

# Jurnalul Oficial

## al Uniunii Europene

# L 52



Ediția  
în limba română

## Legislație

Anul 58  
24 februarie 2015

Cuprins

II *Acte fără caracter legislativ*

DECIZII

- ★ **Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/261 a Comisiei din 6 februarie 2015 de modificare a Deciziilor 2010/470/UE și 2010/471/UE în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru comerțul și importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină [notificată cu numărul C(2015) 548] <sup>(1)</sup> .....** 1

<sup>(1)</sup> Text cu relevanță pentru SEE

RO

Actele ale căror titluri sunt tipărite cu caractere drepte sunt acte de gestionare curentă adoptate în cadrul politicii agricole și care au, în general, o perioadă de valabilitate limitată.

Titlurile celorlalte acte sunt tipărite cu caractere aldine și sunt precedate de un asterisc.



## II

(Acte fără caracter legislativ)

## DECIZII

## DECIZIA DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/261 A COMISIEI

din 6 februarie 2015

**de modificare a Deciziilor 2010/470/UE și 2010/471/UE în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru comerțul și importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină**

[notificată cu numărul C(2015) 548]

(Text cu relevanță pentru SEE)

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 (2) a patra liniuță, articolul 11 alineatul (3) a treia liniuță, articolul 17 alineatul (2) litera (b) și articolul 18 alineatul (1) prima liniuță,

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează comerțul în interiorul Uniunii și importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni care nu fac obiectul cerințelor de sănătate animală stabilite în acte specifice ale Uniunii. Aceasta definește cerințele care reglementează comerțul în interiorul Uniunii și importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină (denumite în continuare „produsele”). De asemenea, directiva prevede stabilirea de modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului și importurilor de astfel de produse în interiorul Uniunii.
- (2) Anexa D la Directiva 92/65/CEE prevede anumite cerințe pentru produse, care trebuie să fie incluse în modelele de certificate de sănătate pentru comerțul în Uniune și pentru importurile de produse în Uniune.
- (3) Decizia 2010/470/UE a Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de la, printre altele, animale din specia ecvină.

<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).

- (4) Decizia 2010/471/UE a Comisiei <sup>(1)</sup> 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
- (5) În urma adoptării Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 846/2014 al Comisiei <sup>(2)</sup> de modificare a anexei D la Directiva 92/65/CEE, care a introdus noi norme privind supravegherea centrelor de colectare a materialului seminal și a stabilit condițiile care urmează să fie aplicate animalelor donatoare de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină, care se adaugă celor stabilite de Directiva 2009/156/CE a Consiliului <sup>(3)</sup>, este necesar să se stabilească noi modele de certificate de sănătate pentru comerțul în Uniune și pentru importurile în Uniune a acestor produse. Regulamentul (UE) nr. 846/2014 se aplică de la 1 octombrie 2014.
- (6) Prin urmare, din motive de coerență a legislației Uniunii, modelele de certificate sanitare stabilite în Deciziile 2010/470/UE și 2010/471/UE ar trebui să fie modificate. Produsele colectate și expediate după data de la care se aplică Regulamentul (UE) nr. 846/2014 și prezenta decizie ar trebui să fie însoțite de noile modele de certificate de sănătate stabilite prin prezenta decizie.
- (7) Având în vedere că produsele au o perioadă de valabilitate mare, este necesar să se mențină modele de certificate de sănătate pentru stocurile de produse care au fost colectate, prelucrate și depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de data aplicării modificărilor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 846/2014, precum și a celor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei <sup>(4)</sup>.
- (8) În plus, punctul I. 11. „Locul de origine” din partea I a modelului de certificate de sănătate stabilit prin Decizia 2010/471/UE ar trebui să fie modificat astfel încât să permită existența doar a unui singur centru de colectare a materialului seminal care este locul de origine a materialului seminal sau a unui centru de depozitare a materialului seminal din care s-a expedit materialul seminal sau a unei echipe de colectare sau producere a embrionilor autorizate care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor și să îl alinieze cu modelele de certificate de sănătate animală stabilite în Decizia 2010/470/UE.
- (9) În plus, în modelul de certificat de sănătate pentru importul în Uniune de material seminal de la animale din specia ecvină, prevăzut ca modelul 1 din secțiunea A a părții 2 a anexei I la Decizia 2010/471/UE și în modelul de certificat de sănătate pentru importurile în Uniune de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină prevăzut ca modelul 1 din secțiunea A din partea 2 a anexei II la Decizia 2010/471/UE, condițiile de sănătate animală în legătură cu stomatita veziculară trebuie modificate luându-se în considerare standardele internaționale pentru testarea sănătății stabilite în Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre <sup>(5)</sup>.
- (10) Pentru reducerea în continuare a sarcinii administrative, deoarece aceasta este legată de cerințele zootehnice și nu este relevantă pentru certificarea condițiilor de sănătate animală, este necesar să se elimine informațiile privind rasa de la punctul I.31. din partea I a modelului de certificat de sănătate stabilit prin Decizia 2010/470/UE și de la punctul I.28. din partea I a modelului de certificat de sănătate stabilit prin Decizia 2010/471/UE.
- (11) Prin urmare, Deciziile 2010/470/UE și 2010/471/UE ar trebui modificate în consecință.
- (12) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

<sup>(1)</sup> 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).

<sup>(2)</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 846/2014 al Comisiei din 4 august 2014 de modificare a anexei D la Directiva 92/65/CEE a Consiliului în ceea ce privește condițiile pentru animalele donatoare din specia ecvină (JO L 232, 5.8.2014, p. 5).

<sup>(3)</sup> 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).

<sup>(4)</sup> 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).

<sup>(5)</sup> Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, ediția 2013, Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor.

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

*Articolul 1*

**Modificări ale Deciziei 2010/470/UE**

Decizia 2010/470/UE se modifică după cum urmează:

1. Articolele 2 și 3 se înlocuiesc cu următorul text:

*„Articolul 2*

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

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

- (a) model de certificat de sănătate IA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (b) model de certificat de sănătate IB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (c) model de certificat de sănătate IC pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (d) model de certificat de sănătate ID pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de:
  - (i) material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru autorizat de depozitare a materialului seminal;
  - (ii) stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină 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 autorizat de depozitare a materialului seminal.

*Articolul 3*

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

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

- (a) model de certificat de sănătate IIA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expediați de o echipă de colectare sau producție a embrionilor autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor;

- (b) model de certificat de sănătate IIB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor;
- (c) model de certificat de sănătate IIC pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor.”

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

#### Articolul 2

#### Modificări ale Deciziei 2010/471/UE

Decizia 2010/471/UE se modifică după cum urmează:

1. La articolul 2, litera (c) se înlocuiește cu următorul text:

„(c) să fie însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu unul din modelele stabilite în partea 2 a anexei I; și completate în mod corespunzător cu notele explicative stabilite în partea 1 a respectivei anexe:

(i) MODELUL 1 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de material seminal de animale din specia ecvină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal;

(ii) MODELUL 2 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expedit după 31 august 2010 de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal;

(iii) MODELUL 3 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal;

(iv) MODELUL 4 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de:

— material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru autorizat de depozitare a materialului seminal;

— stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE:

(a) după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014; sau

(b) înainte de 1 septembrie 2010,

și expedit după 31 august 2010 de la un centru autorizat de depozitare a materialului seminal.

Cu toate acestea, atunci când sunt prevăzute cerințe specifice de certificare în acordurile bilaterale dintre Uniunea Europeană și țările terțe, se aplică cerințele respective.”

2. La articolul 3, litera (c) se înlocuiește cu următorul text:

„(c) să fie însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu unul din modelele stabilite în partea 2 a anexei II și completate în mod corespunzător cu notele explicative stabilite în partea 1 a respectivei anexe:

(i) MODELUL 1 – model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină 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 autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor;

(ii) MODELUL 2 – model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturile de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare sau producție autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor;

Cu toate acestea, atunci când sunt prevăzute cerințe specifice de certificare în acordurile bilaterale dintre Uniunea Europeană și țările terțe, se aplică cerințele respective.”

3. Anexele I și II se modifică în conformitate cu anexa II la prezenta decizie.

#### *Articolul 3*

#### **Destinatari**

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 6 februarie 2015.

*Pentru Comisie*  
Vytenis ANDRIUKAITIS  
*Membru al Comisiei*

---

ANEXA I

„ANEXA I

**MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE APLICABILE COMERȚULUI ÎN INTERIORUL UNIUNII CU TRANSPORTURI DE MATERIAL SEMINAL DE LA ANIMALE DIN SPECIA ECVINĂ**



## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Țara de origine		Codul ISO	I.9. Regiunea de origine		Codul
	I.10. Țara de destinație		Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație		Codul
	I.12. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal	
			Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare			
	I.14.		I.15.			
I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.				
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>				
		I.20. Cantitate				
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Codul Punct de intrare Număr PIF		I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Codul		I.29.				
I.30.						
I.31. Identificarea mărfurilor  Specii (denumire științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate						

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
Partea II: Certificare	II.1.	Centrul de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> în care s-a colectat, prelucrat și stocat materialul seminal descris anterior pentru comercializare este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE <sup>(3)</sup> ;
	II.1.1.	În timpul 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 stocare a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:
	II.1.1.1.	s-a situat pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, pe o parte a teritoriului <sup>(1)</sup> unui stat membru care nu era considerat infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(4)</sup> ;
	II.1.1.2.	a îndeplinit condițiile pentru o exploatație descrise la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE;
	II.1.1.3.	nu a conținut decât ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină și de metrită contagioasă ecvină;
	II.2.	s-au admis în centru numai ecvidee care satisfăceau condițiile descrise la articolele 4 și 5 sau la articolele 12-16 din Directiva 2009/156/CE;
	II.3.	materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:
	II.3.1.	nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul aditerii în centrul de colectare a materialului seminal și în ziua colectării materialului seminal;
	II.3.2.	au fost deținuți în cursul celor 30 de zile anterioare recoltării materialului seminal în exploatații în care niciun ecvideu nu a prezentat în această perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;
	II.3.3.	nu au fost utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și de la datele primei probe menționate la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 sau II.3.5.3 și până la finalul perioadei de colectare;
	II.3.4.	au fost supuși la teste care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare sunt incluse în acreditarea lor, în conformitate cu articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 <sup>(5)</sup> , după cum urmează:
	II.3.4.1.	pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau un test de imunoabsorbție legat cu enzimă (ELISA) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;
	II.3.4.2.	pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE),
	<sup>(1)</sup> fie	[[II.3.4.2.1. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru;]
	<sup>(1)</sup> și/sau	[[II.3.4.2.2. un test de izolare a virusului, reacția în lanț a polimerazei (PCR) sau reacția în lanț a polimerazei în timp real, efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total al armăsarului donator, cu rezultat negativ;]
II.3.4.3.	pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), un test de identificare a agentului, efectuat pe trei eșantioane (tamponane) prelevat de la armăsarul donator de două ori la un interval de minimum 7 zile cel puțin din prepuț, uretră și fossa glandis;	
Eșantioanele nu au fost în niciun caz prelevate mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (la nivel 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 unde au fost supuse, cu rezultat negativ, unui test pentru:		
<sup>(1)</sup> fie	[[II.3.4.3.1. 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 48 de ore în cazul în care exemplarele sunt păstrate la rece în timpul transportului;]	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) și/sau	[II.3.4.3.2. detectarea genomului <i>Taylorella equigenitalis</i> prin PCR sau PCR în timp real, efectuată în 48 de ore după prelevarea eșantioanelor de la animalul donator;]			
II.3.5.	au fost supuși, și au obținut rezultatele menționate la punctul II.3.4 în fiecare caz, la cel puțin unul din programele de teste descrise la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3, după cum urmează:			
(6)	[II.3.5.1. Armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, iar niciunul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare a materialului seminal nu a intrat în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarului donator.			
	Testele menționate la punctul II.3.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe eșantioane prelevate (7) de la armăsarul donator la începutul perioadei de împerechere sau înainte de prima colectare a materialului seminal destinat schimburilor comerciale sub formă de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul este ținut în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal.]			
(6)	[II.3.5.2. Armăsarul donator s-a aflat în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de 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 și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvidee cu o stare sanitară inferioară.			
	Testele menționate la punctul II.3.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe eșantioane prelevate (7) de la armăsarul donator la începutul perioadei de împerechere sau înainte de prima colectare a materialului seminal destinat schimburilor comerciale sub formă de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul este ținut în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal,			
<i>precum și</i>	pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal destinat schimburilor comerciale de material seminal în stare proaspătă, refrigerată sau congelată, armăsarul donator a fost supus testelor descrise la punctul II.3.4, după cum urmează:			
	(a) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.1 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat (7) cu maximum 90 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;			
	(b) pentru depistarea arteritei virale ecvine:			
	(1) <i>fie</i> unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat (7) cu maximum 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;]			
	(1) <i>fie</i> [unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2.2 a fost efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat (7) nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat (7) de la armăsarul donator în timpul perioadei de șase luni a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru,]			
	(c) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.3 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat (7) cu maximum 60 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus			
	(1) <i>fie</i> [în două zile diferite la o distanță de cel puțin 7 zile;]			
	(1) <i>fie</i> [cu o singură ocazie și supuse unui test PCR sau PCR în timp real.]]			
(6)	[II.3.5.3. Armăsarul donator nu îndeplinește condițiile stabilite la punctul 1.6 literele (a) și (b) din capitolul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE, iar materialul seminal este colectat în vederea comercializării sub formă de material seminal congelat.			
	Testele descrise la punctele II. 3.4.1, II. 3.4.2 și II. 3.4.3 au fost efectuate pe eșantioane prelevate (7) de la armăsarul donator cel puțin o dată pe an la începutul sezonului de împerechere,			
<i>precum și</i>	testele descrise la punctele II.3.4.1 și II.3.4.3 au fost efectuate pe eșantioane prelevate (7) de la armăsarul donator în timpul perioadei de depozitare a materialului seminal de cel puțin 30 de zile de la data colectării materialului seminal și înainte ca materialul seminal să fie retras din centrul de colectare a materialului seminal, nu mai puțin de 14 de zile și nu mai târziu de 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus,			



## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea A

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

**Observații****Partea I:**

Rubrica I.12: Locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.

Rubrica I.13: Locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.

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

Rubrica I.31: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.

**Partea II:**

Instrucțiunile pentru completarea tabelului se găsesc la punctul II.3.6:

Abrevieri:

- AIE-1 Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)
- AIE-2 Al doilea test de depistare a AIE
- AVE-B1 Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe un eșantion de sânge
- AVE-B2 Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de sânge
- AVE-S1 Primul test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal
- AVE-S2 Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal
- MCE-11 Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion
- MCE-12 Primul test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11
- MCE-21 Al doilea test de depistare a MCE realizat pe primul eșantion
- MCE-22 Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21

Instrucțiuni:

Pentru fiecare identificare a materialului seminal din coloana A din exemplul de mai jos, regimul de testare (punctele II.3.5.1, II.3.5.2 și/sau II.3.5.3) trebuie să fie descris în coloana B, iar coloanele C și D trebuie completate cu datele solicitate.

Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus, conform cerințelor de la punctele II.3.5.1, II. 3.5.2 și II.3.5.3, trebuie indicate în partea superioară a coloanelor 5 până la 9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 din exemplul de mai jos.

Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la punctele II.3.5.2 sau II.3.5.3, se introduc pe rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 din exemplul de mai jos.

Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii <sup>(7)</sup>		Data eșantionării pentru teste de sănătate <sup>(7)</sup>				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1.	AVE II.3.4.2.		MCE II.3.4.3.	
					Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
				AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>(<sup>1</sup>) Eliminați mențiunile inutile.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare a materialului seminal 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>(<sup>3</sup>) JO L 268, 14.9.1992, p. 54.</p> <p>(<sup>4</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) JO L 165, 30.4.2004, p. 1.</p> <p>(<sup>6</sup>) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.</p> <p>(<sup>7</sup>) Menționați data în tabelul de la punctul II.3.6 (respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).</p> <p>(<sup>8</sup>) A se introduce numele și concentrațiile.</p> <p>— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>										
<p>Medic veterinar oficial</p> <table> <tr> <td>Numele (cu majuscule):</td> <td>Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Unitatea veterinară locală:</td> <td>Nr. UVL:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătura:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table>			Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătura:									
Ștampila:										

## PARTEA B

Model de certificat de sănătate IB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediat după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală		I.4. Autoritatea competentă locală	
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.		I.7.	
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Codul	I.10. Țara de destinație	Codul ISO
	I.12. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		I.9. Regiunea de origine Codul		I.11. Regiunea de destinație Codul	
	Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/>		Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.		I.13. Locul de destinație Nume Adresă Cod poștal		I.15.	
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.			
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>	
					I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete	
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului	
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>					
	I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Codul Punct de intrare Număr PIF			I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO Stat membru Codul ISO		
	I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO Punct de ieșire Codul			I.29.		
	I.30.					
	I.31. Identificarea mărfurilor Specii (denumire științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate					

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea B

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



## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea B

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.3.5.	au fost supuși, și au obținut rezultatele menționate la punctul II.3.4 în fiecare caz, la cel puțin unul din programele de teste <sup>(4)</sup> descrise la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3, după cum urmează:			
II.3.5.1.	armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de 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 o stare de sănătate inferioară celei a armăsarului donator.  Testele descrise la punctul II.3.4 s-au executat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile;			
II.3.5.2.	armăsarul donator s-a aflat în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de 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 și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvidee cu o stare sanitară inferioară.  Testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus și la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile,			
<i>precum și</i>	testul descris la punctul II.3.4.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sânge prelevat <sup>(5)</sup> nu mai mult de 90 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus,			
<i>precum și</i>	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2 pentru depistarea arteritei virale ecvine a fost efectuat ultima oară pe un eșantion prelevat <sup>(5)</sup> cu maximum 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus,]			
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [s-a efectuat un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină cu rezultat negativ pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat <sup>(5)</sup> nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat la aceeași dată <sup>(5)</sup> a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru,]			
<i>precum și</i>	testul descris la punctul II.3.4.3 pentru depistarea metritei contagioase ecvine a fost efectuat ultima oară pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> cu maximum 60 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;			
II.3.5.3.	testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau din perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus,			
<i>precum și</i>	testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate <sup>(5)</sup> la minimum 14 zile și maximum 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus;			



## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea B

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

**Partea II:**

Orientări pentru completarea tabelului de la II.3.6:

Abrevieri:

- AIE-1 Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)
- AIE-2 Al doilea test de depistare a AIE
- AVE-B1 Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe un eșantion de sânge
- AVE-B2 Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de sânge
- AVE-S1 Primul test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal
- AVE-S2 Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal
- MCE-11 Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion
- MCE-12 Primul test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11
- MCE-21 Al doilea test de depistare a MCE realizat pe primul eșantion
- MCE-22 Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21

Instrucțiuni:

Pentru fiecare identificare a materialului seminal din coloana A din exemplul de mai jos, regimul de testare (II.3.5.1, II.3.5.2 și/sau II.3.5.3) trebuie să fie descris în coloana B și coloanele C și D completate cu datele solicitate.

Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru testare în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus conform cerințelor de la punctele II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3 se introduc pe rândul de sus al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile marcate cu AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 în exemplul de mai jos.

Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la II.3.5.2 sau II.3.5.3, se introduc în rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 în exemplul de mai jos.

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

(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea inutilă.

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

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

(<sup>3</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>(<sup>4</sup>) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.</p> <p>(<sup>5</sup>) Menționați data în tabelul de la punctul II.3.6 (respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).</p> <p>(<sup>6</sup>) A se introduce numele și concentrațiile.</p> <p>— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>										
<p>Medic veterinar oficial</p> <table><tr><td>Numele (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătura:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table>			Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătura:									
Ștampila:										

## PARTEA C

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

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a Numărul de referință local					
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.						
			I.7.						
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Codul	I.10. Țara de destinație	Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație	Codul	
	I.12. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal				Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.14.		I.15.						
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.						
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>				
				I.20. Cantitate					
I.21. Temperatura produselor Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete					
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>									
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare				I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru					
				Codul ISO Codul ISO Codul ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire				I.29.					
				Codul ISO Codul					
I.30.									
I.31. Identificarea mărfurilor Specii (denumire științifică)									
		Identitatea donatorului		Data colectării		Cantitate			

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea C

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:				
<b>Partea II: Certificare</b>	II.1.	centrul de colectare a materialului seminal <sup>(2)</sup> în care a fost colectat, prelucrat și stocat materialul seminal descris mai sus în vederea comercializării:		
	II.1.1.	este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu condițiile menționate în capitolul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.1.2.	este situat pe teritoriul sau, în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului <sup>(1)</sup> unui stat membru care, în ziua în care s-a colectat materialul seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , nu era considerat a fi infectat cu pestă cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
	II.1.3.	îndeplinea, în cursul perioadei de treizeci de zile înainte de data colectării materialului seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , condițiile prevăzute la articolul 4 din Directiva 2009/156/CE;		
	II.1.4.	cuprindea, în cursul perioadei de treizeci de zile înainte de data colectării materialului congelat și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată <sup>(1)</sup> sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat <sup>(1)</sup> , numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;		
	II.2.	Toate ecvideele au fost admise în centru în condițiile prevăzute la articolele 4 și 5 din Directiva 2009/156/CE <sup>(3)</sup> ;		
	II.3.	materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
	II.3.1.	în ziua în care a fost colectat materialul seminal, nu prezentau semnele clinice ale nici unei boli infecțioase sau contagioase,		
	II.3.2.	timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală,		
	II.3.3.	cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost ținuți în exploatații în care niciun exemplar nu prezenta semne clinice de arterită virală ecvină;		
	II.3.4.	în cursul ultimelor 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care niciun ecvidu nu prezenta semne clinice de metrită contagioasă ecvină,		
	II.3.5.	după cunoștințele mele și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal,		
	II.3.6.	au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, după un program de testare conform punctului II.3.7.		
		[II.3.6.1.	un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;]	
<i>precum și <sup>(1)</sup> fie</i>	[II.3.6.2.	un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru; și]		
<i><sup>(1)</sup> fie</i>	[II.3.6.2.	un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea C

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certifi- catului	II.b.
<i>precum și</i>	II.3.6.3. un test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină, efectuat de două ori pe probe colectate de la armăsarul donator la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;		
II.3.7.	au fost supuși unuia dintre următoarele programe de testare <sup>(4)</sup> :		
II. 3.7.1.	armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar nici unul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.  Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eșantioane prelevate la data de ..... <sup>(5)</sup> , iar în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la data de ..... <sup>(6)</sup> , la cel puțin 14 zile după începerea perioadei de reședință de mai sus și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;		
II. 3.7.2.	armăsarul donator nu s-a aflat în permanență în centrul de colectare sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarului donator.  Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eșantioane prelevate la ..... <sup>(5)</sup> și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la ..... <sup>(6)</sup> , în cursul perioadei de 14 zile înaintea primei colectări de material seminal și cel puțin la începutul sezonului de împerechere,		
<i>precum și</i>	testul descris la punctul II.3.6.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sânge prelevat la ..... <sup>(5)</sup> , nu mai mult de 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;		
<i>precum și</i>	<sup>(1) fie</sup> [unul dintre testele descrise la punctul II.3.6.2 pentru arterita virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion colectat la ..... <sup>(5)</sup> , nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus,]  <sup>(1) fie</sup> [starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv pentru arterita virală ecvină s-a confirmat printr-un test de izolare a virusului efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator colectat la ..... <sup>(5)</sup> , cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]		
II.3.7.3.	Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat în perioada de stocare obligatorie a materialului seminal congelat, de 30 de zile, și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal pe eșantioane prelevate la ..... <sup>(5)</sup> și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la ..... <sup>(6)</sup> ;		
II.4.	materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele de la capitolele II și III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.		
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.12:	locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13:	locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23:	Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea inutilă.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE, pe site-ul internet al Comisiei:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.</p> <p>(<sup>5</sup>) Introduceți data.</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>		



## PARTEA D

Model de certificat de sănătate ID pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE 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 de stocare a materialului seminal autorizat

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a Numărul de referință local
	I.3. Autoritatea competentă centrală			
	I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6. Numărul (numerele) certifi- catelor originale aferente	Numărul (numerele) documentelor de însoțire
	I.7.			
	I.8. Țara de origine	Codul ISO	I.9. Regiunea de origine	Codul
	I.10. Țara de destinație	Codul ISO	I.11. Regiunea de destinație	Codul
	I.12. Locul de origine  Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.13. Locul de destinație  Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal	
	I.14.		I.15.	
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.	
I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>	
I.21. Temperatura produselor Congelate <input type="checkbox"/>			I.20. Cantitate	
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.22. Numărul de pachete	
I.24. Tipul ambalajului			I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>	
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare		I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire		I.29.		
I.30.				
I.31. Identificarea mărfurilor Specii (denumire științifică)      Identitatea donatorului      Data colectării      Cantitate				

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea D

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

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Material seminal de la ecvine – Partea D

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Rubrica I.12: Locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expedit materialul seminal.</p> <p>Rubrica I.13: Locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Eliminați mențiunile inutile.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, 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/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 268, 14.9.1992, p. 54.</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> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Numele (cu majuscule):</td> <td style="width: 50%;">Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Unitatea veterinară locală:</td> <td>Nr. UVL:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătura:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table>			Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătura:									
Ștampila:										

## ANEXA II

**MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE APLICABILE COMERȚULUI ÎN INTERIORUL UNIUNII CU TRANSPORTURI DE  
OVULE ȘI EMBRIONI DE LA ANIMALE DIN SPECIA ECVINĂ**

## PARTEA A

Model de certificat de sănătate IIA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și expediați de o echipă de colectare sau producție de embrionilor autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a Numărul de referință local				
					I.3. Autoritatea competentă centrală						
					I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal				I.6.						
					I.7.						
	I.8. Țara de origine		Codul ISO	I.9. Regiunea de origine		Codul	I.10. Țara de destinație		Codul ISO		
							I.11. Regiunea de destinație		Codul		
	I.12. Locul de origine  Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație  Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal						
					I.14.						
	I.15.				I.16. Mijloace de transport  Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare						
				I.17.							
I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete					
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>											
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare				Codul ISO Codul Număr PIF				I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		Codul ISO Codul ISO Codul ISO	
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire				Codul ISO Codul				I.29.			
I.30.											
I.31. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Categorie      Identitatea donatorului      Data colectării      Cantitate											

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:			
Partea II: Certificare	(1) <i>fie</i>	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> /ovulele obținute <i>in vivo</i> (1) descrise mai sus au fost colectate, prelucrate și stocate de către o echipă de colectare a embrionilor (2) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE (3);]	
	(1) <i>fie</i>	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> /embrionii micromanipulați (1) descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producție a embrionilor (2) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctele 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 din capitolul III secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
	(1) <i>fie</i>	[II.2. ovulele obținute <i>in vivo</i> descrise mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
	(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
	(1) <i>fie</i>	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
	II.3.	ovulele sau embrionii descriși mai sus provin de la iepe donatoare care:	
	II.3.1.	provin din exploatații care îndeplinesc condițiile descrise la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE (4) în care au fost admise numai ecvidee care îndeplinesc condițiile descrise la articolele 4 și 5 sau la articolele 12-16 din Directiva 2009/156/CE;	
	II.3.2.	îndeplinesc cerințele suplimentare din capitolul IV punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
	II.3.3.	nu au fost utilizate pentru reproducere naturală o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor și între data primelor eşantioane menționate la punctele II.3.4.1 și II.3.4.2 și data colectării ovulelor și embrionilor;	
	II.3.4.	au fost supuse la teste care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare sunt incluse în acreditarea lor, în conformitate cu articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 (5), după cum urmează:	
	II.3.4.1.	pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau un test de imunoabsorbție legat cu enzimă (ELISA), cu rezultat negativ efectuat pe un eşantion de sânge prelevat la..... (6), nu mai puțin de 14 de zile de la data de începere a perioadei la care se face referire la punctul II.3.3, și testul a fost efectuat ultima oară pe un eşantion de sânge prelevat la..... (6); nu mai mult de 90 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor de animale destinate comercializării;	
	II.3.4.2.	pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), un test de identificare a agentului, efectuat cu un rezultat negativ pe cel puțin două eşantioane (tampoane), prelevate în timpul perioadei la care se face trimitere la punctul II.3.3 din cel puțin nivelul suprafețelor mucoase ale fosei clitoridiene și ale sinusurilor clitoridiene ale iepei donatoare;	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i>	[II.3.4.2.1. de două ori la un interval de cel puțin 7 zile la ..... (6) și la ..... (6), în cazul izolării <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 48 de ore în cazul în care exemplarele sunt păstrate la rece în timpul transportului;]			
(1) <i>și/sau</i>	[II.3.4.2.2. o singură dată la ..... (6), în cazul detectării genomului <i>Taylorella equigenitalis</i> prin PCR sau PCR în timp real, efectuată în 48 de ore după prelevarea eșantioanelor de la animalul donator;]  Eșantioanele menționate la punctele II.3.4.2.1 și II.3.4.2.2 nu au fost în niciun caz prelevate mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (la nivel 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;			
(1) <i>fie</i>	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a iepelor donatoare cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
(1) <i>fie</i>	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
(1) <i>fie</i>	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din specia ecvină;]  II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un 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>Observații</b>				
<b>Partea I:</b>				
Rubrica I.12:	Locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producție a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.			
Rubrica I.13:	Locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producție de embrioni sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.			
Rubrica I.23:	Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.			
Rubrica I.31:	categoria: 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.  Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.  Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.			
<b>Partea II:</b>				
(1)	A se tăia mențiunea inutilă.			
(2)	Numai centrele 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:			
<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>				

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>(<sup>3</sup>) JO L 268, 14.9.1992, p. 54. (<sup>4</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1. (<sup>5</sup>) JO L 165, 30.4.2004, p. 1. (<sup>6</sup>) Introduceți data. — 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> <table><tr><td>Numele (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătura:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table>			Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătura:									
Ștampila:										



## PARTEA B

Model de certificat de sănătate IIB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare sau producție de embrioni autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

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

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

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

Partea II: Certificare

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) <i>fie</i>	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
(1) <i>fie</i>	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din specia ecvină;]  II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un 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>Observații</b>				
<b>Partea I:</b>				
Rubrica I.12:	locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producție a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.			
Rubrica I.13:	locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producție a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.			
Rubrica I.23:	Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.			
Rubrica I.31:	categoria: 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.  identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.  Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.  numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.			
<b>Partea II:</b>				
(1)	A se tăia mențiunea inutilă.			
(2)	Numai centrele 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:  <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>			
(3)	Introduceți data.			
(4)	JO L 192, 23.7.2010, p. 1.			
— Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.				
<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>				

## PARTEA C

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

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Certificat pentru comerț în interiorul Uniunii

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Țara de origine		Codul ISO	I.9. Regiunea de origine		Codul
				I.10. Țara de destinație		Codul ISO
				I.11. Regiunea de destinație		Codul
	I.12. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație  Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal	
			Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal	
	I.14.		I.15.			
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.			
	I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>			
		I.20. Cantitate				
I.21. Temperatura produselor Congelate <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire Punct de intrare		Codul ISO Codul Număr PIF	I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru			
			Codul ISO Codul ISO Codul ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punct de ieșire		Codul ISO Codul		I.29.		
I.30.						
I.31. Identificarea mărfurilor						
Specie (denumire științifică)		Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Cantitate	

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea C

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

## UNIUNEA EUROPEANĂ

## Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>3</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) Nu se aplică în cazul ovulelor.</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

Anexele I și II la Decizia 2010/471/UE se modifică după cum urmează:

1. În anexa II, partea 2 se înlocuiește cu următorul text:

„PARTEA 2

## Secțiunea A

MODELUL 1 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de material seminal de animale din specia ecvină colectate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și distribuite de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a
			I.3. Autoritatea competentă centrală	
			I.4. Autoritatea competentă locală	
	I.5. Destinatar Nume 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	Codul
	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		I.12. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal	
	Centrul de material seminal <input type="checkbox"/>		Exploatația <input type="checkbox"/>	
	Numărul de autorizare		Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării	
I.15. Mijloace de transport  Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		
		I.17.		
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		
		I.20. Cantitate		
I.21.		I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24.		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>				
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
Codul ISO				
I.28. Identificarea mărfurilor				
Specii (denumire științifică)		Identitatea donatorului		
		Data colectării		
		Cantitate		



TARA		Material seminal ecvin – Secțiunea A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
			II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)			
certific că:			
II.1.	Centrul de colectare a materialului seminal <sup>(3)</sup> în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru a fi exportat în Uniunea Europeană este autorizat și supravegheat de către autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (1) și capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE <sup>(4)</sup> ;		
II.2.	În cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus și se încheie la data la care s-a expediat materialul seminal proaspăt sau congelat sau până la expirarea perioadei de stocare de 30 de zile a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:		
II.2.1.	se situa în țara exportatoare sau, în cazul unei regionalizări, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE <sup>(5)</sup> , în acea parte din teritoriul țării exportatoare care:		
	— nu era considerată ca fiind atinsă de pesta 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 doi ani,		
	— a fost indemnă de morvă și durină de cel puțin șase luni;		
II.2.2.	îndeplinea condițiile impuse unei exploatații în cadrul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și anume:		
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.2.1. În urma unei boli dintre cele menționate mai sus nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boala aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de:		
	— orice tip de encefalomielită ecvină de cel puțin șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave,		
	— de anemie infecțioasă ecvină (AIE) cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (test AGID sau Coggins) efectuat pe eşantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase,		
	— de stomatită veziculoasă (SV) pe o perioadă de cel puțin șase luni de la ultimul caz înregistrat,		
	— de rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat,		
	— de antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat;]		
<sup>(1)</sup> fie	[II.2.2.1. În urma uneia dintre bolile menționate mai jos toate animalele din speciile sensibile la boala care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost indemnă, cel puțin 30 de zile, de orice tip de encefalomielită 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;]		
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 fi primiți în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori sau orice alt exemplar ecvin aflat în centru:		
II.3.1.	au fost menținuți în permanență, timp de 3 luni (sau de la sosire, dacă au fost direct importați dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de 3 luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE, în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, în perioada respectivă:		
	— nu era considerată ca fiind infectată cu pesta 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 doi ani,		
	— a fost indemnă de morvă și durină de cel puțin șase luni;		

TARA		Material seminal ecvin – Secțiunea A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certifi- catului
( <sup>1</sup> ) fie	[II.3.2. erau originari din țara exportatoare, care, în ziua admiterii în centru, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin șase luni,]		II.b.
( <sup>1</sup> ) fie	[II.3.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru depistarea stomatitei veziculoase (SV) efectuat cu un rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 32 sau un test ELISA pentru SV efectuat cu rezultate negative în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, pe o probă de sânge prelevat ( <sup>6</sup> ) într-o perioadă de 14 zile înainte de admiterea în centru];		
	II.3.3. proveneau din exploatații care, în ziua admiterii în centru, îndeplineau condițiile cerute 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 admiterii 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 ecvideu 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 de la 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 la teste care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare sunt incluse în acreditarea lor, în conformitate cu articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 ( <sup>7</sup> ), după cum urmează:		
	( <sup>8</sup> ) [II.4.4.1. pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau un test de imunoabsorbție legat cu enzimă (ELISA) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ];		
	II.4.4.2. pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE),		
	( <sup>1</sup> ) fie [II.4.4.2.1. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru];		
	( <sup>1</sup> ) și/sau [II.4.4.2.2. un test de izolare a virusului, reacția de polimerizare în lanț (PCR) sau reacția de polimerizare în lanț în timp real, efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total 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 (tamponuri) prelevat de la armăsarul donator de două ori la un interval de minimum 7 zile cel puțin din prepuț, uretră și fossa glandis;		
	Eșantioanele nu au fost în niciun caz prelevate mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (la nivel 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 unde au fost supuse, cu rezultat negativ, unui test pentru:		
	( <sup>1</sup> ) fie [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 48 de ore în cazul în care exemplarele sunt păstrate la rece în timpul transportului];		
	( <sup>1</sup> ) și/sau [II.4.4.3.2. detectarea genomului <i>Taylorella equigenitalis</i> prin PCR sau PCR în timp real, efectuată în 48 de ore după prelevarea eșantioanelor de la animalul donator];		

TARA		Material seminal ecvin – Secțiunea A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certifi- catului
	<p>II.4.5. au fost supuși, și au obținut rezultatele menționate la punctul II.4.4 în fiecare caz, la cel puțin unul din programele de teste descrise în detaliu la punctul 1.6 literele (a), (b) și (c) din capitolul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE, după cum urmează:</p> <p><sup>(9)</sup> [II.4.5.1. Armăsarul donator s-a aflat permanent 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 o stare de sănătate inferioară celei a armăsarului donator.</p> <p>Testele menționate la punctul II.4.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe probe prelevate <sup>(6)</sup> de la armăsarul donator la începutul perioadei de împerechere sau înainte de prima colectare a materialului seminal destinat importurilor în Uniune sub formă de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul este ținut în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal.]</p> <p><sup>(9)</sup> [II.4.5.2. Armăsarul donator s-a aflat 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 de colectare a materialului seminal pe răspunderea medicului veterinar al centrului pe o perioadă continuă mai scurtă decât 14 zile și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvidee cu o stare sanitară inferioară.</p> <p>Testele menționate la punctul II.4.4 au fost efectuate, cel puțin o dată pe an, pe probe prelevate <sup>(6)</sup> de la armăsarul donator la începutul perioadei de împerechere sau înainte de prima colectare a materialului seminal destinat importurilor în Uniune sub formă de material seminal proaspăt, refrigerat sau congelat și la cel puțin 14 zile după data la care a început perioada în care armăsarul este ținut în centru, care este cu cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal.</p> <p><i>precum 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 depistarea anemiei infecțioase ecvine, unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.1 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat <sup>(6)</sup> cu maximum 90 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;</p> <p>(b) pentru depistarea arteritei virale ecvine, unul dintre testele descrise</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.2 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat <sup>(6)</sup> cu maximum 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.2.2 a fost efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat <sup>(6)</sup> nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat <sup>(6)</sup> de la armăsarul donator în timpul perioadei de șase luni a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru;]</p> <p>(c) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, unul dintre testele descrise la punctul II.4.4.3 a fost efectuat ultima oară pe trei eșantioane (tampoane) prelevate <sup>(6)</sup> cu maximum 60 de zile înainte de data colectării materialului seminal descris mai sus</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [de două ori;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [cu o singură ocazie și supuse unui test PCR sau PCR în timp real.]</p> <p><sup>(9)</sup> [II.4.5.3. Armăsarul donator nu îndeplinește condițiile stabilite la punctul 1.6 literele (a) și (b) din capitolul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE, iar materialul seminal este colectat în vederea importării în Uniune sub formă de material seminal congelat.</p>		



ȚARA		Material seminal ecvin – Secțiunea A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
			II.b.
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.11:	Locul de origine corespunde centrului de colectare de origine a materialului seminal.		
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.28:	Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
	Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.		
<b>Partea II:</b>			
Instrucțiunile pentru completarea tabelului se găsesc la punctul II.4.6.			
Abrevieri:			
VS	Test de depistare a stomatitei veziculoase (SV) la cerere, în conformitate cu punctul II.3.2		
AIE-1	Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)		
AIE-2	Al doilea test de depistare a AIE		
AVE-B1	Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe un eșantion de sânge		
AVE-B2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de sânge		
AVE-S1	Primul test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal		
AVE-S2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal		
MCE-11	Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion		
MCE-12	Primul test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11		
MCE-21	Al doilea test de depistare a MCE realizat pe primul eșantion		
MCE-22	Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21		
Instrucțiuni:			
Programul de teste (punctele 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.			
Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele în 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, trebuie indicate 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.			
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 pe rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 din exemplul de mai jos.			

## ȚARA

## Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al Certificatului			II.b.		
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data de începere		Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare					
		Reședința donatorului	Colectarea de material 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	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
					AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22

- (1) Se elimină ceea ce nu corespunde.
- (2) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță care figurează în coloana 2 din anexa I la 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), cu condiția ca materialul seminal să fi fost colectat în acea parte a teritoriului țării terțe precizate în coloana 4, de la un armăsar donator din categoria de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.
- (3) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate, în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) din Directiva 92/65/CEE, pe site-ul internet al Comisiei: [http://ec.europa.eu/food/animal/semem\\_ova/equine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm).
- (4) Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a ceințelor 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 în anexa A punctul I la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).
- (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).
- (6) Menționați data în tabelul de la punctul II.4.6 (respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).
- (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).
- (8) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost ținute 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 categorie de 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.
- (9) Tăiați programele care nu se aplică transportului.
- (10) A se introduce numele și concentrațiile.

— 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:

## Secțiunea B

MODELUL 2 – Model de certificat de sănătate pentru importurile transporturilor de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectate, prelucrate și/sau depozitate 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 autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

## ȚARA

## Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		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 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	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal		Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
I.21.						I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță			Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specii denumire științifică)		Identitatea donatorului		Data colectării		Cantitate		

## TARA

## Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
certific că:		
II.1.	centrul de colectare a materialului seminal <sup>(3)</sup> în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru a fi exportat în Uniunea Europeană este autorizat și supravegheat de către autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (1) și capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.	în cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal descris anterior și se încheie la data la care s-a expedit materialul seminal proaspăt sau congelat sau până la expirarea perioadei de stocare de 30 de zile a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:	
II.2.1.	se situa în țara exportatoare sau, în cazul unei regionalizări, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE <sup>(6)</sup> , în acea parte din teritoriul țării exportatoare care: <ul style="list-style-type: none"> <li>— nu era considerată ca fiind atinsă de pesta ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(6)</sup>,</li> <li>— a fost indemnă, în ultimii doi ani, de encefalomielite ecvină venezueleană,</li> <li>— a fost indemnă, în ultimele șase luni, de morvă și durină;</li> </ul>	
II.2.2.	îndeplinea condițiile impuse unei exploatații în cadrul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE <sup>(6)</sup> , și anume:	
<sup>(1) fie</sup>	[II.2.2.1. nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de: <ul style="list-style-type: none"> <li>— orice tip de encefalomielită ecvină de cel puțin șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave,</li> <li>— de anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (test Coggins) efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase;</li> <li>— de stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin șase luni de la ultimul caz înregistrat,</li> <li>— de rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat,</li> <li>— de antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat,]</li> </ul>	
<sup>(1) fie</sup>	[II.2.2.1. toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost indemnă, de cel puțin 30 de zile, de orice tip de encefalomielită ecvină, anemie infecțioasă ecvină, stomatită veziculoasă și rabie pe o perioadă sau, 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 fi primiți în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori sau orice alt exemplar ecvin aflat în centru:	
II.3.1.	au fost deținuți în permanență, timp de trei luni (sau de la sosire, 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 <sup>(6)</sup> , în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, pe perioada respectivă	



ȚARA		Material seminal ecvin – Secțiunea B	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
	<p>— nu era considerată ca fiind atinsă de pesta ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE <sup>(5)</sup>,</p> <p>— a fost indemnă de encefalomielită ecvină venezueleană de cel puțin doi ani,</p> <p>— a fost indemnă de morvă și durină de cel puțin șase luni;</p>		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.3.2. erau originari din țara exportatoare, care, în ziua admiterii în centru, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin șase luni,]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.3.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru depistarea stomatitei veziculoase (SV) efectuat cu un rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 12 pe un eșantion de sânge prelevat <sup>(4)</sup> în termen de 14 zile înainte de admiterea în centru;]		
	II.3.3. proveneau din exploatații care, în ziua admiterii în centru, îndeplineau condițiile cerute 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 admiterii 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 din specia ecvideelor 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 testelor de diagnostic și al vaccinurilor pentru animalele terestre al OIE, efectuate pe eșantioane prelevate în conformitate cu unul dintre programele menționate la punctul II.4.5 într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă:	
	( <sup>1</sup> )( <sup>5</sup> ) fie	[II.4.4.1. un test de imunodifuziune în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), cu rezultat negativ;]	
	( <sup>1</sup> )( <sup>5</sup> ) fie	[II.4.4.1. un test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE) cu rezultat negativ;	
precum și	( <sup>1</sup> ) fie	[II.4.4.2. un test de seroneutralizare pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE), cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1/4;]	
	( <sup>1</sup> ) fie	[II.4.4.2. un test de izolare a virusului pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE), efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total al armăsarului donator, cu rezultat negativ;]	
precum și		II.4.4.3. un test de identificare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), efectuat în două reprize pe eșantioane prelevate la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> după o perioadă de cultură de 7-14 zile pe prelevări de lichid preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
	II.4.5.	au fost supuși, și au obținut rezultatele menționate la punctul II.4.4. în fiecare caz, la cel puțin unul din programele de teste <sup>(6)</sup> 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 s-a aflat permanent 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 o stare de sănătate inferioară celei a armăsarului donator. Testele descrise la punctul II.4.4 s-au executat pe eșantioane prelevate <sup>(4)</sup> anterior primei colectări de material seminal la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile.	



ȚARA		Material seminal ecvin – Secțiunea B	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
			II.b.
( <sup>1</sup> ) fie	[II.5. Nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]		
( <sup>1</sup> ) 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 ( <sup>7</sup> ): ..... .....];		
II.6.	Materialul seminal descris mai sus a fost:		
	II.6.1. colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea I punctul 1 și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.6.2. expedit la locul de încărcare într-un container sigilat, în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat la rubrica I.23.		
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.11:	locul de origine corespunde centrului de colectare de origine a materialului seminal.		
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.28:	<i>identitatea donatorului</i> corespunde identificării oficiale a animalului. <i>data colectării</i> este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa. <i>numărul de autorizare al centrului</i> corespunde cu numărul de autorizare al centrului menționat la rubrica I.11 în care a fost colectat materialul seminal.		
<b>Partea II:</b>			
Instrucțiunile pentru completarea tabelului se găsesc la punctul II.4.6.			
Abrevieri:			
VS	Test de depistare a stomatitei veziculoase (SV) la cerere, în conformitate cu punctul II.3.2		
AIE-1	Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)		
AIE-2	Al doilea test de depistare a AIE		
AVE-B1	Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe un eșantion de sânge		
AVE-B2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de sânge		
AVE-S1	Primul test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal		
AVE-S2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal		
MCE-11	Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion		
MCE-12	Primul test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11		
MCE-21	Al doilea test de depistare a MCE realizat pe primul eșantion		
MCE-22	Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21		
Instrucțiuni:			
Programul de teste (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.			
Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele în 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, sunt indicate în partea superioară a coloanelor 5 până la 9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 din exemplul de mai jos.			
Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la II.4.5.2 sau II.4.5.3, se introduc în rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 în exemplul de mai jos.			

## TARA

## Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al Certificatului		II.b.			
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data de începere		Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare					
		Reședința donatorului	Colectarea de material 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	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
					AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22
<p>(1) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(2) Sunt autorizate importurile de material seminal dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(3) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal, menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(4) Introduceți data în tabelul de la punctul II.4.6 (urmați orientările din partea II a observațiilor)</p> <p>(5) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul 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>(6) Tăiați programele care nu se aplică transportului.</p> <p>(7) A se introduce 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>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>									

## Secțiunea C

MODELUL 3 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectate, prelucrate și depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE înainte de 1 septembrie 2010 și distribuite după 31 august 2010 de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

## ȚARA

## Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume 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	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal			Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță			Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specii (denumire științifică)		Identitatea donatorului		Data colectării		Cantitate		

**ȚARA** **Material seminal ecvin – Secțiunea C**

	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<b>Partea II: Certificare</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
	certific 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 autorizat 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 sau, în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE <sup>(6)</sup> , pe o parte a teritoriului țării exportatoare care era, în ziua în care a fost colectat materialul seminal și până la data expedierii acestuia, indemnă de: <ul style="list-style-type: none"> <li>— pestă ecvină africană, conform legislației UE;</li> <li>— encefalomielită ecvină venezueleană, în ultimii doi ani;</li> <li>— morvă și durină, în ultimele șase luni;</li> </ul>	
	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 pe motive de sănătate animală în care să se prevadă una din următoarele condiții:	
	II.1.3.1.	dacă nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, interdicția durează: <ul style="list-style-type: none"> <li>— șase luni, cu începere din ziua în care sunt sacrificate toate ecvideele care suferă de boală, în cazul encefalomielitei ecvine;</li> <li>— pe perioada necesară pentru realizarea, la interval de 3 luni, a două teste Coggins, cu rezultate negative, pe animalele care s-au aflat în exploatație după sacrificarea animalelor infectate, în cazul anemiei infecțioase ecvine;</li> <li>— șase luni, în caz de stomatită veziculoasă;</li> <li>— o lună de la ultimul caz înregistrat, în caz de rabie;</li> <li>— 15 zile de la ultimul caz înregistrat, în caz de antrax.</li> </ul>	
	II.1.3.2.	dacă toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și dacă toate spațiile au fost dezinfectate, interdicția durează 30 de zile, sau 15 zile în cazul antraxului, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor este realizată în mod satisfăcător;	
	II.1.4.	cuprindea, pe perioada începând cu 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și continuând până la data expedierii acestuia, numai ecvideele care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;	
	II.2.	înainte de a fi primiți în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori sau orice alt exemplar ecvin aflat în centru:	
II.2.1.	s-au aflat în permanență, timp de trei luni (sau de la sosire, dacă au fost direct importați dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de trei luni) pe teritoriul, sau în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului <sup>(1)</sup> țării exportatoare, care, pe perioada respectivă, a fost indemnă de: <ul style="list-style-type: none"> <li>— pestă ecvină africană, conform legislației UE;</li> <li>— encefalomielită ecvină venezueleană, în ultimii doi ani;</li> <li>— morvă, în ultimele șase luni;</li> <li>— durină, în ultimele șase luni;</li> </ul>		

ȚARA		Material seminal ecvin – Secțiunea C		
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certifi- catului	II.b.
(1) fie	[II.2.2. erau originare de pe teritoriul țării exportatoare, care, în ziua admiterii în centru, a fost indemn de șase luni de stomatită veziculoasă,]			
(1) fie	[II.2.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru identificarea stomatitei veziculoase pe un eșantion de sânge recoltat în data de ..... <sup>(4)</sup> , în termen de 14 zile înainte de admiterea în centru, cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1/12;]			
II.2.3.	proveneau din exploatații care, în ziua admiterii în centru, îndeplineau condițiile cerute 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 nici unei boli infecțioase sau contagioase,			
II.3.2.	timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală,			
II.3.3.	timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care nici un exemplar ecvin nu a prezentat semne clinice de arterită contagioasă ecvină,			
II.3.4.	timp de 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care nici un exemplar ecvin nu a prezentat semne clinice de metrită contagioasă ecvină,			
II.3.5.	după cunoștințele mele și în măsura în care s-a putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal;			
II.3.6.	au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală efectuate într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, conform programului de teste menționat la punctul II.3.7:			
II.3.6.1.	un test de imunodifuziune în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ <sup>(3)</sup> ;			
(1) fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru depistarea arteritei virale ecvine, cu rezultat negativ la o diluție seroasă de 1/4;]			
(1) fie	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru depistarea arteritei virale ecvine, efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total, cu rezultat negativ;]			
II.3.6.3.	un test de depistare a metritei contagioase ecvine, efectuat în două etape și la un interval de șapte zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare din cazuri;			
II.3.7.	au fost supuși unuia dintre programele de control următoare <sup>(5)</sup> :			
II.3.7.1.	Armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar nici unul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.  Testele cerute la punctul II.3.6 au fost efectuate pe eșantioane prelevate la data de ..... <sup>(4)</sup> și ..... <sup>(4)</sup> , cu cel puțin 14 zile înainte de debutul perioadei de ședere citate și cel puțin la începutul perioadei de reproducție;			
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 ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.  Testele cerute la punctul II.3.6 au fost efectuate pe eșantioane prelevate la data de ..... <sup>(4)</sup> și ..... <sup>(4)</sup> , în termen de 14 zile înainte de prima colectare de material seminal și cel puțin la începutul perioadei de reproducție.  Testul cerut la punctul II.3.6.1 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat cu cel mult 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal, la data de ..... <sup>(4)</sup> ;			

**ȚARA** **Material seminal ecvin – Secțiunea C**

II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Testul cerut la punctul II.3.6.2 a fost efectuat ultima oară cu maximum 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal la ..... ( <sup>4</sup> );]			
( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv la arterita virală ecvină a fost confirmată printr-un test de izolare a virusului efectuat cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal, la ..... ( <sup>4</sup> );]			
II.3.7.3.	Testele cerute la punctul II.3.6 au fost efectuate în timpul perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal, pe eșantioane prelevate la ..... ( <sup>4</sup> ) și la ..... ( <sup>4</sup> );			
II.4.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu indicațiile prevăzute în capitolele II și III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.			
<b>Observații</b>				
<b>Partea I:</b>				
Rubrica I.11: Locul de origine corespunde centrului de colectare de origine a materialului seminal.				
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.28: <i>identitatea donatorului</i> corespunde identificării oficiale a animalului.				
<i>data colectării</i> este indicată în următorul format: zz/ll/aaaa.				
<i>numărul de autorizare al centrului</i> corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare menționat la rubrica I.11. în care a fost colectat materialul seminal de origine.				
<b>Partea II:</b>				
<sup>(1)</sup> Se elimină ceea ce nu corespunde.				
<sup>(2)</sup> Sunt autorizate importurile de material seminal dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.				
<sup>(3)</sup> Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul 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.				
<sup>(4)</sup> Introduceți data.				
<sup>(5)</sup> Tăiați programele care nu se aplică transportului.				
<sup>(6)</sup> 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				
Numele (cu majuscule):			Calificarea și titlul:	
Data:			Semnătura:	
Ștampila:				



## Secțiunea D

MODELUL 4 — Model de certificat de sănătate pentru importul transporturilor de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 30 septembrie 2014 și al transporturilor de stocuri de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat 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 de stocare a materialului seminal autorizat

## ȚARA

## Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume 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		Codul	
					I.9. Țara de destinație		Codul ISO	
					I.10. Regiunea de destinație		Codul	
	I.11. Locul de origine  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresă Cod poștal		Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente	
I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate		
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specii (denumire științifică) Identitatea donatorului Data colectării Cantitate								

**ȚARA** **Material seminal de la ecvine – Secțiunea D**

	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
<b>Partea II: Certificare</b>	certific că:		
	II.1.	centrul <sup>(3)</sup> descris la rubrica I.11, la care a fost depozitat materialul seminal destinat exportului către Uniunea Europeană:	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[[I.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (1) și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE <sup>(4)</sup> ];	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[[I.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (2) și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul II alineatul (2) din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]	
	II.2.	Materialul seminal destinat exportului către Uniunea Europeană:	
	II.2.1.	a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru autorizat de colectare a materialului seminal <sup>(5)</sup> , exploatat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul I alineatul (1) și capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE, care este	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[este situat în țara exportatoare;]	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[situat în ..... <sup>(2)</sup> și a fost importat în țara exportatoare în condiții cel puțin la fel de stricte ca pentru importurile în Uniunea Europeană de material seminal de animale din specia ecvină, 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 prevăzute în:	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Modelul 1 din secțiunea A din partea 2 a anexei II la Decizia 2010/471/UE <sup>(6)</sup> ];	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Modelul 2 din secțiunea B din partea 2 a anexei II la Decizia 2010/471/UE <sup>(6)</sup> ];	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Modelul 3 din secțiunea C din partea 2 a anexei II la Decizia 2010/471/UE <sup>(6)</sup> ];	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[Decizia 95/539/CE <sup>(6)</sup> 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 punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat la rubrica I.23.	
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
Rubrica I.11:	Locul de origine corespunde centrului de stocare de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.17:	Numărul (numerele) certificatelor originale aferente corespunde (corespund) cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului (certificatelor) sanitar(e) care însoțea(u) materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare de origine a materialului seminal la centrul de depozitare a materialului seminal descris mai sus. Originalul respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.		
Rubrica I.23:	Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.28:	Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.			

ȚARA		Material seminal de la ecvine – Secțiunea D	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
		II.b.	
<b>Partea II:</b>			
<p>(<sup>1</sup>) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(<sup>2</sup>) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(<sup>3</sup>) Numai centrele aprobate de colectare sau de depozitare a materialului seminal, enumerate pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>4</sup>) 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 în anexa A punctul I la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).</p> <p>(<sup>5</sup>) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresele următoare:</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><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>6</sup>) Originalul documentului (documentelor) sau certificatului (certificatelor) de sănătate sau copiile aprobate în mod oficial ale acestora care au însoțit materialul seminal descris mai sus de la centrul autorizat de colectare de origine a materialului seminal la centrul de expediere a materialului seminal menționat 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>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			

2. Anexa II se înlocuiește cu textul următor:

„ANEXA II

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL DE OVULE ȘI EMBRIONI DE ANIMALE DIN SPECIA ECVINĂ**

PARTEA 1

**Note explicative pentru certificare**

<p>(a) Certificatele de sănătate se emit de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare, în conformitate cu modelul prezentat în partea 2 din anexa II.</p> <p>În cazul unor cerințe suplimentare de certificare din partea statului membru de destinație, în formularul original al certificatului de sănătate sunt incluse, de asemenea, atestări care să certifice faptul că aceste cerințe sunt îndeplinite.</p> <p>(b) 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>(c) Atunci când modelul de certificat de sănătate indică alegerea mențiunii adecvate, mențiunile irelevante pot fi tăiate cu o linie și parafate și apoi ștampilate de inspectorul autorizat sau eliminate complet din certificat.</p> <p>(d) Certificatul de sănătate se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru în care se situează punctul de control la frontiera de intrare a lotului în Uniunea Europeană și ale statului membru de destinație. Cu toate acestea, statele membre în cauză pot să autorizeze redactarea certificatului în limba oficială a unui alt stat membru, certificatul fiind însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.</p> <p>(e) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificatul de sănătate, din motive de identificare a diferitelor elemente ale lotului (tabelul de la rubrica I.28 din modelul de certificat de sănătate), aceste foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului de sănătate prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei inspectorului autorizat.</p>	<p>(f) În cazul în care certificatul de sănătate, inclusiv tabelele suplimentare prevăzute la litera (e), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerotează în josul paginii – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(g) Originalul certificatului de sănătate trebuie completat și semnat de către un medic veterinar oficial în cursul ultimei zile lucrătoare care precedă încărcarea lotului pentru export către Uniunea Europeană. Autoritățile competente din țara terță exportatoare asigură respectarea cerințelor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului <sup>(1)</sup>.</p> <p>Culoarea semnăturii și 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>(h) Originalul certificatului sanitar trebuie să însoțească lotul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>(i) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a ale modelului de certificat de sănătate trebuie să fie emis de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare.</p>
--	---

<sup>(1)</sup> JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

## PARTEA 2

## Secțiunea A

MODELUL 1 — Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină 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 autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor

## ȚARA

## Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a	
			I.3. Autoritatea competentă centrală		
			I.4. Autoritatea competentă locală		
	I.5. Destinatar Nume 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	Codul	
			I.9. Țara de destinație	Codul ISO	
			I.10. Regiunea de destinație	Codul	
	I.11. Locul de origine Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.12. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării		
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE		
		I.17.			
I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		
			I.20. Cantitate		
I.21.			I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24.		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>					
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
			Codul ISO		
I.28. Identificarea mărfurilor					
Specii (denumire științifică)		Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Cantitate

ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
		II.b.	
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)			
certific că:			
II.1.	ovulele <sup>(1)</sup> /embrionii <sup>(1)</sup> menționați mai sus:		
II.1.2.	au fost colectați <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> de către echipa <sup>(3)</sup> identificată la rubrica I.11, care a fost autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE <sup>(4)</sup> 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 <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> , prelucrați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.4.	au fost colectați într-un spațiu separat de celelalte părți sau localuri ale exploatației, bine întreținut, curățat și dezinfectat înainte de colectare;		
II.1.5.	au fost examinați, prelucrați și ambalați în instalații 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 stocare 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.	au fost păstrate în permanență, timp de trei luni (sau de la sosire, dacă au fost direct importate 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 <sup>(5)</sup> , în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, în perioada respectivă:	
		— nu era considerată ca fiind infectată cu pesta 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 doi ani;	
		— a fost indemnă de morvă și durină de cel puțin șase luni;	
<sup>(1)</sup> fie	II.1.6.2.	erau originare din țara exportatoare, care, în ziua admerției în centru, era indemnă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin șase luni,]	
<sup>(1)</sup> fie	II.1.6.2.	au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru depistarea stomatitei veziculoase (SV) efectuat cu un rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 32 sau un test ELISA pentru SV efectuat cu rezultate negative în conformitate cu capitolul relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, pe o probă de sânge prelevat la ..... <sup>(6)</sup> într-o perioadă de 30 de zile înainte de recoltarea ovulelor <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> ];	
<sup>(1)</sup> 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 <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și până la data expedierii lor, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și mai ales;]	

ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
		II.b.	
( <sup>1</sup> ) 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 ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) și până, în cazul ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) congelați, la expirarea perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie în localuri autorizate, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și mai ales;]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.1.6.3.1. în urma unei boli dintre cele menționate mai sus nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de:		
	— orice tip de encefalomielită ecvină de cel puțin șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave;		
	— anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (teste AGID sau Coggins), efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase;		
	— stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin șase 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;]		
( <sup>1</sup> ) fie	[II.1.6.3.1. în urma uneia dintre bolile menționate mai jos toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și 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;]		
II.1.6.4.	în perioada celor 30 de zile înainte de colectare, ovulele ( <sup>1</sup> )/embrionii ( <sup>1</sup> ) au fost menținuți în exploatații și niciunul dintre aceștia 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 o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) și între data primelor eșantioane menționate la punctele II.1.6.6.1 și II.1.6.6.2 și data colectării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> );		
II.1.6.6.	au fost supuse la teste care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolelor relevante din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă, iar testele menționate în continuare sunt incluse în sistemul său de acreditare în conformitate cu articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 ( <sup>7</sup> ), după cum urmează:		
( <sup>8</sup> )	[II.1.6.6.1. pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), testul de imunodifuzie în gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau un test de imunoabsorbție legată cu enzimă (ELISA), cu rezultat negativ efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la ..... ( <sup>6</sup> ), nu mai puțin de 14 zile de la data de începere a perioadei la care se face referire la punctul II.1.6.5, și testul a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat la ..... ( <sup>6</sup> ); nu mai mult de 90 de zile înainte de data colectării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) de animale destinate importului în Uniune;]		
	II.1.6.6.2. pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), un test de identificare a agentului, efectuat cu un rezultat negativ pe cel puțin două eșantioane (tampoane), prelevate în timpul perioadei la care se face trimitere la punctul II.1.6.5 din cel puțin nivelul suprafețelor mucoase ale fosei clitoridiene și ale sinusurilor clitoridiene ale iepii donatoare		

ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [II.1.6.6.2.1.	de două ori la un interval de cel puțin 7 zile la ..... ( <sup>6</sup> ) și la ..... ( <sup>6</sup> ), în cazul izolării <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 48 de ore în cazul în care exemplarele sunt păstrate la rece în timpul transportului;]	II.b.
	( <sup>1</sup> ) <i>și/sau</i> [II.1.6.6.2.2.	o singură dată la ..... ( <sup>6</sup> ), în cazul detectării genomului <i>Taylorella equigenitalis</i> prin PCR sau PCR în timp real, efectuată în 48 de ore după prelevarea eșantioanelor de la animalul donator;]	
	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 (la nivel 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;		
	II.1.6.7.	conform informațiilor pe care le dețin și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvideele care suferă de boli infecțioase sau contagioase timp de 15 zile, imediat înainte de colectare;	
	II.1.6.8.	în ziua colectării ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) nu prezentau semnele clinice ale vreunei boli infecțioase sau contagioase;	
II.1.7.	au fost colectați ( <sup>1</sup> )/produși ( <sup>1</sup> ) după data la care echipa de colectare ( <sup>1</sup> )/producție ( <sup>1</sup> ) de embrioni menționată la rubrica I.11 a fost autorizată de către autoritatea competentă a țării exportatoare;		
II.1.8.	au fost prelucrați și depozitați în condiții autorizate cel puțin timp de 30 de zile imediat după colectare ( <sup>1</sup> )/producție ( <sup>1</sup> ) și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele prevăzute la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.2.	Embrionii descriși mai sus au fost concepuți prin inseminare artificială ( <sup>1</sup> )/prin fertilizare <i>in vitro</i> ( <sup>1</sup> ) cu ajutorul materialului seminal care îndeplinește dispozițiile Directivei 92/65/CEE și provine din centre de colectare de material seminal care sunt autorizate, în conformitate cu articolul 11 alineatul (2) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE ( <sup>9</sup> ) și sunt situate într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o țară terță sau pe o parte din teritoriul unei țări terțe menționate, respectiv, în coloanele 2 și 4 ale anexei I la Decizia 2004/211/CE, din care importul de material seminal ecvin colectat de la cai înregistrați, ecvidee înregistrate sau ecvidee pentru reproducere și producție este autorizat, în conformitate cu articolul 4 din Decizia 2004/211/CE și indicat în coloanele 11, 12 și 13 din anexa I la aceasta ( <sup>10</sup> )( <sup>11</sup> );		
( <sup>12</sup> ) [II.3.	Ovulele utilizate pentru producția de embrioni <i>in vitro</i> menționată mai sus corespund cerințelor anexei D la Directiva 92/65/CEE și în special cerințelor stabilite la punctele II.1.1 până la II.1.8 ale prezentului certificat.]		
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
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 autorizat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat pe lista publicată de Comisie la următoarea adresă:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</a>		
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.28:	Categorica: 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.  Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.  Data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.		



ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
		II.b.	
<b>Partea II:</b>			
<p>(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea inutilă.</p> <p>(<sup>2</sup>) Numai țările terțe sau părțile din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 din anexa I la 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), respectiv din care se autorizează importurile permanente de ecvidee înregistrate și de ecvidee de crescătorie și de rentă sunt, de asemenea, autorizate și astfel cum sunt indicate în coloana 14 a anexei I la respectiva decizie.</p> <p>(<sup>3</sup>) Numai echipele autorizate de colectare și de producție a embrionilor menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>4</sup>) 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 în anexa A punctul I la Directiva 90/425/CEE (JO L 268, 14.9.1992, p. 54).</p> <p>(<sup>5</sup>) 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>(<sup>6</sup>) Introduceți data. (Respectați instrucțiunile din partea II a observațiilor).</p> <p>(<sup>7</sup>) 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>(<sup>8</sup>) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul AGID sau testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care s-au aflat în permanentă în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acesteia 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 folosit pentru fertilizare.</p> <p>(<sup>9</sup>) Numai centrele autorizate 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, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresele următoare: <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/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>10</sup>) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicate în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(<sup>11</sup>) Nu se aplică în cazul ovulelor.</p> <p>(<sup>12</sup>) A se șterge dacă niciun embrion din lot 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>			
Medic veterinar oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și titlul:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

## Secțiunea B

MODELUL 2 — Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE după 31 august 2010 și înainte de 1 octombrie 2014 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este echipa de origine a ovulelor sau embrionilor

## ȚARA

## Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume 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	Codul	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		I.12. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa de colectare a embrionilor <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		Numărul de autorizare		Numărul de auto-	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul mărfurilor (codul SA) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		
Țara terță		Codul ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specii (denumire științifică)		Categorie		Identitatea donatorului		Data colectării	Cantitate	

## ȚARA

## Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare <sup>(2)</sup> ..... prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
certific că:		
II.1. ovulele <sup>(1)</sup> /embrionii <sup>(1)</sup> menționați mai sus:		
II.1.2.	au fost colectați <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> de către echipa <sup>(3)</sup> identificată la rubrica I.11, care a fost autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul 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 <sup>(1)</sup> /produși <sup>(1)</sup> , prelucrați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.1.4.	au fost colectați într-un spațiu separat de celelalte părți sau localuri ale exploatației, bine întreținut, curățat și dezinfectat înainte de colectare;	
II.1.5.	au fost examinați, prelucrați și ambalați în instalații 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 stocare 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.	au fost păstrate în permanență, timp de trei luni (sau de la sosire, dacă au fost importate 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 <sup>(8)</sup> , în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, pe perioada respectivă	
	— nu era considerată ca fiind infectată cu pesta 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 de cel puțin doi ani,	
	— a fost indemnă de morvă și durină de cel puțin șase luni;	
<sup>(1) fie</sup>	[II.1.6.2.	provineau dintr-o țară exportatoare care, în ziua colectării, era indemnă de stomatită veziculoasă de cel puțin șase luni;]
<sup>(1) fie</sup>	[II.1.6.2.	au fost supuse unui test de neutralizare virală pentru depistarea stomatitei veziculoase pe un eșantion de sânge recoltat în data de ..... <sup>(4)</sup> , în perioada de 30 de zile anterioară colectării, al cărui rezultat a fost negativ la o diluție seroasă de 1/12;]
<sup>(1) fie</sup>	[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 <sup>(1)</sup> /embrionilor <sup>(1)</sup> și până la data expedierii lor, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și mai ales;]

ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [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 ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) și până, în cazul ovulelor ( <sup>1</sup> )/embrionilor ( <sup>1</sup> ) congelați, la expirarea perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie în localuri autorizate, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și mai ales;]
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [II.1.6.3.1.		nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, iar exploatația a fost îndemnată de: <ul style="list-style-type: none"> <li>— orice tip de encefalomielită ecvină de cel puțin șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave;</li> <li>— anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (teste Coggins) efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase;</li> <li>— stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin șase luni de la ultimul caz înregistrat;</li> <li>— rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat;</li> <li>— antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat;]</li> </ul>
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [II.1.6.3.1.		toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost îndemnată, de cel puțin 30 de zile, de orice tip de encefalomielită ecvină, anemie infecțioasă ecvină, stomatită veziculoasă și rabie pe o perioadă sau, 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 menținute 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 și au obținut un rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (test Coggins) sau la un test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, realizate pe un eșantion de sânge prelevat la ..... <sup>(4)</sup> , adică în cursul celor 30 de zile înainte de data primei colectări de ovule sau de embrioni și testul a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat la ..... <sup>(4)</sup> , adică cu maximum 90 de zile înainte de colectarea ovulelor sau a embrionilor <sup>(5)</sup> ;
	II.1.6.7.		au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină prin izolare de <i>Taylorella equigenitalis</i> după o cultivare de 7-14 zile cu rezultate negative în fiecare caz pe eșantioane prelevate în ultimele 30 de zile dinaintea datei primei colectări de ovule sau embrioni de pe suprafețele mucoaselor fosei clitorisului și ale sinusurilor clitorisului în două cicluri estrale consecutive la ..... <sup>(4)</sup> și la ..... <sup>(4)</sup> , și pe un specimen suplimentar de cultură prelevat în timpul unuia dintre ciclurile estrale din cervixul endometrial la ..... <sup>(4)</sup> ;

## ȚARA

## Ovule/embrioni de ecvidee

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>II.1.6.8. conform informațiilor pe care le dețin și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvideele care suferă de boli infecțioase sau contagioase timp de 15 zile, imediat înainte de colectare;</p> <p>II.1.6.9. în ziua colectării ovulelor<sup>(1)</sup>/embrionilor<sup>(1)</sup> nu prezentau semnele clinice ale vreunei boli infecțioase sau contagioase;</p> <p>II.1.7. au fost colectați<sup>(1)</sup>/produși<sup>(1)</sup> după data la care echipa de colectare<sup>(1)</sup>/producție<sup>(1)</sup> de embrioni menționată la rubrica I.11 a fost autorizată de către autoritatea competentă a țării exportatoare;</p> <p>II.1.8. au fost prelucrați și depozitați în condiții autorizate cel puțin timp de 30 de zile imediat după colectare<sup>(1)</sup>/producție<sup>(1)</sup> și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele prevăzute la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p>		
II.2.	Embrionii descriși mai sus au fost concepuți prin inseminare artificială <sup>(1)</sup> /prin fertilizare <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> cu ajutorul materialului seminal care îndeplinește dispozițiile Directivei 92/65/CEE și provine din centre de colectare de material seminal care sunt autorizate, în conformitate cu articolul 11 alineatul (2) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și sunt situate într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o țară terță sau pe o parte din teritoriul unei țări terțe menționate, respectiv, în coloanele 2 și 4 ale anexei I la Decizia 2004/211/CE, din care importul de material seminal ecvin colectat de la cai înregistrați, ecvidee înregistrate sau ecvidee pentru reproducere și producție este autorizat, în conformitate cu articolul 4 din Decizia 2004/211/CE și indicat în coloanele 11, 12 și 13 din anexa I la aceasta <sup>(6)</sup> <sup>(7)</sup> ;		
II.3.	Ovulele utilizate pentru producția de embrioni <i>in vitro</i> menționată mai sus corespund cerințelor anexei D la Directiva 92/65/CEE și în special cerințelor stabilite la punctele II.1.1 până la II.1.8 ale prezentului certificat <sup>(1)</sup> .		
<b>Observații</b>			
<b>Partea I:</b>			
<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 autorizat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat pe lista publicată de Comisie la următoarea adresă:</p> <p style="text-align: center;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p>			
<p>Rubrica I.22: Numărul de pachete corespunde numărului de containere.</p>			
<p>Rubrica I.23: Se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p>			
<p>Rubrica I.28: <i>categoría</i>: 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 style="text-align: center;"><i>identitatea donatorului</i> corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p style="text-align: center;"><i>data colectării</i> este indicată în următorul format: zz/ll/aaaa.</p>			
<p style="text-align: center;"><i>numărul de aprobare al echipei</i>: corespunde echipei de colectare sau echipei de producție a embrionilor care a colectat/produs, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii și este autorizat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat pe lista publicată de Comisie la următoarea adresă:</p> <p style="text-align: center;"><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p>			

ȚARA		Ovule/embrioni de ecvidee	
II.	Informații privind sănătatea	II.a.	Numărul de referință al certificatului
			II.b.
<b>Partea II:</b>			
<p>(<sup>1</sup>) A se tăia mențiunea inutilă.</p> <p>(<sup>2</sup>) Sunt autorizate, de asemenea, numai țările terțe sau părțile din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 din anexa I la Decizia 2004/211/CE, respectiv cele din care se autorizează importurile permanente de ecvidee înregistrate și ecvidee pentru reproducere și astfel cum sunt indicate în coloana 14 a anexei I la Decizia 2004/211/CE.</p> <p>(<sup>3</sup>) Numai echipele autorizate de colectare și de producție a materialului seminal menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>4</sup>) Introduceți data.</p> <p>(<sup>5</sup>) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de 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>(<sup>6</sup>) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresele următoare:</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><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>(<sup>7</sup>) Nu se aplică în cazul ovulelor.</p> <p>(<sup>8</sup>) 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>			
Medic veterinar oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și titlul:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:"			



ISSN 1977-0782 (ediție electronică)  
ISSN 1830-3625 (ediție tipărită)



**Oficiul pentru Publicații al Uniunii Europene**  
2985 Luxemburg  
LUXEMBURG

**RO**