

**DECIZIA DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI****din 14 noiembrie 2014****de modificare a Deciziilor 2010/470/UE și 2010/472/UE în ceea ce privește cerințele de sănătate animală referitoare la scrapie pentru comerțul și importurile în Uniune de embrioni de animale din speciile ovină și caprină***[notificată cu numărul C(2014) 8339]***(Text cu relevanță pentru SEE)**

(2014/802/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute la punctul I din anexa A la Directiva 90/425/CEE <sup>(1)</sup>, în special articolul 11 alineatul (3) a treia liniuță, articolul 17 alineatul (2) litera (b), articolul 18 alineatul (1) prima liniuță și articolul 19 teza introductivă și litera (b),

întrucât:

- (1) Partea A din anexa IV la Decizia 2010/470/UE a Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește modelul de certificat de sănătate aplicabil comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați sau produși după 31 august 2010.
- (2) Partea 2 din anexa IV la Decizia 2010/472/UE a Comisiei <sup>(3)</sup> stabilește modelul de certificat de sănătate pentru importul în Uniune de transporturi de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină.
- (3) Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului <sup>(4)</sup> stabilește reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (EST) la bovine, ovine și caprine. Capitolul A din anexa VIII la regulamentul menționat stabilește condițiile pentru comerțul în interiorul Uniunii cu animale vii, material seminal și embrioni. De asemenea, anexa IX la regulamentul menționat stabilește condițiile pentru importul în Uniune de animale vii, embrioni, ovule și produse de origine animală din țări terțe.
- (4) În lumina noilor dovezi științifice, Regulamentul (CE) nr. 999/2001 a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 630/2013 al Comisiei <sup>(5)</sup>. Respectivile modificări, referitoare la scrapie, au fost reflectate în Decizia de punere în aplicare 2013/470/UE a Comisiei <sup>(6)</sup> în modelul de certificat de sănătate pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină, stabilit în partea A din anexa IV la Decizia 2010/470/UE și în modelul de certificat de sănătate pentru importurile în Uniune de transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină stabilit în partea 2 din anexa IV la Decizia 2010/472/UE, cu o perioadă de tranziție până la 31 decembrie 2014.

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

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Decizia 2010/472/UE a Comisiei din 26 august 2010 privind importurile de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină în Uniune (JO L 228, 31.8.2010, p. 74).

<sup>(4)</sup> Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

<sup>(5)</sup> Regulamentul (UE) nr. 630/2013 al Comisiei din 28 iunie 2013 de modificare a anexelor la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 179, 29.6.2013, p. 60).

<sup>(6)</sup> Decizia de punere în aplicare 2013/470/UE a Comisiei din 20 septembrie 2013 de modificare a Deciziilor 2010/470/UE și 2010/472/UE în ceea ce privește cerințele de sănătate animală referitoare la scrapie pentru comerțul și importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină (JO L 252, 24.9.2013, p. 32).

- (5) În conformitate cu avizul științific al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (EFSA), adoptat la 24 ianuarie 2013, și referitor la riscul transmiterii scrapiei clasice prin transferul de embrioni obținuți *in vivo* la ovine, în care s-a concluzionat că riscul transmiterii scrapiei clasice prin implantarea de embrioni homozigoți sau heterozigoți ARR proveniți de la ovine ar putea fi considerat neglijabil, cu condiția ca recomandările și procedurile stabilite de OIE referitoare la transferul de embrioni să fie respectate, dispozițiile relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 au fost modificate prin Regulamentul (CE) nr. 1148/2014 al Comisiei <sup>(1)</sup>.
- (6) Prin urmare, modelul de certificat de sănătate pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină stabilit în partea A din anexa IV la Decizia 2010/470/UE și modelul de certificat de sănătate pentru importurile în Uniune de transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină stabilit în partea 2 din anexa IV la Decizia 2010/472/UE ar trebui să fie modificate pentru a reflecta cerințele stabilite în Regulamentul (CE) nr. 999/2001, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1148/2014.
- (7) În plus, în modelul de certificat de sănătate pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină stabilit în partea A din anexa IV la Decizia 2010/470/EU, anumite trimiteri la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 trebuie să fie modificate pentru a se înlătura orice ambiguitate.
- (8) În plus, în modelul de certificat de sănătate pentru importurile în Uniune de transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină stabilit în partea 2 din anexa IV la Decizia 2010/472/UE, este necesară o formulare mai precisă pentru a asigura înțelegerea corectă a faptului că regimul de testare referitor la boala hemoragică epizootică (BHE) se aplică femelelor donatoare din speciile ovină și caprină.
- (9) Prin urmare, Deciziile 2010/470/UE și 2010/472/UE ar trebui modificate în consecință.
- (10) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

*Articolul 1*

Anexa IV la Decizia 2010/470/UE se modifică în conformitate cu anexa I la prezenta decizie.

*Articolul 2*

Anexa IV la Decizia 2010/472/UE se modifică în conformitate cu anexa II la prezenta decizie.

*Articolul 3*

Prezenta decizie se aplică începând cu data de 1 ianuarie 2015.

*Articolul 4*

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 14 noiembrie 2014.

*Pentru Comisie*

Vytenis ANDRIUKAITIS

*Membru al Comisiei*

---

<sup>(1)</sup> Regulamentul (UE) nr. 1148/2014 al Comisiei din 28 octombrie 2014 de modificare a anexelor II, VII, VIII, IX și X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 308, 29.10.2014, p. 66).



## UNIUNEA EUROPEANĂ

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

II. Informații privind sănătatea	II.a. Nr. de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
(1) <i>fie</i>	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> (1)/ ovulele obținute <i>in vivo</i> derivate (1) descrise mai sus au fost colectate, prelucrate și depozitate de către o echipă de colectare a embrionilor (2) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul III subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> (1)/ embrionii micromanipulați (1) descriși mai sus au fost produși, prelucrați și depozitați de o echipă de producție de embrioni (2) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul III subpunctele 1 și 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii obținuți <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele de la capitolul III punctul II subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii produși <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele de la capitolul III punctul II subpunctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele de la capitolul III punctul II subpunctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele de la capitolul III punctul II subpunctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1)	[II.3. transportul este constituit din embrioni de animale din speciile ovină și caprină care:	
(1) <i>fie</i>	[au fost recoltați de la animale care au fost ținute în permanență, de la naștere, într-o exploatare sau în exploatarea care prezintă un risc neglijabil sau controlat de scrapie clasică, în conformitate cu capitolul A secțiunea A punctul 1 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
(1) <i>fie</i>	[au fost recoltați de la animale care au fost ținute în permanență, pe parcursul ultimilor trei ani înainte de recoltare, într-o exploatare sau în exploatarea care respectă/au respectat, în ultimii trei ani înainte de recoltare, cerințele prevăzute la punctul 1.3 literele (a)-(f) din capitolul A secțiunea A din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
(1) <i>fie</i>	[au fost recoltați de la animale care au fost ținute în permanență, de la naștere, într-un stat membru sau o zonă a unui stat membru care prezintă un risc neglijabil de scrapie clasică, în conformitate cu capitolul A secțiunea A punctul 2.2 primul paragraf din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
(1) <i>fie</i>	[au fost recoltați de la ovine și	
(1) <i>fie</i>	[au genotipul proteinei prionice ARR/ARR;]	
(1) <i>fie</i>	[au cel puțin o alelă ARR și au fost recoltați după data de 1 ianuarie 2015;]	
II.4.	ovulele sau embrionii descriși mai sus provin de la femele donatoare din specia ovină (1)/ caprină care îndeplinesc cerințele de la capitolul IV punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
(1) <i>fie</i>	[II.5. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a femelelor donatoare cu material seminal recoltat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I punctul I, capitolul II punctul I și capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.5. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III punctul II subpunctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal recoltat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I punctul I, capitolul II punctul I și capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
(1) <i>fie</i>	[II.5. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din speciile ovină și caprină;]	
II.6.	ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un container sigilat în conformitate cu capitolul III punctul II subpunctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.	
<b>Note</b>		
<b>Partea I:</b>		
Rubrica I.12:	<i>Locul de origine</i> corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producție de embrioni care a realizat colectarea/producția embrionilor.	
Rubrica I.13:	<i>Locul de destinație</i> corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producție de embrioni sau exploatarea de destinație a ovulelor/embrionilor.	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

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

II. Informații privind sănătatea	II.a. Nr. de referință al certificatului	II.b.
<p>Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: <i>Categoria</i>: a se preciza dacă sunt: embrioni obținuți: <i>in vivo</i> ovule obținute <i>in vivo</i> embrioni produși, <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați.</p> <p><i>Identitatea donatorului</i> corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p><i>Data recoltării</i> este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p><i>Numărul de autorizare al echipei</i> corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producție de embrioni care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea necorespunzătoare, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai echipele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate, în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE, pe site-ul internet al Comisiei:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>.</p> <p>— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătura:</p>		

## ANEXA II

În anexa IV la Decizia 2010/472/UE, partea 2 se înlocuiește cu următorul text:

## „PARTEA 2

**Model de certificat de sănătate pentru importurile transporturilor de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină**

ȚARA:		Certificat veterinar către UE					
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă  Tel.			I.2. Nr. de referință al certificatului		I.2.a.	
				I.3. Autoritatea centrală competentă			
				I.4. Autoritatea locală competentă			
	I.5. Expeditor Nume Adresă  Cod poștal Tel.			I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă  Cod poștal Tel.			
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație
	I.11. Locul de origine  Nume Adresă Nume Adresă Nume Adresă			I.12. Locul de destinație  Nume Adresă  Cod poștal			
	I.13. Locul de încărcare			I.14. Data plecării			
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PIF de intrare în UE  I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		
					I.20. Cantitate		
I.21.				I.22. Numărul de ambalaje			
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 în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie Categorie Identitatea donatorului Data recoltării Data congelării Numărul de autorizare al echipei Cantitate (denumire științifică)							

## ȚARA

## Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină

II. Informații privind sănătatea	II.a. Nr. de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1.	Țara exportatoare .....	
	(numele țării exportatoare) <sup>(2)</sup>	
II.1.1.	a fost indemnă de pesta bovină, pesta micilor rumegătoare, variola ovină și caprină, pleuropneumonia contagioasă caprină și febra Văii de Rift pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> destinați exportului și până la data expedierii către Uniune și nu a avut loc nicio vaccinare împotriva acestor boli pe parcursul aceleiași perioade;	
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.2. a fost indemnă de febra aftoasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și nu a efectuat nicio vaccinare împotriva acestei boli pe parcursul aceleiași perioade;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.1.2. nu a fost indemnă de febra aftoasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și/sau a efectuat vaccinări împotriva acestei boli pe parcursul aceleiași perioade, iar femelele donatoare provin din exploatații în care nu a fost vaccinat niciun animal împotriva febrei aftoase pe parcursul celor 30 de zile anterioare recoltării și niciun animal din speciile receptive nu a prezentat semne clinice de febră aftoasă pe parcursul celor 30 de zile anterioare recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și cel puțin pe o perioadă de 30 de zile după recoltarea acestora, iar ovulele <sup>(1)</sup> /embrionii <sup>(1)</sup> nu au suferit vreo penetrare a zonei <i>pellucida</i> ;]	
II.2.	Ovulele <sup>(1)</sup> /embrionii <sup>(1)</sup> destinați exportului:	
II.2.1.	au fost colectați <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> și prelucrați în unități în care, pe o rază de 10 km, nu au fost semnalate cazuri de febră aftoasă, stomatită veziculoasă sau febră a Văii de Rift pe parcursul celor 30 de zile imediat anterioare recoltării;	
II.2.2.	au fost depozitați, fără întrerupere, în unități autorizate în care, pe o rază de 10 km, nu au fost semnalate cazuri de febră aftoasă, stomatită veziculoasă sau de febră a Văii de Rift de la data recoltării acestora și până la 30 de zile de la data recoltării;	
II.2.3.	au fost recoltați <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> de către echipa descrisă la rubrica I.11, care a fost autorizată și supravegheată în conformitate cu cerințele de autorizare și supraveghere pentru echipele de recoltare de embrioni și pentru echipele de producție de embrioni stabilite la capitolul I punctul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.4.	îndeplinesc condițiile pentru ovule și embrioni stabilite la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.5.	provin de la femelele donatoare din speciile ovină <sup>(1)</sup> /caprină <sup>(1)</sup> care:	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.5.1. au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de virusuri ale bolii limbii albastre timp de cel puțin 60 de zile înaintea recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și pe parcursul recoltării acestora;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.5.1. au fost ținute, pe parcursul unei perioade indemne sezonier de virusul bolii limbii albastre, într-o zonă indemnă sezonier;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.5.1. au fost protejate împotriva vectorului cel puțin pe parcursul a 60 de zile înaintea recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și pe parcursul recoltării acestora;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.5.1. au fost supuse unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la serogrupul de virusuri ale bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, la 21-60 de zile după recoltarea ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> , testele având rezultate negative;]	
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.5.1. au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru virusul bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, pe o probă de sânge prelevată în ziua recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> sau în ziua sacrificării animalelor, testul având rezultate negative;]	
II.2.5.2.	din informațiile pe care le dețin, nu provin din exploatații și nu au intrat în contact cu animalele dintr-o exploatație în care s-au constatat, pe baza sistemului oficial de notificare și în conformitate cu declarația scrisă a proprietarului, în perioadele menționate la literele (a)-(d) dinaintea recoltării ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> destinați exportului, semne clinice ale bolilor următoare:	
	(a) agalaxia contagioasă a oilor sau a caprelor ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> «colonie mare»), în cursul ultimelor șase luni;	
	(b) paratuberculoza sau limfadenita cazeoasă, în cursul ultimelor 12 luni;	

## ȚARA

## Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Nr. de referință al certificatului	II.b.
	(c)	adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani;		
	( <sup>1</sup> ) fie	[(d) pentru ovine, Maedi/Visna sau, pentru caprine, artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimilor trei ani;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[(d) pentru ovine Maedi/Visna sau pentru caprine, artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimilor 12 luni, și toate animalele infectate au fost sacrificate, iar două teste care au fost efectuate ulterior, la un interval de cel puțin șase luni, asupra animalelor rămase au prezentat reacție negativă;]		
	II.2.5.3.	nu au prezentat niciun semn clinic de boală la data recoltării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> );		
( <sup>1</sup> )( <sup>4</sup> ) fie	[II.2.5.4.	provin din teritoriul menționat la rubrica I.8, care a fost recunoscut în mod oficial drept indemn de bruceloză ( <i>B. melitensis</i> ) și]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.5.4.	au aparținut unei exploatații care a obținut și și-a păstrat statutul oficial de exploatație indemnă de bruceloză ( <i>B. melitensis</i> ), în conformitate cu Directiva 91/68/CEE și]		
( <sup>1</sup> ) sau	[II.2.5.4.	provin dintr-o exploatație în care toate animalele receptive la bruceloză ( <i>B. melitensis</i> ) s-au dovedit a fi indemne de semne clinice sau de orice alte semne ale bolii respective pe parcursul ultimilor 12 luni, în care niciunul dintre animalele din speciile ovină sau caprină nu a fost vaccinat împotriva acestei boli, cu excepția animalelor vaccinate cu vaccin Rev. 1 cu peste doi ani în urmă, și în care toate animalele din speciile ovină și caprină în vârstă de peste șase luni au fost supuse la cel puțin două teste ( <sup>2</sup> ), care au avut rezultate negative, efectuate pe probe prelevate la ..... (data) și la ..... (data) la un interval de cel puțin șase luni, ultimul test fiind efectuat pe parcursul celor 30 de zile dinainte de recoltarea ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ).]		
și		nu au fost ținute anterior într-o exploatație cu un statut inferior;		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.5.5.	au rămas în țara exportatoare cel puțin pe parcursul celor șase luni anterioare recoltării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) destinați exportului;]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.5.5.	pe parcursul celor șase luni anterioare recoltării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) au îndeplinit condițiile de sănătate animală aplicabile animalelor donatoare de ovule/embrioni ( <sup>1</sup> ) destinați exportului către Uniune și au fost importați în țara exportatoare cu cel puțin 30 de zile înainte de recoltarea ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) din ..... ( <sup>2</sup> );]		
	II.2.5.6.	au fost ținute permanent, de la naștere, într-o țară în care sunt îndeplinite următoarele condiții:		
	II.2.5.6.1.	notificarea scrapiei clasice este obligatorie;		
	II.2.5.6.2.	există un sistem de informare, supraveghere și monitorizare;		
	II.2.5.6.3.	ovinele și caprinele afectate de scrapie clasică sunt ucise și distruse complet;		
	II.2.5.6.4.	interdicția de hrănire a ovinelor și a caprinelor cu făină de carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare a fost introdusă și pusă efectiv în aplicare pe întreg teritoriul țării respective de cel puțin șapte ani;		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.5.7.	au fost ținute în permanență, pe parcursul ultimilor trei ani înainte de recoltarea embrionilor destinați exportului, într-o exploatație sau în exploatații care respectă/au respectat, în ultimii trei ani înainte de recoltarea embrionilor care urmează a fi exportați, cerințele prevăzute la punctul 1.3 literele (a)-(f) din capitolul A secțiunea A din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.5.7.	sunt ovine și embrionii		
	( <sup>1</sup> ) fie	[au genotipul proteinei prionice ARR/ARR;]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[au cel puțin o alelă ARR și au fost recoltați după data de 1 ianuarie 2015;]		
	[II.2.6.	au fost recoltați ( <sup>1</sup> )/produși ( <sup>1</sup> ) în țara exportatoare,		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.2.6.1.	care, în conformitate cu constatările oficiale, este indemnă de boala hemoragică epizootică (BHE);]		
( <sup>1</sup> )( <sup>5</sup> ) fie	[II.2.6.1.	în care, conform constatărilor oficiale, există următoarele serotipuri de boală hemoragică epizootică (BHE): ..... și femelele donatoare din speciile ovină ( <sup>1</sup> )/caprină ( <sup>1</sup> ) au prezentat rezultate negative în fiecare caz la următoarele teste efectuate într-un laborator autorizat:		
	( <sup>1</sup> ) fie	[un test serologic ( <sup>6</sup> ) pentru depistarea anticorpilor la serogrupul de virusuri BHE, efectuat pe probe de sânge prelevate de două ori, nu mai mult decât cu 12 de luni înainte și nu mai puțin decât la 21 de zile de la ultima recoltare pentru prezentul transport de ovule ( <sup>1</sup> )/embrioni ( <sup>1</sup> );]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[un test serologic ( <sup>6</sup> ) pentru depistarea anticorpilor la serogrupul de virusuri BHE, efectuat pe probe de sânge prelevate la intervale de maximum 60 de zile în perioada de recoltare și între 21 și 60 de zile de la ultima recoltare pentru prezentul transport de ovule ( <sup>1</sup> )/embrioni ( <sup>1</sup> );]		



## ȚARA

## Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Nr. de referință al certificatului	II.b.
( <sup>1</sup> ) fie	[un test de identificare a agentului ( <sup>6</sup> ), efectuat pe probe de sânge recoltate la început și la sfârșit și cel puțin o dată la 7 zile (dacă este efectuat ca test de izolare a virusului) sau cel puțin o dată la 28 de zile (dacă este efectuat ca reacția în lanț a polimerazei) în timpul recoltării pentru prezentul transport de ovule ( <sup>1</sup> )/embrioni ( <sup>1</sup> );]			
II.2.7.	au fost recoltați ( <sup>1</sup> )/produși ( <sup>1</sup> ) după data la care echipa de colectare a embrionilor a fost autorizată de către autoritatea competentă din țara exportatoare;			
II.2.8.	au fost prelucrați și depozitați în condiții autorizate pe parcursul unei perioade de cel puțin 30 de zile imediat după recoltare ( <sup>1</sup> )/producere ( <sup>1</sup> ) și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele pentru ovule și embrioni prevăzute la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;			
II.2.9.	au fost trimiși către locul de încărcare într-un container sigilat, în conformitate cu cerințele privind transportul embrionilor prevăzute la capitolul III punctul II subpunctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE, având numărul indicat la rubrica I.23.			
( <sup>1</sup> )	II.2.10. transportul este constituit din embrioni de animale din speciile ovină și caprină care au fost obținuți prin inseminare artificială ( <sup>1</sup> )/prin fertilizare <i>in vitro</i> ( <sup>1</sup> ) cu material seminal provenit de la centrele de colectare a materialului seminal autorizate ( <sup>7</sup> ) în conformitate cu:			
( <sup>1</sup> ) fie	II.2.10.1. articolul 11 alineatul (2) din Directiva 92/65/CEE și localizate într-un stat membru al Uniunii Europene; iar materialul seminal îndeplinește cerințele prevăzute de Directiva 92/65/CEE.]]			
( <sup>1</sup> ) fie	II.2.10.1. articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, localizate într-o țară terță sau într-o parte a unei țări terțe dintre cele care figurează în anexa I la Decizia 2010/472/UE, iar materialul seminal îndeplinește cerințele stabilite în partea 2 din anexa II la decizia menționată.]]			

## Note

## Partea I:

Rubrica I.6: *Persoana responsabilă de încărcătură în UE*: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.

Rubrica I.11: *Locul de origine* corespunde echipei autorizate de recoltare a embrionilor sau echipei de producție de embrioni care a recoltat/produș, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii; și care figurează pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:  
[http://ec.europa.eu/food/animal/semem\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm).

Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.

Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.

Rubrica I.26: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.

Rubrica I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.

Rubrica I.28: Specia: se selectează între *Ovis aries* sau *Capra hircus* după caz.

*Categorie*: se indică dacă sunt embrioni recoltați *in vivo*, ovule recoltate *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați..

*Identitatea donatorului* corespunde identificării oficiale a animalului.

*Data recoltării* se indică pentru embrionii recoltați *in vivo* și în următorul format: zz.ll.aaaa.

*Data congelării* este indicată în următorul format: zz.ll.aaaa.

*Numărul de autorizare al echipei*: corespunde echipei autorizate de colectare a embrionilor sau echipei de producție de embrioni care a recoltat/produș, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii; și care figurează pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:  
[http://ec.europa.eu/food/animal/semem\\_ova/ovine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm).

## Partea II:

(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea necorespunzătoare, după caz.

(<sup>2</sup>) Numai țările terțe sau părțile acestora care figurează pe lista din anexa I la Decizia 2010/472/UE.

ȚARA		Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Nr. de referință al certificatului
			II.b.
( <sup>3</sup> )	Testele sunt efectuate în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE.		
( <sup>4</sup> )	Numai pentru teritoriul pentru care este înscrisă mențiunea «V» în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (JO L 73, 20.3.2010, p. 1).		
( <sup>5</sup> )	A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare sau la partea din aceasta din anexa III la Decizia 2010/472/UE.		
( <sup>6</sup> )	Standardele pentru testele de depistare a virusului bolii hemoragice epizootice sunt descrise în capitolul 2.1.3 din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE.		
( <sup>7</sup> )	Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal, enumerate, în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, pe site-urile internet ale Comisiei:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a> ; <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm</a> .		
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.			
Medic veterinar oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și titlul:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:"			