfectată în prealabil cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara țintă de expediere și pulverizată împotriva insectelor-vectori chiar înainte de decolare.]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(¹) <i>fie</i>	[la un port maritim din țara respectivă sau din partea teritoriului țării respective în condiții de protecție împotriva vectorilor, fiind luate măsuri pentru a-l transporta cu o navă care este programată să oprească direct într-un port din Uniune, fără escală într-un port situat într-o țară sau într-o parte a teritoriului unei țări care nu este aprobată pentru introducerea ecvideelor în Uniune, în cuști care au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant recunoscut oficial în țara terță de expediere și pulverizate împotriva insectelor-vectori chiar înainte de plecare.]]	
II.4.2.	Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a preveni, în perioada cuprinsă între certificare și expedierea în Uniune, orice contact cu alte ecvidee care nu îndeplinesc cel puțin aceleași cerințe de sănătate ca cele descrise în prezentul certificat de sănătate.	
II.4.3.	Vehiculele de transport sau containerele în care urmează să fie încărcat animalul au fost curățate și dezinfectate înainte de încărcare cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și sunt construite astfel încât fecalele, urina, așternuturile de paie sau furajele să nu poată scăpa în timpul transportului.	
II.5.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalul descris în rubrica I.28 a fost examinat astăzi (²) și s-a constatat că este apt să fie transportat pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a-i proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.8:	Se introduce codul țării sau al părții din teritoriul țării, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
Rubrica I.15:	Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În cazul descărcării și reincărcării, transportatorul trebuie să informeze PIF de intrare în UE.	
Rubrica I.23:	Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.	
Rubrica I.28:	<i>Specia:</i> Selectați dintre: <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> , <i>Equus africanus</i> , <i>Equus hemionus</i> , <i>Equus kiang</i> , <i>Equus quagga</i> , <i>Equus zebra</i> , <i>Equus grevyi</i> sau indicați orice încrucișare dintre acestea.	
	<i>Sistem de identificare:</i> Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.	
	În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.	
	<i>Vârsta:</i> Data nașterii (zz/ll/aaaa).	
	Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).	
Partea II:		
(¹)	Se elimină dacă este cazul.	
(²)	Certificatul trebuie emis în ziua încărcării sau, în cazul unui cal înregistrat, în ultima zi lucrătoare înainte de încărcarea animalului în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.	
	Importul acestui animal ecvin nu se aprobă în cazul în care animalul a fost încărcat fie înainte de data autorizației pentru importul unui animal ecvin individual înregistrat sau al unui animal ecvin pentru reproducție și producție în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului țării menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor vii provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>(³) Codul țării sau al părții din teritoriul țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și, respectiv, 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>(⁴) Declarațiile care privesc în totalitate și în exclusivitate un grup sanitar diferit de grupul sanitar în care este repartizată țara de expediție sau partea teritoriului acesteia pot fi omise, cu condiția ca numerotarea declarațiilor ulterioare să fie menținută.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl certifică și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care animalul va fi introdus pe teritoriul Uniunii și în care va fi supus controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru introducerea în Uniune a unui animal ecvin**

Identificarea animalului ⁽¹⁾

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
.....

Subsemnatul, în calitate de proprietar ⁽²⁾ sau de reprezentant al proprietarului ⁽²⁾ animalului descris mai sus, declar prin prezenta că:

— animalul

⁽²⁾ *fie* [a rămas în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere în cursul unei perioade de cel puțin 90 de zile înainte de data expedierii sau de la naștere dacă animalul are vârsta mai mică de 90 de zile;]

⁽²⁾ *fie* [a intrat în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere în cursul perioadei de reședință prevăzute de cel puțin 90 de zile înainte de data expedierii dintr-un stat membru al Uniunii;]

— în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, animalul nu a intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;

— sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2 din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;

— sunt îndeplinite condițiile privind transportul, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.4. din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea din teritoriul țării de expediere;

— transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea animalului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei;

Numele și adresa proprietarului ⁽²⁾ sau ale reprezentantului ⁽²⁾:

Data: (zz/ll/aaaa)

⁽¹⁾ *Specia*: Selectați dintre: *Equus caballus*, *Equus asinus*, *Equus africanus*, *Equus hemionus*, *Equus kiang*, *Equus quagga*, *Equus zebra*, *Equus grevyi* sau indicați orice încrucișare dintre acestea.

Sistem de identificare: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

⁽²⁾ Se elimină dacă este cazul.

Secțiunea B

Model de certificat de sănătate și model de declarație pentru importuri în Uniune ale transporturilor de ecvidee domestice destinate sacrificării

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatari Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6.						
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul	
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Codul poștal				
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES				
	I.18. Descrierea animalelor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 01 01		I.20. Cantitate		
	I.21.				I.22. Număr de colete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.					
I.25. Animale certificate pentru: Sacrificare <input type="checkbox"/>									
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea animalelor Specia (denumirea științifică)						Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local	
Partea II: Certificare	II. Atestare privind sănătatea animală, bunăstarea animală și sănătatea publică		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în rubrica I.28:		
	— sunt ecvidee destinate sacrificării, conform definiției de la articolul 2 litera (d) din Directiva 2009/156/CE;		
	— au fost examinate astăzi ⁽¹⁾ și s-a constatat că nu există semne clinice de boală și semne evidente de infestare cu ectoparaziți;		
	— nu sunt destinate sacrificării în cadrul unui program național de eradicare a bolilor infecțioase sau contagioase;		
	— îndeplinesc cerințele prevăzute la punctele II.1-II.5 din prezentul certificat;		
	— sunt însoțite de declarația scrisă semnată de proprietarul animalelor sau de reprezentantul proprietarului.		
	II.1.	<i>Atestare privind țara terță sau partea din teritoriul țării terțe și exploatarea de expediere</i>	
	II.1.1.	Animalele sunt expediate din (introduceți numele țării sau al părții din teritoriul unei țări), o țară sau o parte din teritoriul unei țări, care la data emiterii prezentului certificat are codul: ⁽²⁾ și este repartizată în grupul sanitar ⁽²⁾ ;	
	II.1.2.	în țara de expediere, următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta ecvină africană, durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielita ecvină (de toate tipurile, incluzând encefalomielita ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia și antraxul;	
	II.1.3.	animalele sunt expediate dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări	
		(a)	care este considerată indemnă de pesta ecvină africană în conformitate cu Directiva 2009/156/CE și pe teritoriul căreia nu s-a depistat nicio dovadă clinică, serologică (la ecvideele nevaccinate) sau epidemiologică de pestă ecvină africană în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii și în care nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestei boli în cursul unei perioade de 12 luni înainte de data expedierii;
		(b)	în care encefalomielita ecvină venezueleană nu a apărut în cursul unei perioade de 2 ani înainte de data expedierii;
		(c)	în care durina nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;
		(d)	în care morva nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;
⁽³⁾ fie	(e)	în care stomatita veziculoasă nu a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii;]	
⁽³⁾ fie	(e)	în care stomatita veziculoasă a apărut în cursul unei perioade de 6 luni înainte de data expedierii, iar o probă de sânge prelevată de la fiecare animal la (introduceți data), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii, a fost testată, cu rezultat negativ, pentru depistarea anticorpilor împotriva virusului stomatitei veziculoase	
	⁽³⁾ fie	[în cadrul unui test de neutralizare a virusului la o diluție a serului de 1 la 32;]	
	⁽³⁾ fie	[în cadrul unui test ELISA în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;]	
II.1.4.	animalele nu provin din exploatarea și, conform informațiilor pe care le dețin, în perioadele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7, nu au intrat în contact cu animale din exploatarea care au făcut obiectul unor ordine de interdicție pentru motivele menționate la punctele II.1.4.1-II.1.4.7 și care au fost aplicate:		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.1.4.1.	în cazul ecvideelor suspectate că ar fi contractat durină,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni începând de la data celui mai recent contact efectiv sau presupus cu un animal suspectat că ar fi contractat durina sau că ar fi fost infectat cu <i>Trypanosoma equiperdum</i>];
	(³) <i>fie</i>	[în cazul unui armăsar, până când animalul este castrat;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.2.	în cazul morveii,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele, care sufereau de această boală sau care au fost pozitive la testul pentru depistarea patogenului etiologic <i>Burkholderia mallei</i> sau a anticorpilor împotriva respectivului patogen, au fost ucise și distruse;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după uciderea și distrugerea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.3.	în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip,	
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele care sufereau de această boală au fost sacrificate;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 6 luni cu începere din ziua în care ecvideele infectate cu virusul care cauzează febra West Nile, encefalomielita ecvină estică sau encefalomielita ecvină vestică au murit, au fost scoase din exploatație ori s-au recuperat pe deplin;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.4.	în cazul anemiei infecțioase ecvine, până la data la care, după sacrificarea animalelor infectate, animalele ecvine rămase în exploatație au prezentat o reacție negativă la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe de sânge prelevate în două momente, la interval de 3 luni;	
II.1.4.5.	în cazul stomatitei veziculoase;	
	(³) <i>fie</i>	[6 luni de la cel mai recent caz;]
	(³) <i>fie</i>	[timp de 30 de zile de la data finalizării curățării și dezinfectării locului după sacrificarea tuturor animalelor din speciile susceptibile;]
II.1.4.6.	în cazul rabiei, 30 de zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.4.7.	în cazul antraxului, 15 zile de la cel mai recent caz și de la data finalizării curățării și dezinfectării locului;	
II.1.5.	conform informațiilor pe care le dețin, în cursul perioadei de 15 zile anterioare datei expedierii, animalele nu au intrat în contact cu ecvidee infectate sau suspecte de o boală infecțioasă sau contagioasă.	
II.2.	<i>Atestare privind reședința și izolarea înaintea exportării</i>	
II.2.1.	Animalele au fost prezente continuu în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere în cursul perioadei de 90 de zile dinainte de data expedierii sau de la naștere dacă animalele au vârsta mai mică de 90 de zile, în exploatații aflate sub supraveghere veterinară și sunt expediate dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este:	
	(³) <i>fie</i>	[repartizată în grupul sanitar A, iar în cursul perioadei de cel puțin 30 de zile dinainte de data expedierii au fost ținute separat de ecvidee cu un statut sanitar diferit;]

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) <i>fie</i>	[repartizată în grupurile sanitare B, C, sau D, iar în cursul perioadei de cel puțin 30 de zile dinainte de data expedierii au fost ținute în izolare prealabilă exportării sub supraveghere veterinară și fără a intra în contact cu ecvidee cu un statut sanitar diferit;]	
(³) <i>fie</i>	[repartizată în grupul sanitar E, iar în cursul unei perioade de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii au fost ținute în centrul de izolare aprobat descris la rubrica I.11, protejate împotriva insectelor-vectori.]	
II.3.	<i>Atestare privind vaccinarea și testele sanitare</i>	
(³) <i>fie</i>	[II.3.1. Animalele nu au fost vaccinate împotriva pestei ecvine africane în țara de expediere și nu există informații care sugerează vaccinarea anterioară;]	
(³) <i>fie</i>	[II.3.1. Animalele au fost vaccinate împotriva pestei ecvine africane și această vaccinare a fost efectuată cu mai mult de 12 luni înaintea expedierii;]	
	II.3.2. animalele nu au fost vaccinate împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene în cele 60 de zile anterioare datei expedierii	
(³) <i>fie</i>	[dintr-o țară în care toate părțile din teritoriul ei sunt indemne de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani anterioară datei expedierii;]	
(³) (⁴) <i>fie</i>	[dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D care este indemnă de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani înainte de data expedierii, iar encefalomielita ecvină venezueleană apare în celelalte părți din teritoriul țării de expediere și	
(³) <i>fie</i>	[au fost vaccinate împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene printr-o vaccinare primară completă și au fost revaccinate în conformitate cu recomandările producătorului cu nu mai puțin de 60 de zile și cu nu mai mult de 12 luni înainte de data expedierii și au fost ținute în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în timpul perioadei respective au rămas sănătoase din punct de vedere clinic și temperatura lor corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test de sânge de izolare a virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultat negativ;]	
(³) <i>fie</i>	[nu au fost vaccinate împotriva encefalomielitei ecvine venezuelene și au fost ținute în carantină protejată împotriva vectorilor o perioadă de cel puțin 21 de zile înainte de data expedierii, iar în timpul perioadei respective au rămas sănătoase din punct de vedere clinic și temperatura lor corporală, luată zilnic, s-a menținut în intervalul fiziologic normal, și fiecare animal ecvin din aceeași exploatație care a prezentat o creștere a temperaturii corporale luate zilnic a fost supus unui test de sânge de izolare a virusului encefalomielitei ecvine venezuelene, cu rezultate negative, iar animalele care trebuiau expediate au fost supuse unui test de diagnostic pentru encefalomielita ecvină venezueleană, cu rezultat negativ, efectuat pe un eșantion prelevat cu nu mai puțin de 14 zile după data intrării în carantina protejată împotriva vectorilor și au rămas protejate împotriva insectelor-vectori până la expediere;]	
(³) (⁴) <i>fie</i>	[II.3.3. animalele sunt expediate din Islanda, care este certificată în mod oficial ca fiind o țară indemnă de anemia infecțioasă ecvină, unde au fost prezente în mod continuu de la naștere și nu au intrat în contact cu ecvidee care au intrat în Islanda din alte țări;]	
(³) <i>fie</i>	[II.3.3. animalele a fost supuse unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau unui test ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină, efectuat, cu rezultat negativ, în fiecare caz pe probe de sânge prelevate la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii;]	
(³) [II.3.4.	animalele sunt expediate dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar B, D sau E sau dintr-o țară în care morva a fost raportată într-o perioadă de 3 ani înainte de data expedierii și au fost supuse unui test de fixare a complementului pentru morvă, efectuat, cu rezultat negativ, în fiecare caz la o diluție a serului de 1 la 5 pe probe de sânge prelevate la (<i>introduceți data</i>), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii;]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
(³) [II.3.5.	animalele sunt masculi ecvini necastrați sau femele ecvine necastrate cu vârsta mai mare de 270 de zile expediate dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar B, D sau E sau dintr-o țară în care durina a fost raportată într-o perioadă de 2 ani înainte de data expedierii și au fost supuse unui test de fixare a complementului pentru durină, efectuat, cu rezultat negativ, în fiecare caz la o diluție a serului de 1 la 5 pe probe de sânge prelevate la (introduceți data), în cursul unei perioade de 21 de zile înainte de data expedierii;]	
(³) (⁴) [II.3.6.	animalele sunt expediate dintr-o țară sau dintr-o parte din teritoriul unei țări care este repartizată în grupul sanitar C sau D și	
(³) fie	[encefalomielita ecvină vestică și estică nu a fost raportate oficial în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere într-o perioadă de 2 ani înainte de data expedierii;]	
(³) fie	[animalele au fost vaccinate printr-o vaccinare primară completă și au fost revaccinate în conformitate cu instrucțiunile producătorului în cursul unei perioade de 6 luni și cu cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii, cu vaccin inactivat împotriva encefalomielitei ecvine vestice și estice, cea mai recentă vaccinare fiind administrată la (introduceți data);]	
(³) fie	[animalele au fost protejate împotriva insectelor-vectori pentru o perioadă de 21 de zile și în cursul acestei perioade au fost supuse unor teste de inhibare a hemaglutinării pentru encefalomielita ecvină vestică și estică la (introduceți data), efectuate pe	
(³) fie	[o probă de sânge prelevată de la fiecare animal din transport la (introduceți data), în cursul perioadei de 10 zile dinainte de data expedierii, cu rezultat negativ în fiecare caz;]]	
(³) fie.....	[probe de sânge prelevate de la fiecare animal din transport în două momente la un interval de cel puțin 21 de zile, la (introduceți data) și la (introduceți data), a doua probă fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii, fără să se detecteze o creștere a titrului de anticorpi, iar animalele au fost vaccinate cu mai mult de 6 luni înainte de data expedierii;]]	
(³) (⁴) [II.3.7.	animalele sunt expediate dintr-o țară sau dintr-o parte a teritoriului unei țări care este repartizată în grupul sanitar E și au fost supuse unui test serologic pentru pesta ecvină africană, astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE, care a fost efectuat de același laborator în aceeași zi	
(³) fie	[pe probe de sânge prelevate de la fiecare animal din transport în două momente la un interval cuprins între 21 și 30 de zile, la (introduceți data) și la (introduceți data), a doua dintre ele fiind prelevată în cursul celor 10 zile dinaintea datei expedierii	
(³) fie	[cu rezultat negativ în fiecare caz;]]	
(³) fie	[cu rezultat pozitiv în cazul primei probe și	
(³) fie	[probele prelevate a doua oară au fost testate ulterior, cu rezultat negativ în fiecare caz, printr-un test de identificare a agentului astfel cum este descris în anexa IV la Directiva 2009/156/CE;]]	
(³) fie	[cele două probe prelevate de la fiecare animal din transport au fost testate fără să se detecteze o dublare a titrului de anticorpi într-un test de neutralizare a virusului, astfel cum este descris la punctul 2.4 din capitolul 2.5.1 din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre;]]	
(³) fie	[cu rezultat negativ în fiecare caz, pe o probă de sânge prelevată de la fiecare animal din transport la (introduceți data), în cursul unei perioade de 10 zile înainte de data expedierii, iar țara sau partea din teritoriul țării de expediere este recunoscută de OIE ca fiind în mod oficial indemnă de pesta ecvină africană și nu se învecinează cu o țară în care pesta ecvină africană a apărut în cursul celor 2 ani anteriori.]]	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
II.4.	<i>Atestarea condițiilor de transport</i>	
(³) fie	[II.4.1. Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a se asigura că animalele sunt transportate direct la un abator de pe teritoriul Uniunii, fără a trece printr-o piață sau printr-un centru de triere sau de colectare menționat la articolul 7 alineatul (1) din Directiva 2009/156/CE și fără a intra în contact cu alte ecvidee neautorizate pentru introducere în Uniune.]	
(³) fie	[II.4.1. Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a se asigura ca, înainte ca animalele să fie transportate la un abator de pe teritoriul Uniunii, ele să treacă numai printr-o singură piață aprobată sau printr-un singur centru de triere sau de colectare aprobat menționate la articolul 7 alineatul (1) din Directiva 2009/156/CE, care sunt situate într-un singur stat membru, de unde ele sunt transferate direct la un abator fără a intra în contact cu alte ecvidee neautorizate pentru introducere în Uniune.]	
	II.4.2. Au fost luate măsuri și s-au efectuat verificări pentru a preveni, în perioada cuprinsă între certificare și expedierea în Uniune, orice contact cu alte ecvidee care nu îndeplinesc cel puțin aceleași cerințe de sănătate ca cele descrise în prezentul certificat de sănătate.	
	II.4.3. Vehiculele de transport sau containerele în care urmează să fie încărcate animalele au fost curățate și dezinfectate înainte de încărcare cu un dezinfectant recunoscut în mod oficial în țara terță de expediere și sunt construite astfel încât fecalele, urina, așternuturile de paie sau furajele să nu poată scăpa în timpul transportului.	
II.5.	<i>Atestarea bunăstării animalelor</i>	
	Animalele descrise în rubrica I.28 au fost examinate astăzi (¹) și s-a constatat că sunt apte să fie transportate pe traseul prevăzut și au fost luate măsuri pentru a le proteja în mod efectiv sănătatea și bunăstarea în toate etapele călătoriei.	
II.6.	<i>Atestare privind sănătatea publică</i>	
	Animalele descrise în rubrica I.28 nu au primit stilben sau substanțe tireostatice și nici substanțe estrogenice, androgene, gestagene sau beta-agoniste în alte scopuri decât pentru tratament terapeutic sau zootehnic, astfel cum este definit la articolul 1 alineatul (2) literele (b) și (c) din Directiva 96/22/CE.	
	Sunt îndeplinite garanțiile care cuprind ecvideele vii prevăzute de planul privind reziduurile prezentat și aprobat în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE.	
Observații:		
Partea I:		
Rubrica I.8:	Se introduce codul țării sau al părții teritoriului țării, astfel cum apare în coloana 3 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.	
Rubrica I.15:	Trebuie furnizate numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă) și alte informații. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în Uniune.	
Rubrica I.23:	Numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul) se includ.	
Rubrica I.28:	<i>Specia:</i> Selectați dintre: „ <i>Equus caballus</i> ”, „ <i>Equus asinus</i> ” sau „ <i>Equus caballus x Equus asinus</i> ”.	
	<i>Sistem de identificare:</i> Fiecare animal trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.	
	<i>Vârstă:</i> Data nașterii (zz/ll/aaaa).	
	Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ecvidee înregistrate, ecvidee pentru reproducție și producție, ecvidee destinate sacrificării

	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
<p>Partea II:</p> <p>(¹) Certificatul trebuie emis în ziua încărcării animalelor în vederea expedierii în statul membru de destinație din Uniune.</p> <p>Importul acestor ecvidee destinate sacrificării nu se aprobă în cazul în care animalele au fost încărcate fie înainte de data autorizației pentru importurile de ecvidee destinate sacrificării în Uniune din țara respectivă sau din partea teritoriului unei țări menționate la punctul II.1.1, fie într-o perioadă în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive împotriva introducerii ecvideelor provenite din această țară sau din această parte a teritoriului țării de expediere.</p> <p>(²) Codul țării sau al părții din teritoriul țării respective și grupul sanitar, astfel cum apar în coloanele 3 și, respectiv, 5 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei.</p> <p>(³) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(⁴) Declarațiile care privesc în totalitate și în exclusivitate un grup sanitar diferit de grupul sanitar în care este repartizată țara de expediere sau partea teritoriului acestuia pot fi omise, cu condiția ca numerotarea declarațiilor ulterioare să fie menținută.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate:</p> <p>(a) este întocmit în cel puțin o limbă cunoscută de funcționarul care îl certifică și într-una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru prin care animalele vor fi introduse pe teritoriul Uniunii și în care vor fi supuse controalelor sanitar-veterinare la frontieră;</p> <p>(b) este întocmit pentru un singur destinatar;</p> <p>(c) este semnat și ștampilat într-o culoare diferită de culoarea textului tipărit;</p> <p>(d) este format dintr-o singură foaie de hârtie sau toate foile de hârtie necesare fac parte dintr-un tot unitar și indivizibil prin inserarea numerelor paginilor și a numărului total de pagini, iar în partea de sus a fiecărei pagini apare numărul de referință al certificatului, toate paginile fiind capsate și ștampilate.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

**Declarația proprietarului sau a reprezentantului proprietarului
pentru introducerea în Uniune a unor transporturi de ecvidee vii destinate sacrificării**

Identificarea animalului ⁽¹⁾

Specia (denumirea științifică)	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârstă	Sex
.....

Subsemnatul, în calitate de proprietar ⁽²⁾ sau de reprezentant al proprietarului ⁽²⁾ animalelor descrise mai sus, declar prin prezenta că:

- animalele au rămas în țara sau în partea din teritoriul țării de expediere cel puțin 90 de zile înainte de data expedierii;
- în cursul celor 15 zile dinainte de data expedierii, animalele nu au intrat în contact cu animale care sufereau de boli infecțioase sau contagioase transmisibile la ecvidee;
- sunt îndeplinite condițiile privind reședința și izolarea înaintea exportării, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.2. din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea teritoriului țării de expediere;
- sunt îndeplinite condițiile privind transportul, astfel cum sunt aplicabile în conformitate cu punctul II.4. din certificatul de sănătate însoțitor pentru țara sau partea din teritoriul țării de expediere;
- transportul va fi efectuat astfel încât sănătatea și bunăstarea animalului vor putea fi protejate efectiv în toate etapele călătoriei;
- animalele vor fi trimise

⁽²⁾ *fie* [de la locul de expediere direct la abatorul de destinație, fără a intra în contact cu alte ecvidee cu un statut sanitar diferit;]

⁽²⁾ *fie* [de la locul de expediere la abatorul de destinație, trecând numai printr-o singură piață aprobată sau printr-un singur centru de triere sau de colectare aprobat menționate la articolul 7 alineatul (1) din Directiva 2009/156/CE și fără a intra în contact cu alte ecvidee cu un statut sanitar diferit;]

Numele și adresa proprietarului ⁽²⁾ sau ale reprezentantului ⁽²⁾:

Data: (zz/ll/aaaa)

⁽¹⁾ *Specia*: Selectați dintre: *Equus caballus*, *Equus asinus* sau indicați orice încrucișare dintre acestea.

Sistem de identificare: Animalul trebuie să poarte un identificator individual care permite să se stabilească legătura dintre animal și documentul de identificare, astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei. Precizați sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaj, marcă, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.

În cazul în care animalul este însoțit de un pașaport, trebuie furnizat numărul pașaportului și denumirea autorității competente care l-a validat.

Vârstă: Data nașterii (zz/ll/aaaa).

Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

⁽²⁾ Se elimină dacă este cazul.

PARTEA 4

Note explicative pentru certificare

<p>(a) Certificatele de sănătate se emit de autoritatea competentă din țara exportatoare pe baza modelului stabilit în partea 1, 2 sau 3 din anexa II, în conformitate cu modelul corespunzător animalelor în cauză.</p> <p>Ele conțin, numerotate în ordinea indicată în model, atestările necesare pentru orice țară și, dacă este cazul, garanțiile suplimentare necesare pentru țara exportatoare sau pentru o parte din teritoriul acestei țări.</p> <p>(b) În cazul în care modelul de certificat de sănătate prevede că anumite mențiuni se păstrează după caz, mențiunile care nu sunt relevante pot fi radiate și parafate și ștampilate de funcționarul care efectuează certificarea sau pot fi eliminate complet din certificatul de sănătate.</p> <p>(c) Se emite un certificat de sănătate separat și unic pentru animalele exportate dintr-un singur teritoriu prevăzut în coloanele 2 și 4 din anexa I, care sunt expediate la aceeași destinație și sunt transportate în același vagon, camion sau vas ori în aceeași aeronavă.</p> <p>(d) Originalul certificatului de sănătate este compus dintr-o singură foaie de hârtie sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un ansamblu integrat și indivizibil.</p> <p>(e) Certificatul de sănătate se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru al UE în care se situează punctul de control la frontiera de intrare a transportului în Uniune și ale statului membru al UE de destinație. Cu toate acestea, statele membre ale UE în cauză pot să autorizeze redactarea certificatului de sănătate în limba oficială a unui alt stat membru al UE, certificatul fiind însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.</p> <p>(f) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificatul de sănătate, din motive de identificare a animalelor din transport (elementele de la rubrica I.28 din modelul de certificat de sănătate), respectivele foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului de sănătate prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial responsabil cu certificarea.</p>	<p>(g) În cazul în care certificatul de sănătate, inclusiv elementele suplimentare prevăzute la litera (f), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerează în josul paginii – (<i>numărul paginii</i>) din (<i>numărul total de pagini</i>) – și este prevăzută, în partea de sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(h) Originalul certificatului de sănătate se completează și se semnează de către un medic veterinar oficial în termen de 24 de ore înainte de încărcarea transportului sau, în cazul cailor înregistrați, în ultima zi lucrătoare dinainte de încărcare în vederea exportului în Uniune. Autoritățile competente din țara exportatoare asigură respectarea unor principii de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului (¹).</p> <p>Culoarea semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit pe certificatul de sănătate. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p> <p>(i) Originalul certificatului de sănătate însoțește transportul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>(j) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a ale modelului de certificat de sănătate se furnizează de către autoritatea competentă din țara exportatoare.</p>
--	---

(¹) JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

ANEXA III

**MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU INTRODUCEREA ÎN UNIUNE A MATERIALULUI SEMINAL,
A OVULELOR ȘI A EMBRIONILOR PROVENIȚI DE LA ECVIDEE**

PARTEA 1

Model de certificat de sănătate pentru importurile de material seminal

Secțiunea A

MODELUL 1 – Model de certificat de sănătate pentru importurile transporturilor de material seminal de ecvidee colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru aprobat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		I.8. Regiunea de origine Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		I.10. Regiunea de destinație Numărul aprobării	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Număr de colete			
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 Codul ISO		I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea mărfurilor Specia (denumirea științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate								

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta (numele țării exportatoare)		
certific faptul că:		
II.1.	Centrul de colectare a materialului seminal ⁽³⁾ în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru a fi exportat în Uniunea Europeană este aprobat și supravegheat de către autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea I punctul 1 și în capitolul I secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE ⁽⁴⁾ ;	
II.2.	În cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal descris mai sus și se termină cu data expedierii materialului seminal proaspăt sau refrigerat sau cu data la care expiră perioada de 30 de zile de depozitare a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:	
II.2.1.	a fost situat în țara exportatoare sau, în cazul unei regionalizări în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁵⁾ , în acea parte din teritoriul țării exportatoare care:	
—	nu a fost considerată ca fiind afectată de cazuri de pestă ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE;	
—	a fost indemnă de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani;	
—	a fost indemnă de morvă și durină pentru o perioadă de cel puțin 6 luni;	
II.2.2.	a îndeplinit condițiile impuse unei exploatații în cadrul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, în particular:	
(1) fie [II.2.2.1.	în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile susceptibile la boala respectivă aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de:	
—	orice tip de encefalomielită ecvină timp de cel puțin 6 luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele care sufereau de această boală;	
—	anemie infecțioasă ecvină (AIE) cel puțin în cursul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuzie în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe probe prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două momente, la interval de trei luni, de la fiecare dintre animalele rămase;	
—	stomatită veziculoasă (SV) pe o perioadă de cel puțin 6 luni de la ultimul caz înregistrat;	
—	rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat;	
—	antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat;]	
(1) fie [II.2.2.1.	în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, toate animalele din speciile susceptibile la acea boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, iar exploatația a fost indemnă, cel puțin 30 de zile, de orice tip de encefalomielită ecvină, de anemie infecțioasă ecvină, de stomatită veziculoasă și de rabie sau cel puțin 15 zile de antrax, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]	
II.2.3.	nu a conținut decât ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină și de metrită contagioasă ecvină,	
II.3.	Înainte de a intra în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori și orice alt animal ecvin aflat în centru:	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.3.1.	au fost prezenți continuu timp de trei luni (sau de la intrare, dacă au fost importați direct dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de trei luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE, în acea parte din teritoriul țării exportatoare, care, în perioada respectivă:	
(1) fie	[II.3.2. erau originari din țara exportatoare, care, în ziua aditerii în centru, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin 6 luni;]	
(1) fie	[II.3.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru stomatitei veziculoase (SV) efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 32 sau un test ELISA pentru SV efectuat, cu rezultat negativ, în conformitate cu capitolul relevant din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, pe o probă de sânge prelevată (6) într-o perioadă de 14 zile înainte de intrarea în centru;]	
II.3.3.	proveneau din exploatații care, în ziua aditerii în centru, îndeplineau cerințele prevăzute la punctul II.2.2;	
II.4.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:	
II.4.1.	nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul aditerii în centrul de colectare a materialului seminal și în ziua colectării materialului seminal;	
II.4.2.	au fost ținuți în cursul celor 30 de zile anterioare recoltării materialului seminal în exploatații în care niciun animal ecvin nu a prezentat în acea perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;	
II.4.3.	nu au fost utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și între datele primei probe menționate la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3 și până la finalul perioadei de colectare;	
II.4.4.	au fost supuși următoarelor teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare fiind incluse în acreditarea sa, echivalentă cu cea prevăzută la articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 (7), după cum urmează:	
(8)	[II.4.4.1. pentru anemia infecțioasă ecvină (AIE), testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau un test de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA) pentru anemia infecțioasă ecvină, cu rezultat negativ;]	
II.4.4.2.	pentru arterita virală ecvină (AVE),	
(1) fie	[II.4.4.2.1. un test de seroneutralizare, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de unu la patru;]	
(1) și/sau	[II.4.4.2.2. un test de izolare a virusului, o reacție de polimerizare în lanț (PCR) sau o PCR în timp real, efectuate pe o parte din întregul material seminal al armăsarului donator, cu rezultat negativ;]	
II.4.4.3.	pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), un test de identificare a agentului, efectuat pe trei eșantioane (tampoane) prelevate de la armăsarul donator în două momente la un interval de minimum 7 zile cel puțin de la nivelul prepuțului, uretrei și fossei glandis;	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Probele nu au fost în niciun caz prelevate mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (tratament local) după tratamentul antimicrobian al armăsarului donator și au fost introduse într-un mediu de transport cu cărbune activ, precum mediul Amies, înainte de a fi trimise la laboratorul unde au fost supuse, cu rezultat negativ, unui test pentru:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [II.4.4.3.1. izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> după o cultivare în condiții microaerofile timp de cel puțin 7 zile, demarată în 24 de ore de la prelevarea eșantioanelor de la animalul donator, sau în 48 de ore în cazul în care eșantioanele sunt păstrate la rece în timpul transportului;]</p> <p>(¹) <i>și/sau</i> [II.4.4.3.2. detectarea genomului <i>Taylorella equigenitalis</i> prin PCR sau PCR în timp real, efectuată în decurs de 48 de ore de la prelevarea eșantioanelor de la animalul donator;]</p> <p>II.4.5. au fost supuși, cu rezultatele menționate la punctul II.4.4. în fiecare caz, la cel puțin unul dintre programele de testare descrise în detaliu la punctul 1.6 literele (a), (b) și, respectiv, (c) din capitolul II al anexei D la Directiva 92/65/CEE, după cum urmează:</p> <p>(⁹) [II.4.5.1. Armăsarul donator a fost prezent continuu în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare 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, în acea perioadă, cu ecvidee cu un statut sanitar inferior celui al armăsarului donator.</p> <p>Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe probe prelevate (⁶) de la armăsarul donator la începutul sezonului de împerechere sau înainte de prima colectare a materialului seminal destinat importurilor în Uniune de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul se afla în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal.]</p> <p>(⁹) [II.4.5.2. Armăsarul donator a fost prezent continuu 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 de colectare a materialului seminal pe răspunderea medicului veterinar al centrului pentru o perioadă continuă mai scurtă decât 14 zile și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare a materialului seminal au intrat în contact direct cu ecvidee cu un statut sanitar inferior.</p> <p>Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe probe prelevate (⁶) de la armăsarul donator la începutul sezonului de împerechere sau înainte de data primei colectări a materialului seminal destinat importurilor în Uniune de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul este rezident în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal.]</p> <p><i>și</i> pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal destinat importurilor în Uniune de material seminal în stare proaspătă, refrigerată sau congelată, armăsarul donator a fost supus testelor descrise la punctul II.4.4, după cum urmează:</p> <p>(a) pentru anemia infecțioasă ecvină, unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.1 a fost efectuat cel mai recent pe o probă de sânge prelevată (⁶) cu maximum 90 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;</p> <p>(b) pentru arterita virală ecvină, unul dintre testele descrise</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la punctul II.4.4.2 a fost efectuat cel mai recent pe o probă de sânge prelevată (⁶) cu maximum 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la punctul II.4.4.2.2 a fost efectuat pe o parte din întregul material seminal al armăsarului donator prelevată (⁶) cu nu mai mult de 6 luni înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus și o probă de sânge prelevată (⁶) de la armăsarul donator în timpul perioadei de 6 luni a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare vizând arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru;]</p>	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i>	[II.5.	Nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]
(1) <i>fie</i>	[II.5.	S-au adăugat următoarele antibiotice sau combinații de antibiotice pentru a produce o concentrație în materialul seminal diluat final de cel puțin ⁽¹⁰⁾ :
	;]
II.6.	Materialul seminal descris mai sus a fost:	
	II.6.1.	colectat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea I punctul 1 și din capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;
	II.6.2.	expediat la locul de încărcare într-un container sigilat în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat în rubrica I.23.
Observații		
Partea I:		
Rubrica I.11: Locul de origine corespunde centrului de colectare a materialului seminal unde își are originea materialul seminal.		
Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.		
Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.28: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.		
Partea II:		
Instrucțiuni pentru completarea tabelului de la punctul II.4.6		
Abrevieri:		
SV	Test de diagnosticare a stomatitei veziculoase (SV) dacă este necesar în conformitate cu punctul II.3.2	
EIA-1	Primul test de diagnosticare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)	
EIA-2	Al doilea test de diagnosticare a AIE	
EVA-B1	Primul test de diagnosticare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe o probă de sânge	
EVA-B2	Al doilea test de diagnosticare a AVE realizat pe o probă de sânge	
EVA-S1	Primul test de diagnosticare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal	
EVA-S2	Al doilea test de diagnosticare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal	
CEM-11	Primul test de diagnosticare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion	
CEM-12	Primul test de diagnosticare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11	
CEM-21	Al doilea test de diagnosticare a MCE realizat pe primul eșantion	
CEM-22	Al doilea test de diagnosticare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21	
Instrucțiuni:		
Programul de testare (punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3) se specifică în coloana B pentru fiecare eșantion de material seminal identificat în coloana A în conformitate cu caseta I.28, iar coloanele C și D se completează cu datele necesare.		

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind starea de sănătate		II.a. Numărul de referință al certificatului				II.b.			
<p>Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele de laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus conform cerințelor de la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și II.4.5.3, se introduc în partea superioară a coloanelor 5-9 din tabel, care corespund celulelor marcate cu AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 din exemplul de mai jos.</p> <p>Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator conform cerințelor de la punctele II.4.5.2 sau II.4.5.3 se introduc în partea de jos a coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv în celulele AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 din exemplul de mai jos.</p>									
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii		Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare					
		Reședința donatorului	Colectarea materialului seminal	SV II.3.2.	AIE II.4.4.1	AVE II.4.4.2		MCE II.4.4.3	
						Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	SV	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
<p>(¹) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(²) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată în coloana 2 a anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte din teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicate în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(³) Numai centrele de colectare a materialului seminal aprobate menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE publicată pe site-ul de internet al Comisiei la adresa următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) 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 secțiunea I din anexa A la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).</p> <p>(⁵) Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe (JO L 192, 23.7.2010, p. 1).</p> <p>(⁶) Menționați data în tabelul de la punctul II.4.6 (respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).</p> <p>(⁷) Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor (JO L 165, 30.4.2004, p. 1).</p> <p>(⁸) Testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau testul ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost prezente continuu în Islanda de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, indemnă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio ecvidă sau material seminal, ovulele și embrionii acesteia să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.</p> <p>(⁹) Radiați programele care nu se aplică transportului.</p> <p>(¹⁰) Introduceți numele și concentrațiile.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>									
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar): _____ Calificare și titlu: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>									

Secțiunea B

MODELUL 2 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de material seminal de ecvidee colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediate după 31 august 2010 de la un centru aprobat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		I.12. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor		I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85				I.20. Cantitate	
	I.21.						I.22. Număr de colete	
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 Codul ISO		I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea mărfurilor Specia (denumirea științifică)		Identitatea donatorului		Data colectării		Cantitate		

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta (numele țării exportatoare)		
certific faptul că:		
II.1.	Centrul de colectare a materialului seminal ⁽³⁾ în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru a fi exportat în Uniunea Europeană este aprobat și supravegheat de către autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea I punctul 1 și în capitolul I secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE,	
II.2.	în cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal descris mai sus și se termină cu data la care expiră perioada de 30 de zile de depozitare a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materia	
II.2.1.	a fost situat în țara exportatoare sau, în cazul unei regionalizări în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ , în acea parte din teritoriul țării exportatoare care:	
	— nu era considerată ca fiind afectată de cazuri de pestă ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ ;	
	— a fost indemnă, în ultimii 2 ani, de encefalomielita ecvină venezueleană;	
	— a fost indemnă, în ultimele 6 luni, de morvă și de durină;	
II.2.2.	îndeplinea condițiile necesare unei exploatații stabilite la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ , și în particular:	
⁽¹⁾ fie	[II.2.2.1. în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, nu toate animalele din speciile susceptibile la boala respectivă aflate în exploatație au fost sacrificate sau ucise, iar exploatația a fost indemnă de:	
	— orice tip de encefalomielită ecvină timp de cel puțin 6 luni, cu începere de la data la care ecvideele suferind de boala respectivă au fost sacrificate;	
	— anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuzie în gel de agar (test Coggins) efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două momente la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase;	
	— stomatită veziculoasă timp de cel puțin 6 luni de la cel mai recent caz înregistrat;	
	— rabie timp de cel puțin o lună de la cel mai recent caz înregistrat;	
	— antrax timp de cel puțin 15 zile de la cel mai recent caz înregistrat;]	
⁽¹⁾ fie	[II.2.2.1. în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, toate animalele din speciile susceptibile la acea boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, iar exploatația a fost indemnă timp de cel puțin 30 de zile de orice tip de encefalomielită ecvină, de anemie infecțioasă ecvină, de stomatită veziculoasă și de rabie sau timp de cel puțin 15 zile de antrax, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]	
II.2.3.	nu a conținut decât ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină și de metrită contagioasă ecvină,	
II.3.	Înainte de a intra în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori și orice alt animal ecvin aflat în centru:	

Partea II: Certificare

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.3.1.	s-au aflat în permanență timp de trei luni (sau de la introducere dacă au fost importați direct dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de trei luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁶⁾ , în acea parte din teritoriul țării exportatoare, care, în perioada respectivă	
(1) <i>fie</i>	— nu era considerată ca fiind afectată de cazuri de pestă ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ ;	
(1) <i>fie</i>	— a fost indemnă de encefalomielită ecvină venezueleană timp de cel puțin 2 ani;	
(1) <i>fie</i>	— a fost indemnă de morvă și durină timp de cel puțin 6 luni;	
II.3.2.	provineau din țara exportatoare, care, în ziua admitterii în centru, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin 6 luni;]	
II.3.3.	au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru stomatita veziculoasă (SV) efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 12 pe un eșantion de sânge prelevat ⁽⁴⁾ în decursul celor 14 zile înainte de admiterea în centru;]	
II.3.3.	provineau din exploatații care, în ziua admitterii în centru, îndeplineau cerințele prevăzute la punctul II.2.2;	
II.4.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:	
II.4.1.	nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul admitterii în centru și în ziua colectării materialului seminal;	
II.4.2.	au fost ținuți în cursul celor 30 de zile anterioare colectării materialului seminal în exploatații în care niciun animal ecvin nu a prezentat în această perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;	
II.4.3.	nu au fost utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și între data prelevării primului eșantion menționat la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3 și până la sfârșitul perioadei de colectare;	
II.4.4.	au făcut obiectul următoarelor teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, efectuate pe eșantioane prelevate în conformitate cu unul dintre programele menționate la punctul II.4.5 într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă:	
(1) ⁽⁵⁾ <i>fie</i>	[II.4.4.1. un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru anemia infecțioasă ecvină (AIE), cu rezultat negativ;]	
(1) ⁽⁵⁾ <i>fie</i>	[II.4.4.1. un test ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină (AIE), cu rezultat negativ;	
și (1) <i>fie</i>	[II.4.4.2. un test de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină (AVE), cu rezultat negativ, la o diluție a serului de unu la patru;]	
(1) <i>fie</i>	[II.4.4.2. un test de izolare a virusului arteritei virale ecvine (AVE), efectuat, cu rezultat negativ, pe o parte din întregul material seminal al armăsarului donator;]	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
și	II.4.4.3. un test de identificare a agentului metritei contagioase ecvine (MCE), efectuat în două momente pe eșantioane colectate la un interval de șapte zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> , după cultivare timp de 7 până la 14 zile, din lichid preejaculator sau din eșantion de material seminal și din probe genitale prelevate cel puțin de la nivelul prepuțului, uretrei sau fosei uretrale, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
II.4.5.	au fost supuși, cu rezultatele menționate la punctul II.4.4 în fiecare caz, cel puțin unuia dintre programele de testare ⁽⁶⁾ descrise la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și II.4.5.3, după cum urmează:	
	II.4.5.1. Armăsarul donator a fost prezent continuu în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, iar niciuna dintre ecvideele prezente în centrul de colectare a materialului seminal nu a intrat în contact direct, în acea perioadă, cu ecvidee cu un statut sanitar inferior celui al armăsarului donator.	
	Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ anterior primei colectări de material seminal și la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile.	
	II.4.5.2. Armăsarul donator a fost prezent continuu în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, dar a părăsit centrul pe răspunderea medicului veterinar al centrului pe o perioadă continuă mai scurtă decât 14 zile, sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvidee cu o un statut sanitar inferior.	
	Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ înainte de data primei colectări de material seminal din sezonul de împerechere sau înainte de prima perioadă de colectare din anul în care a fost colectat materialul seminal descris mai sus și cel puțin după 14 zile de la data începerii perioadei de rezidență de minimum 30 de zile,	
și	testul descris la punctul II.4.4.1 pentru anemia infecțioasă ecvină a fost efectuat pe un eșantion de sânge prelevat ⁽⁴⁾ cu maximum 90 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;	
și	⁽¹⁾ fie [unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.2 pentru arterita virală ecvină a fost efectuat cel mai recent pe un eșantion prelevat ⁽⁴⁾ cu maximum 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;]	
	⁽¹⁾ fie [a fost efectuat un test de izolare a virusului arteritei virale ecvine, cu rezultat negativ, pe o parte din întregul material seminal al armăsarului donator prelevată ⁽⁴⁾ cu nu mai mult de 6 luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat la aceeași dată ⁽⁴⁾ a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină la o diluție a serului mai mare de unu la patru;]	
și	testul descris la punctul II.4.4.3 pentru metrita contagioasă ecvină a fost efectuat cel mai recent pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ cu maximum 60 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus.	
	II.4.5.3. Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ anterior datei primei colectări de material seminal din sezonul de împerechere sau perioadei de colectare din anul în care a fost colectat materialul seminal descris mai sus,	
și	testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ între 14 și 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus.	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate		II.a. Numărul de referință al certificatului				II.b.			
II.4.6. au fost supuși testelor prevăzute la punctele II.3.2 (1) și II.4.5 efectuate pe eșantioane prelevate la datele următoare:									
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii (4)			Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare (4)				
		Reședința donatorului	Colectarea materialului seminal	SV (1) II.3.2	AIE II.4.4.1	AVE II. 4.4.2		MCE II.4.4.3	
						Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
(1) fie	II.5.	Nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]							
(1) fie	II.5.	S-au adăugat următoarele antibiotice sau combinații de antibiotice pentru a produce o concentrație în materialul seminal diluat final de cel puțin (7):;]							
II.6.	Materialul seminal descris mai sus a fost:								
	II.6.1.	colectat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea I punctul 1 și din capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;							
	II.6.2.	expediat la locul de încărcare într-un container sigilat în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat în rubrica I.23.							
Observații									
Partea I:									
Rubrica I.11: Locul de origine corespunde centrului de colectare a materialului seminal unde își are originea materialul seminal.									
Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.									
Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.									
Rubrica I.28: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.									
Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.									

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.							
<p>Partea II:</p> <p>Instrucțiuni pentru completarea tabelului de la punctul II.4.6</p> <p>Abrevieri:</p> <p>SV Test de diagnosticare a stomatitei veziculoase (SV) dacă este necesar în conformitate cu punctul II.3.2.</p> <p>EIA-1 Primul test de diagnosticare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)</p> <p>EIA-2 Al doilea test de diagnosticare a AIE</p> <p>EVA-B1 Primul test de diagnosticare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe o probă de sânge</p> <p>EVA-B2 Al doilea test de diagnosticare a AVE realizat pe o probă de sânge</p> <p>EVA-S1 Primul test de diagnosticare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal</p> <p>EVA-S2 Al doilea test de diagnosticare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal</p> <p>CEM-11 Primul test de diagnosticare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion</p> <p>CEM-12 Primul test de diagnosticare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11</p> <p>CEM-21 Al doilea test de diagnosticare a MCE realizat pe primul eșantion</p> <p>CEM-22 Al doilea test de diagnosticare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21</p> <p>Instrucțiuni:</p> <p>Programul de testare (II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3) trebuie să fie specificat în coloana B pentru fiecare eșantion de material seminal identificat în coloana A, în conformitate cu rubrica I.28, iar coloanele C și D trebuie să fie completate cu datele necesare.</p> <p>Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele de laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus, conform punctelor II.4.5.1, II.4.5.2 și II.4.5.3, sunt introduse în partea superioară a coloanelor 5-9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 din exemplul de mai jos.</p> <p>Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru repetarea testelor de laborator, necesare în conformitate cu punctele II.4.5.2 sau II.4.5.3, sunt introduse în partea inferioară a coloanelor 5-9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 din exemplul de mai jos.</p>									
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii		Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare					
		Reședința donatorului	Colectarea materialului seminal	SV II.3.2	AIE II.4.4.1	AVE II.4.4.2		MCE II.4.4.3	
						Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	SV	EIA-1 EIA-2	EVA-B1 EVA-B2	EVA-S1 EVA-S2	CEM-11 CEM-21	CEM-12 CEM-22
<p>(¹) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(²) Sunt autorizate importuri de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată în coloana 2 a anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei, cu condiția ca materialul seminal să fi fost colectat în acea parte din teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe, de la un armăsar donator care aparține categoriei de ecvidee indicate în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p>									

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(³) Numai centrele aprobate pentru colectarea de material seminal menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul de internet al Comisiei la adresa următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Menționați data în tabelul de la punctul II.4.6 (respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor)</p> <p>(⁵) Testul de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost prezente în permanență în Islanda de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, indemnă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acestora să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.</p> <p>(⁶) Radiați programele care nu se aplică transportului.</p> <p>(⁷) Introduceți numele și concentrațiile.</p> <p>(⁸) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

Secțiunea C

MODELUL 3 – Model de certificat de sănătate pentru importuri de transporturi de stocuri de material seminal de ecvidee colectate, prelucrate și depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010 și expediate după 31 august 2010 de la un centru aprobat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		Numărul aprobării		I.12. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		Numărul aprobării	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
	I.21.						I.22. Număr de colete	
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 Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specia (denumirea științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate								

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea C

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

Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezentul
(numele țării exportatoare)

certific faptul că:

II.1. Centrul de colectare a materialului seminal în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat în vederea exportării spre Uniunea Europeană:

II.1.1. este aprobat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;

II.1.2. este situat pe teritoriul țării exportatoare sau în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁶⁾, pe o parte a teritoriului țării exportatoare, care, în ziua în care a fost colectat materialul seminal și până la data expedierii acestuia, era indemnă de:

- pestă ecvină africană, conform legislației UE;
- encefalomielită ecvină venezueleană timp de 2 ani;
- morvă și durină timp de 6 luni;

II.1.3. pe parcursul celor 30 de zile anterioare datei colectării materialului seminal și până în ziua expedierii acestuia, nu a făcut obiectul vreunui ordin de interdicție din motive de sănătate animală în care să se prevadă una dintre următoarele condiții:

II.1.3.1. dacă nu toate animalele din speciile susceptibile la boală aflate în exploatație au fost sacrificate sau ucise, interdicția a durat:

- 6 luni, cu începere din ziua în care sunt sacrificate ecvideele care sufereau de boală, în cazul encefalomielitei ecvine;
- pe perioada necesară pentru efectuarea, cu rezultat negativ a două teste Coggins la trei luni interval la animalele rămase după sacrificarea animalelor infectate, în cazul anemiei infecțioase ecvine;
- 6 luni, în caz de stomatită veziculoasă;
- o lună de la ultimul caz înregistrat, în cazul rabiei;
- 15 zile de la ultimul caz înregistrat, în cazul antraxului.

II.1.3.2. dacă toate animalele din speciile susceptibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și dacă spațiile au fost dezinfectate, interdicția a durat 30 de zile, sau 15 zile în cazul antraxului, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;

II.1.4. conținea, pe perioada începând cu 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și până la data expedierii acestuia, numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;

II.2. Înainte de a intra în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori și orice alt animal ecvin aflat în centru:

II.2.1. s-au aflat în permanență timp de trei luni (sau de la introducerea dacă au fost importați direct dintr-un stat membru al Uniunii pe durata perioadei de trei luni) pe teritoriul sau, în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului ⁽¹⁾ țării exportatoare, care, în perioada respectivă, era indemnă de:

- pestă ecvină africană, conform legislației UE;
- encefalomielită ecvină venezueleană timp de 2 ani;
- morvă timp de 6 luni;
- durină timp de 6 luni;

Partea II: Certificare

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea C

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) fie	[II.2.2. erau originari de pe teritoriul țării exportatoare, care, în ziua aditerii în centru, a fost indemn timp de 6 luni de stomatită veziculoasă;]	
(1) fie	[II.2.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru stomatita veziculoasă, efectuat pe un eșantion de sânge recoltat la (4), în decurs de 14 zile înainte de admiterea în centru, cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 12;]	
II.2.3.	proveneau din exploatații care, în ziua aditerii în centru, îndeplineau cerințele prevăzute la punctul II.1.3;	
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 vreunei boli infecțioase sau contagioase,	
II.3.2.	timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost utilizați în scop de reproducere naturală,	
II.3.3.	timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care nici un animale ecvin nu a prezentat semne clinice de arterită virală ecvină,	
II.3.4.	timp de 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care nici un animal ecvin nu a prezentat 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 cele 15 zile dinainte de colectarea materialului seminal;	
II.3.6.	au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală efectuate într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, în conformitate cu programul de testare menționat la punctul II.3.7:	
II.3.6.1.	un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru anemia infecțioasă ecvină, cu rezultat negativ (3);	
(1) fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină, cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 4;]	
(1) fie	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină, efectuat, cu rezultat negativ, pe o parte din întregul material seminal;]	
II.3.6.3.	un test pentru metrta contagioasă ecvină, efectuat în două momente la interval de șapte zile, prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din probe genitale prelevate cel puțin de la nivelul prepuțului, uretrei și fosei uretrale, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
II.3.7.	au fost supuși unuia dintre următoarele programele de testare (5):	
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 niciuna dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvidee care aveau un statut sanitar inferior celui al armăsarilor donatori.	
	Testele necesare în baza punctului II.3.6 au fost efectuate pe eșantioane prelevate la (4) și la (4), cu cel puțin 14 zile după debutul perioadei de rezidență menționate mai sus și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;	
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 direct cu ecvidee care aveau un statut sanitar inferior celui al armăsarilor donatori.	
	Testele necesare în baza punctului II.3.6 au fost efectuate pe eșantioane prelevate la (4) și la (4), în decursul celor 14 zile dinainte de prima colectare de material seminal și cel puțin la începutul sezonului de împerechere.	
	Testul necesar în baza punctului II.3.6.1 a fost efectuat cel mai recent pe un eșantion de sânge prelevat cu cel mult 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal, la data de (4);	
(1) fie	[Testul necesar în baza punctului II.3.6.2 a fost efectuat cel mai recent cu maximum 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal la (4);]	

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea C

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i>	[Starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv pentru arterita virală ecvină a fost confirmată printr-un test de izolare a virusului efectuat cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal la (4);];	
II.3.7.3.	Testele necesare în baza punctului II.3.6 au fost efectuate în timpul perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie a materialului seminal congelat și după minimum 14 zile de la colectarea materialului seminal, pe eșantioane prelevate la (4) și la (4);	
II.4.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolele II și III ale anexei D la Directiva 92/65/CEE.	
Observații		
Partea I:		
Rubrica I.11: Locul de origine corespunde centrului de colectare a materialului seminal unde își are originea materialul seminal.		
Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.		
Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.28: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.		
Partea II:		
(1) Se elimină dacă este cazul.		
(2) Sunt autorizate importuri de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată în coloana 2 a anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei, cu condiția ca materialul seminal să fi fost colectat în acea parte din teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe, de la un armăsar donator care aparține categoriei de ecvidee indicate în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.		
(3) Testul de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost prezente în permanență în Islanda de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, indemnă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acestora să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.		
(4) Introduceți data.		
(5) Radiați programele care nu se aplică transportului.		
(6) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.		
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.		
Medic veterinar oficial		
Nume (cu litere de tipar):	Calificare și titlu:	
Data:	Semnătura:	
Ștampila:		

Secțiunea D

MODELUL 4 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de material seminal de ecvidee colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și de transporturi de stocuri de material seminal provenit de la animale din speciile ecvine colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 sau înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru aprobat de stocare a materialului seminal

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Nume Numărul aprobării Adresă Codul poștal		I.12. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Numărul aprobării Adresă Codul poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE I.17. Numărul (numerele) CITES					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85			
					I.20. Cantitate			
I.21.				I.22. Număr de colete				
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 Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specia (denumirea științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate								

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea D

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

Subsemnatul, medic veterinar oficial din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezentul
(denumirea țării exportatoare)

certific faptul că:

II.1. Centrul ⁽³⁾ descris la rubrica I.11, în care a fost depozitat materialul seminal destinat exportului în Uniune:

⁽¹⁾ *fie* [II.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea I punctul 1 și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE ⁽⁴⁾];

⁽¹⁾ *fie* [II.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea I punctul 2 și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]

II.2. Materialul seminal destinat exportului în Uniune:

II.2.1. a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal ⁽⁵⁾, exploatat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și cu capitolul I secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE, care este

⁽¹⁾ *fie* [situat în țara exportatoare;]

⁽¹⁾ *fie* [situat în ⁽²⁾ și a fost importat în țara exportatoare în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele vizând importurile în Uniune de material seminal provenit de la animale din speciile ecvine, în conformitate cu Directiva 92/65/CEE;]

II.2.2. a fost transportat la centrul menționat la rubrica I.11 în condiții cel puțin la fel de stricte ca și cele descrise în:

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 1 în secțiunea A a părții 1 din anexa III la Regulamentul (UE) 2018/659 ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 2 în secțiunea B a părții 1 din anexa III la Regulamentul (UE) 2018/659 ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 3 în secțiunea C a părții 1 din anexa III la Regulamentul (UE) 2018/659 ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 1 în secțiunea A a părții 2 din anexa II la Decizia 2010/471/EU ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 2 în secțiunea B a părții 2 din anexa II la Decizia 2010/471/EU ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Modelul 3 în secțiunea C a părții 2 din anexa II la Decizia 2010/471/EU ⁽⁶⁾];

⁽¹⁾ *fie* [Decizia 96/539/CE ⁽⁶⁾ a Comisiei;]

II.2.3. a fost depozitat în condiții care respectă prevederile anexei D la Directiva 92/65/CEE;

II.2.4. expediat la locul de încărcare într-un container sigilat în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat în rubrica I.23.

Observații**Partea I:**

Rubrica I.11: Locul de origine corespunde centrului de depozitare al materialului seminal.

Rubrica I.17: Se indică numărul de serie al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului (certificatelor) de sănătate care însoțea(u) materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare aprobat de origine a materialului seminal la centrul de depozitare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.

ȚARA

Material seminal ecvin – Secțiunea D

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.</p> <p>Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.28: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p style="text-align: center;">Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.</p>		
<p>Partea II:</p>		
<p>(¹) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(²) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată în coloana 2 a anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fi fost colectat în acea parte din teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe de la un armăsar donator care aparține categoriei de ecvidee indicate în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(³) Numai centrele aprobate de colectare sau de depozitare a materialului seminal incluse în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE în lista aflată pe site-ul de internet al Comisiei:</p> <p style="padding-left: 20px;">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) 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 secțiunea I din anexa A la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).</p> <p>(⁵) Numai centrele aprobate de colectare a materialului seminal incluse în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE în lista aflată pe site-urile de internet ale Comisiei:</p> <p style="padding-left: 20px;">https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁶) Originalul (originalele) documentului (documentelor) sau al(e) certificatului (certificatelor) de sănătate sau copiile aprobate în mod oficial ale acestora care au însoțit materialul seminal descris mai sus de la centrul aprobat de colectare a materialului seminal de origine al acestuia la centrul de expediere a materialului seminal descris la rubrica I.11 trebuie să fie anexat(e) la prezentul certificat.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p style="text-align: right;">Calificare și titlu:</p> <p style="text-align: right;">Semnătura:</p>		

PARTEA 2

Model de certificat de sănătate pentru importurile de ovule și embrioni

Secțiunea A

MODELUL 1 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de ovule și de embrioni de ecvidee colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expediați de o echipă de colectare sau producție a embrionilor aprobată de origine a ovulelor sau a embrionilor

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon						
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul	
	I.11. Locul de origine Echipa de colectare de embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		I.12. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		Echipa de colectare de embrioni <input type="checkbox"/> Numărul aprobării				
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17.				
	I.18. Descrierea mărfurilor		I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate				
	I.21.		I.22. Număr de colete		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 Codul ISO		I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor		Specia (denumirea științifică)		Categorie		Identitatea donatorului		Data colectării	Cantitate

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidae

II. Informații privind starea de sănătate

II.a. Numărul de referință al certificatului

II.b.

Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezentul
(numele țării exportatoare)

certific faptul că:

II.1. Ovulele ⁽¹⁾/embrionii ⁽¹⁾ menționați mai sus:

II.1.2. au fost colectați ⁽¹⁾/produși ⁽¹⁾ de către echipa ⁽³⁾ descrisă în rubrica I.11, care a fost aprobată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III din anexa D la Directiva 92/65/CEE ⁽⁴⁾ și sunt supuși unei inspecții de către un medic veterinar oficial cel puțin o dată în fiecare an calendaristic;

II.1.3. au fost colectați ⁽¹⁾/produși ⁽¹⁾, prelucrați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;

II.1.4. au fost colectați într-un loc separat de celelalte părți ale spațiului sau ale exploatației, care este bine întreținut și a fost curățat și dezinfectat înainte de colectare;

II.1.5. au fost examinați, prelucrați și ambalați în facilități de laborator care nu sunt situate într-o zonă supusă unor măsuri de interdicție sau de carantină, în conformitate cu rubrica II.1.6, într-o secțiune care este separată de zona de depozitare a echipamentelor și a materialelor utilizate în contact cu animalele donatoare și de zona în care se lucrează cu animalele donatoare;

II.1.6. provin de la iepe donatoare care:

II.1.6.1. s-au aflat în permanență, timp de trei luni (sau de la introducerea, dacă au fost importate direct dintr-un stat membru al Uniunii Europene în cursul perioadei de trei luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁵⁾, în acea parte din teritoriul țării exportatoare care, în perioada respectivă,

— nu a fost considerată ca fiind afectată de cazuri de pestă ecvină africană în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE;

— a fost indemnă de encefalomielita ecvină venezueleană pentru o perioadă de cel puțin 2 ani;

— a fost indemnă de morvă și durină pentru o perioadă de cel puțin 6 luni;

⁽¹⁾ fie [II.1.6.2. erau originare dintr-o țară exportatoare care, în ziua colectării, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin 6 luni;]

⁽¹⁾ fie [II.1.6.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru stomatita veziculoasă (SV) efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 32 sau al unui test ELISA pentru SV efectuat, cu rezultat negativ, în conformitate cu capitolul relevant din Manualul OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, pe o probă de sânge prelevată la ⁽⁶⁾ într-o perioadă de 30 de zile înainte de recoltarea ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾];

⁽¹⁾ fie [II.1.6.3. în ultimele 30 de zile înainte de data colectării s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾ și până la data expedierii lor, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și în particular:]

⁽¹⁾ fie [II.1.6.3. în cazul ovulelor congelate ⁽¹⁾/embrionilor congelați ⁽¹⁾, în cursul unei perioade de 30 de zile înainte de data colectării, s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾ până la expirarea perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie în spații aprobate, respectau condițiile impuse unei exploatații stabilite la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și în particular:]

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) fie	[II.1.6.3.1.	<p>în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile susceptibile la boala respectivă aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— orice tip de encefalomielită ecvină timp de cel puțin 6 luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele care sufereau de această boală; <li>— anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuzie în gel de agar (teste AGID sau Coggins), efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două momente, la interval de trei luni, de la fiecare dintre animalele rămase; <li>— stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin 6 luni de la ultimul caz înregistrat; <li>— rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat; <li>— antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat;]
(1) fie	[II.1.6.3.1.	<p>în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, toate animalele din speciile susceptibile la boala respectivă aflate în exploatație au fost sacrificate sau ucise, iar toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost indemnă cel puțin 30 de zile de orice tip de encefalomielită ecvină, anemie infecțioasă ecvină, stomatită veziculoasă și rabie sau cel puțin 15 zile de antrax, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]</p>
II.1.6.4.	într-o perioadă de 30 de zile înainte de colectare, ovulele (1)/embrionii (1) au fost ținuți în exploatații în care niciun dintre ecvidee nu a prezentat semne clinice de metrită contagioasă ecvină timp de cel puțin 60 de zile;	
II.1.6.5.	nu au fost utilizați pentru reproducere naturală o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor (1)/embrionilor (1) și între data primelor eșantioane menționate la punctele II.1.6.6.1 și II.1.6.6.2 și data colectării ovulelor (1)/embrionilor (1);	
II.1.6.6.	au fost supuse unor teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele din capitolele relevante ale Manualului OIE de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare sunt incluse în acreditarea sa care este echivalentă cu cea prevăzută la articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 (7), după cum urmează:	
(8) [II.1.6.6.1.	pentru anemia infecțioasă ecvină (AIE), un test de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau un test de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA), cu rezultat negativ, efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la (6), nu mai puțin de 14 zile de la data de începere a perioadei la care se face referire la punctul II.1.6.5, iar testul a fost efectuat cel mai recent pe un eșantion de sânge prelevat la (6); nu mai târziu de 90 de zile înainte de data colectării ovulelor (1)/embrionilor (1) destinați importurilor în Uniune;]	
II.1.6.6.2.	pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), un test de identificare a agentului, efectuat, cu rezultat negativ, pe cel puțin două eșantioane (tamponi), prelevate în timpul perioadei la care se face referire la punctul II.1.6.5 cel puțin de la nivelul suprafețelor mucoase ale fosei clitoridiene și ale sinusurilor clitoridiene ale iepei donatoare	
(1) fie	[II.1.6.6.2.1.	<p>în două momente la un interval de cel puțin 7 zile la (6) și la (6) și la (6), în cazul izolării <i>Taylorella equigenitalis</i> după cultivare în condiții microaerofile timp de cel puțin 7 zile, realizată în decurs de 24 de ore de la prelevarea eșantioanelor de la animalul donator sau de 48 de ore în cazul în care eșantioanele sunt păstrate la rece în timpul transportului,]</p>

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(¹) și/sau</p> <p>II.1.6.7. conform informațiilor pe care le dețin și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee care suferă de boli infecțioase sau contagioase în cursul perioadei de 15 zile imediat înainte de colectare;</p> <p>II.1.6.8. în ziua colectării ovulelor (¹)/embrionilor (¹) nu prezentau semnele clinice ale vreunei boli infecțioase sau contagioase;</p> <p>II.1.7. au fost colectați (¹)/produși (¹) după data la care echipa de colectare (¹)/producție (¹) de embrioni menționată la rubrica I.11 a fost aprobată de către autoritatea competentă a țării exportatoare;</p> <p>II.1.8. au fost prelucrați și depozitați în condiții aprobate timp de cel puțin 30 de zile imediat după colectare (¹)/producție (¹) și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele prevăzute la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p> <p>II.2. Embrionii descriși mai sus au fost concepuți prin inseminare artificială (¹)/prin fertilizare <i>in vitro</i> (¹) utilizând material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și provin din centre de colectare de material seminal care sunt aprobate în conformitate cu articolul 11 alineatul (2) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE (⁹) și care sunt situate, respectiv, într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o țară terță sau într-o parte din teritoriul unei țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 ale anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei, din care importul de material seminal ecvin colectat de la cai înregistrați, de la ecvidee înregistrate sau de la ecvidee pentru reproducție și producție este autorizat în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei și indicat în coloanele 11, 12 și 13 din anexa I la acesta (¹⁰) (¹¹);</p> <p>(¹²) II.3. Ovulele utilizate pentru producția de embrioni <i>in vitro</i> descriși mai sus corespund cerințelor anexei D la Directiva 92/65/CEE și în special cerințelor stabilite la punctele II.1.1-II.1.8 ale prezentului certificat.]</p>	<p>II.1.6.6.2.2. o singură dată la (⁶), în cazul detectării genomului de <i>Taylorella equigenitalis</i> printr-o reacție de polimerizare în lanț (PCR) sau prin PCR în timp real, efectuată în decurs de 48 de ore de la prelevarea eșantioanelor de la animalul donator,]</p> <p>Eșantioanele menționate la punctele II.1.6.6.2.1 și II.1.6.6.2.2 nu au fost în niciun caz prelevate mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (tratament local) după tratamentul antimicrobian al armăsarului donator și au fost introduse într-un mediu de transport cu cărbune activ, cum ar fi mediul Amies, înainte de a fi trimise la laborator.</p>	
Observații		
Partea I:		
<p>Rubrica I.11: Locul de origine corespunde echipei de colectare sau echipei de producție a embrionilor care a colectat/produs, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii și este aprobat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat în lista publicată de Comisie la următoarea adresă:</p>		
<p>http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p>		
<p>Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.</p>		
<p>Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p>		
<p>Rubrica I.28: Categoria: se indică dacă sunt embrioni recoltați <i>in vivo</i>, ovule recoltate <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 indică în următorul format: zz/ll/aaaa.</p>		

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină dacă este cazul.</p> <p>(²) Numai țările terțe sau părți din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și, respectiv, 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei din care se autorizează importuri de ecvidee înregistrate și de ecvidee pentru reproducție și producție sunt, de asemenea, autorizate, și astfel cum sunt indicate în coloana 14 a anexei I la regulamentul respectiv.</p> <p>(³) Numai echipele aprobate de colectare și de producție a embrionilor menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul de internet al Comisiei la adresa următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) 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 secțiunea I din anexa A la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).</p> <p>(⁵) Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe (JO L 192, 23.7.2010, p. 1).</p> <p>(⁶) Introduceți data. (Respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).</p> <p>(⁷) Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor (JO L 165, 30.4.2004, p. 1).</p> <p>(⁸) Testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau Coggins) sau testul ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care s-au aflat în permanență în Islanda de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, indemnă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio ecvidă sau materialul seminal, ovulele și embrionii acestora să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care au fost colectate ovulele sau embrionii și materialul seminal a fost utilizat pentru fertilizare.</p> <p>(⁹) Numai centrele aprobate de colectare a materialului seminal incluse în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE în lista aflată pe site-urile de internet ale Comisiei: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en; http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(¹⁰) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin din țări terțe menționate în coloana 2 a anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fi fost colectat în partea din teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 de la un armăsar donator care aparține categoriei de ecvidee indicate pozitiv în coloanele 11, 12 sau 13 din anexa I la regulamentul respectiv.</p> <p>(¹¹) Nu se aplică în cazul ovulelor.</p> <p>(¹²) Eliminați dacă niciun embrion din transport nu a fost produs prin fertilizarea <i>in vitro</i> a ovulelor.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

Secțiunea B

MODELUL 2 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de ovule și embrioni de ecvidee colectați, prelucrați și depozitați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediți după 31 august 2010 de o echipă de colectare sau de producție de embrioni aprobată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor

ȚARĂ:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Codul poștal Telefon		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Codul poștal Telefon					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Echipa de colectare de embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal		I.12. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa de colectare de embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresă Codul poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) 05 11 99 85			
							I.20. Cantitate	
I.21.						I.22. Număr de colete		
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 pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță		Codul ISO						
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specia (denumirea științifică)		Categorie		Identitatea donatorului		Data colectării		
						Cantitate		

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate

II.a. Numărul de referință al certificatului

II.b.

Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezentul
 (numele țării exportatoare)

certific faptul că:

II.1. Ovulele ⁽¹⁾/embrionii ⁽¹⁾ menționați mai sus:

II.1.2. au fost colectați ⁽¹⁾/produși ⁽¹⁾ de către echipa ⁽³⁾ descrisă în rubrica I.11, care a fost aprobată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și sunt supuși unei inspecții de către un medic veterinar oficial cel puțin o dată în fiecare an calendaristic;

II.1.3. au fost colectați ⁽¹⁾/produși ⁽¹⁾, prelucrați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;

II.1.4. au fost colectați într-un loc separat de celelalte părți ale spațiului sau ale exploatației, care este bine întreținut și a fost curățat și dezinfectat înainte de colectare;

II.1.5. au fost examinați, prelucrați și ambalați în facilități de laborator care nu sunt situate într-o zonă supusă unor măsuri de interdicție sau de carantină, în conformitate cu rubrica II.1.6, într-o secțiune care este separată de zona de depozitare a echipamentelor și a materialelor utilizate în contact cu animalele donatoare și de zona în care se lucrează cu animalele donatoare;

II.1.6. provin de la iepe donatoare care:

II.1.6.1. s-au aflat în permanență timp de trei luni (sau de la introducerea dacă au fost importați direct dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de trei luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾, în acea parte din teritoriul țării exportatoare, care, în perioada respectivă

— nu a fost considerată ca fiind afectată de cazuri de pestă ecvină africană în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE;

— a fost indemnă de encefalomielită ecvină venezueleană timp de cel puțin 2 ani,

— a fost indemnă de morvă și durină timp de cel puțin 6 luni;

⁽¹⁾ fie [II.1.6.2. proveneau dintr-o țară exportatoare care, în ziua colectării, era indemnă de stomatită veziculoasă de cel puțin 6 luni;]

⁽¹⁾ fie [II.1.6.2. au fost supuse unui test de neutralizare a virusului pentru stomatita veziculoasă pe o probă de sânge prelevată la ⁽⁴⁾, în perioada de 30 de zile anterioară colectării, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 12;]

⁽¹⁾ fie [II.1.6.3. în ultimele 30 de zile înainte de colectare s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾ și până la data expedierii lor, au respectat condițiile impuse unei exploatații stabilite la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și în particular:]

⁽¹⁾ fie [II.1.6.3. în ultimele 30 de zile înainte de colectare s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾ și, în cazul ovulelor ⁽¹⁾/embrionilor ⁽¹⁾ congelați, până la expirarea perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie în spații aprobate, au respectat condițiile impuse unei exploatații stabilite la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și în particular:]

Partea II: Certificare

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i>	[II.1.6.3.1. în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, nu toate animalele din speciile susceptibile la boala respectivă aflate în exploatație au fost sacrificate sau ucise, iar exploatația a fost indemnă de:	<ul style="list-style-type: none"> — orice tip de encefalomielită ecvină timp de cel puțin 6 luni, cu începere de la data la care ecvideele suferind de boala respectivă au fost sacrificate; — anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuzie în gel de agar (teste Coggins) efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două momente la interval de trei luni, de la fiecare din ecvideele rămase; — stomatită veziculoasă timp de cel puțin 6 luni de la cel mai recent caz înregistrat; — rabie timp de cel puțin o lună de la cel mai recent caz înregistrat; — antrax timp de cel puțin 15 zile de la cel mai recent caz înregistrat;]
(1) <i>fie</i>	[II.1.6.3.1. în urma unui caz determinat de una dintre bolile menționate mai jos, toate animalele din speciile susceptibile la acea boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, iar exploatația a fost indemnă timp de cel puțin 30 de zile de orice tip de encefalomielită ecvină, de anemie infecțioasă ecvină, de stomatită veziculoasă și de rabie sau timp de cel puțin 15 zile de antrax, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]	
II.1.6.4.	în perioada celor 30 de zile înainte de colectare au fost ținute în exploatații și niciuna dintre ele nu a prezentat semne clinice de metrită contagioasă ecvină timp de minimum 60 de zile;	
II.1.6.5.	nu au fost utilizate pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor și între data primelor eșantioane menționate la punctele II.1.6.6 și II.1.6.7 și data colectării ovulelor și embrionilor;	
II.1.6.6.	au fost supuse, cu rezultat negativ, unui test de imunodifuzie în gel de agar (test Coggins) sau unui test ELISA pentru anemie infecțioasă ecvină, realizate pe un eșantion de sânge prelevat la (4), în cursul celor 30 de zile dinaintea datei primei colectări de ovule sau de embrioni, iar testul a fost efectuat cel mai recent pe un eșantion de sânge prelevat la (4), cu maximum 90 de zile înainte de colectarea ovulelor sau a embrionilor (5);	
II.1.6.7.	au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină prin izolarea <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 de embrioni de pe suprafețele mucoase ale fosei clitorisului și ale sinusurilor clitorisului în două cicluri estrale consecutive la (4) și la (4), precum și pe un specimen suplimentar de cultură prelevat în timpul unuia dintre ciclurile estrale din cervixul endometrial la (4);	
II.1.6.8.	conform informațiilor pe care le dețin și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee care suferă de boli infecțioase sau contagioase timp de 15 zile imediat înainte de colectare;	
II.1.6.9.	în ziua colectării ovulelor (1)/embrionilor (1) nu prezentau semnele clinice ale vreunei boli infecțioase sau contagioase;	
II.1.7.	au fost colectați (1)/produși (1) după data la care echipa de colectare (1)/producție (1) de embrioni menționată la rubrica I.11 a fost aprobată de către autoritatea competentă a țării exportatoare;	

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.1.8. au fost prelucrați și depozitați în condiții aprobate timp de cel puțin 30 de zile imediat după colectare ⁽¹⁾/producție ⁽¹⁾ și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele prevăzute la capitolul III secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p> <p>II.2. Embrionii descriși mai sus au fost concepuți prin inseminare artificială ⁽¹⁾/prin fertilizare <i>in vitro</i> ⁽¹⁾ utilizând material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și provin din centre de colectare de material seminal care sunt aprobate în conformitate cu articolul 11 alineatul (2) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și care sunt situate, respectiv, într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o țară terță sau într-o parte din teritoriul unei țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 ale anexei I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei, din care importul de material seminal ecvin colectat de la cai înregistrați, de la ecvidee înregistrate sau de la ecvidee pentru reproducție și producție este autorizat în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei și indicat în coloanele 11, 12 și 13 din anexa I la acesta ⁽⁶⁾ ⁽⁷⁾;</p> <p>II.3. Ovulele utilizate pentru producția de embrioni <i>in vitro</i> descriși mai sus corespund cerințelor anexei D la Directiva 92/65/CEE și în special cerințelor stabilite la punctele II.1.1-II.1.8 ale prezentului certificat ⁽¹⁾.</p>		
Observații		
Partea I:		
<p>Rubrica I.11: Locul de origine corespunde echipei de colectare sau echipei de producție a embrionilor care a colectat/produs, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii și este aprobat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului și menționat în lista publicată pe site-ul de internet al Comisiei la următoarea adresă:</p>		
<p>http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p>		
<p>Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.</p>		
<p>Rubrica I.23: Se indică numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p>		
<p>Rubrica I.28: Categoria: se indică dacă sunt embrioni recoltați <i>in vivo</i>, ovule recoltate <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 indică în următorul format: zz/ll/aaaa.</p>		
Partea II:		
<p>⁽¹⁾ Se elimină dacă este cazul.</p>		
<p>⁽²⁾ Numai țările terțe sau părți din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și, respectiv, 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei din care se autorizează importuri de ecvidee înregistrate și de ecvidee pentru reproducție și producție sunt, de asemenea, autorizate, și astfel cum sunt indicate în coloana 14 a anexei I la regulamentul respectiv.</p>		
<p>⁽³⁾ Numai echipele aprobate de colectare și de producție a materialului seminal menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului și publicată pe site-ul de internet al Comisiei:</p>		
<p>http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p>		
<p>⁽⁴⁾ Introduceți data.</p>		
<p>⁽⁵⁾ Testul de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru anemia infecțioasă ecvină nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost prezente în permanență în Islanda de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, indemnă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acestora să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.</p>		

ȚARA

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(⁶) Numai centrele aprobate de colectare a materialului seminal menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului și publicată pe site-ul de internet</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en; http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁷) Nu se aplică în cazul ovulelor.</p> <p>(⁸) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu litere de tipar):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		

PARTEA 3

Note explicative pentru certificare

<p>(a) Certificatele de sănătate se emit de autoritatea competentă din țara exportatoare pe baza modelului stabilit în partea 1 sau 2 din anexa III, în conformitate cu modelul corespunzător mărfii în cauză.</p> <p>Ele conțin, numerotate în ordinea indicată în model, atestările necesare pentru orice țară și, dacă este cazul, garanțiile suplimentare necesare pentru țara exportatoare sau pentru o parte din teritoriul acestei țări.</p> <p>(b) Se emite un certificat de sănătate individual și unic pentru fiecare transport de material seminal, oocite sau embrioni care sunt exportati dintr-un singur teritoriu prevăzut în coloanele 2 și 4 din anexa I, care se expediază spre aceeași destinație și se transportă în același vagon feroviar, camion sau vas ori în aceeași aeronavă.</p> <p>(c) Originalul certificatului de sănătate este compus dintr-o singură foaie de hârtie sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un ansamblu integrat și indivizibil.</p> <p>(d) În cazul în care modelul de certificat de sănătate prevede că anumite mențiuni se păstrează după caz, mențiunile care nu sunt relevante pot fi radiate și parafate și ștampilate de către medicul veterinar oficial sau pot fi eliminate complet din certificatul de sănătate.</p> <p>(e) Certificatul de sănătate se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru al UE în care se situează punctul de control la frontiera de intrare a transportului în Uniune și ale statului membru de destinație. Cu toate acestea, statele membre în cauză pot să autorizeze redactarea certificatului de sănătate în limba oficială a unui alt stat membru, certificatul fiind însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.</p> <p>(f) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificatul de sănătate, din motive de identificare a elementelor transportului (elementele de la rubrica I.28 din modelul de certificat de sănătate), respectivele foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului de sănătate prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial.</p>	<p>(g) În cazul în care certificatul de sănătate, inclusiv elementele suplimentare prevăzute la litera (f), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerează în josul paginii – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, în partea de sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(h) Originalul certificatului se completează și se semnează de către un medic veterinar oficial în decursul celor 24 de ore care precedă încărcarea transportului în vederea exportului în Uniune. Autoritățile competente din țara exportatoare asigură respectarea unor principii de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului ⁽¹⁾.</p> <p>Culoarea semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit pe certificatul de sănătate. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizărilor cu filigran.</p> <p>(i) Originalul certificatului de sănătate însoțește transportul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>(j) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a ale modelului de certificat de sănătate se furnizează de către autoritatea competentă din țara exportatoare.</p>
---	---

(¹) JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

ANEXA IV

CATEGORIILE DE ECVIDEE MASCULI CĂRORA LE SUNT APLICABILE CONDIȚIILE PRIVIND ARTERITA VIRALĂ ECVINĂ ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 15 LITERA (b) PUNCTUL (ii) DIN DIRECTIVA 2009/156/CE

1. Cerința privind arterita virală ecvină prevăzută la articolul 15 litera (b) punctul (ii) din Directiva 2009/156/CE se aplică ecvideelor care sunt masculi necastrați, exceptând:
 - (a) ecvideele vaccinate împotriva arteritei virale ecvine sub supraveghere oficială cu un vaccin aprobat de autoritatea competentă în conformitate cu unul dintre protocoalele următoare:
 - (i) ecvideele sunt vaccinate în cursul izolării timp de cel puțin 28 de zile după ce au fost testate fie printr-un test de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție serică de 1 la 4 pe o probă de sânge prelevată nu mai devreme de 7 zile de la începerea izolării sau printr-un test de izolare a virusului efectuat, cu rezultat negativ, asupra unei părți din întregul material seminal colectat nu mai devreme de 7 zile de la începerea izolării și au fost ținute separate de alte ecvidee timp de 21 de zile de la vaccinare;
 - (ii) ecvideele sunt vaccinate la vârsta de 180-270 de zile, după ce au fost supuse unui test de neutralizare a virusului pentru arterita virală ecvină efectuat, cu rezultat negativ, la o diluție a serului de 1 la 4, sau efectuat în condiții de titruri stabile sau în scădere pe două probe de sânge prelevate la interval de cel puțin 14 zile. Ecvideele se separă de alte ecvidee timp de 21 de zile după vaccinare;
 - (b) ecvideele mai tinere de 180 de zile;
 - (c) ecvideele destinate sacrificării trimise direct la abator.
2. Testul se efectuează și se certifică, iar rezultatul și vaccinarea se certifică, sub supraveghere veterinară oficială. Vaccinarea se repetă la intervale regulate, în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

Numărul de loturi ale vaccinului aprobat, detaliile vaccinării și ale revaccinării și rezultatele testelor serologice sau de identificare a agenților se documentează, dacă sunt disponibile în documentul de identificare (pașaport) și dacă sunt puse la dispoziție în scop de certificare.
3. Împerecherea în scop de testare, astfel cum este descrisă la articolul 12.9.2 punctul 4 litera (a) din Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE) este considerat echivalent cu testul de izolare a virusului menționat la punctul 1 litera (a) punctul (i) pentru a dovedi absența virusului arteritei ecvine în materialul seminal.

ANEXA V

MODELE DE DECLARAȚII

PARTEA 1

Declarația comandantului aeronavei

(A se completa și anexa certificatului de sănătate atunci când transportul până la frontiera Uniunii se realizează, chiar și numai parțial, pe cale aeriană.)

Declarația comandantului aeronavei

Subsemnatul, comandant al aeronavei (numele), declar că s-a efectuat pulverizarea cu insecticid, înainte de plecare, a cuștii sau a containerului și a zonei din jurul cuștii sau containerului în care se aflau animalele menționate în certificatul sanitar-veterinar anexat nr.

Încheiată la la data de

(Aeroportul de plecare)

(Data plecării)

(semnătura comandantului)

(ștampila)

(numele cu majuscule și titlul)

PARTEA 2

Declarația comandantului navei

(A se completa și anexa certificatului de sănătate atunci când transportul până la frontiera Uniunii se realizează, chiar și numai parțial, prin intermediul unei nave.)

Declarația comandantului navei

Subsemnatul, comandantul navei (numele), declar că animalele menționate în certificatul de sănătate anexat nr. au rămas la bordul navei pe durata deplasării de la din (*țara exportatoare*) la din Uniune și că nava nu a făcut escală în niciun alt punct în afara (*țara exportatoare*) pe parcursul călătoriei spre Uniune, cu excepția: (*porturi de escală pe traseu*). De asemenea, în cursul călătoriei, aceste animale nu au fost în contact cu alte animale aflate la bord având un statut sanitar inferior.

Încheiată la la data de

(Portul de sosire)

(Data sosirii)

(semnătura comandantului)

(ștampila)

(numele cu majuscule și titlul)

PARTEA 3

Model de manifest al transbordării

[A se completa și anexa la certificatul de sănătate atunci când transportul către frontiera Uniunii include transbordarea dintr-o aeronavă într-o altă aeronavă sau dintr-un vas într-un alt vas într-o țară care nu este inclusă în lista din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/659 al Comisiei]

Număr de serie:

Nr. de referință al manifestului de transfer al mărfurilor transportate pe cale aeriană: (1)

Țara în care are loc transbordarea:

Aeroport (2)/Port (2) de sosire:

Data sosirii:

Data transbordării:

Operatorul de transport care efectuează transferul:

Operatorul de transport primitor:

Descrierea transportului:	Specia de animale: Numărul total de animale:
Numărul de serie al Certificatului de sănătate	Observații

Subsemnatul, medic veterinar oficial (2)/lucrător vamal (2) în cadrul aeroportului (2)/portului (2) menționat mai sus, declar că transbordarea a avut loc sub supravegherea mea și în conformitate cu următoarele condiții:

- (a) ecvideele au fost protejate în timpul transbordării împotriva atacurilor insectelor care sunt vectori ai unor boli transmisibile la ecvidee;
- (b) ecvideele nu au intrat în contact cu ecvidee care au un statut sanitar diferit;
- (c) cuștile, containerele sau containerele pentru transportul aerian și aerul din spațiul înconjurător al compartimentului de transport au fost pulverizate cu un repelent antiinsecte adecvat, în combinație cu un insecticid, imediat după închiderea ușilor aeronavei (2)/vasului (2).

Transportul a fost transbordat integral, în bună stare și în condiții corespunzătoare, cu excepția celor incluse în coloana „Observații”.

Încheiat la la data de

..... (semnătura medicului veterinar oficial sau a lucrătorului vamal)	Ștampila
..... (numele cu majuscule și titlul)	

(1) Se la necompletat dacă transbordarea s-a efectuat de pe o navă pe o altă navă

(2) Se elimină dacă este cazul.