

Europeiska unionens officiella tidning

L 113



Svensk utgåva

Lagstiftning

sextiofjärde årgången

31 mars 2021

Innehållsförteckning

II *Icke-lagstiftningsakter*

FÖRORDNINGAR

- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/403 av den 24 mars 2021 om fastställande av tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller förlagor till djurhälsointyg och förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur samt officiellt intygande avseende sådana intyg, och om upphävande av beslut 2010/470/EU ⁽¹⁾ 1**

⁽¹⁾ Text av betydelse för EES.

SV

De rättsakter vilkas titlar är tryckta med fin stil är sådana rättsakter som har avseende på den löpande handläggningen av jordbrukspolitiska frågor. De har normalt begränsad giltighetstid.

Beträffande alla övriga rättsakter gäller att titlarna är tryckta med fet stil och föregås av en asterisk.

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2021/403

av den 24 mars 2021

om fastställande av tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller förlagor till djurhälsointyg och förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur samt officiellt intygande avseende sådana intyg, och om upphävande av beslut 2010/470/EU

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 av den 9 mars 2016 om överförbara djursjukdomar och om ändring och upphävande av vissa akter med avseende på djurhälsa (djurhälsolag) ⁽¹⁾, särskilt artiklarna 146.2 och 156.2 första stycket a samt artiklarna 162.5, 238.3 och 239.3,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 av den 15 mars 2017 om offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet för att säkerställa tillämpningen av livsmedels- och foderlagstiftningen och av bestämmelser om djurs hälsa och djurskydd, växtskydd och växtskyddsmedel samt om ändring av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 999/2001, (EG) nr 396/2005, (EG) nr 1069/2009, (EG) nr 1107/2009, (EU) nr 1151/2012, (EU) nr 652/2014, (EU) 2016/429 och (EU) 2016/2031, rådets förordningar (EG) nr 1/2005 och (EG) nr 1099/2009 och rådets direktiv 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG och 2008/120/EG och om upphävande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 854/2004 och (EG) nr 882/2004, rådets direktiv 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG och 97/78/EG samt rådets beslut 92/438/EEG (förordningen om offentlig kontroll) ⁽²⁾, särskilt artikel 90 första stycket a och c och artikel 126.3, och

av följande skäl:

- (1) I förordning (EU) 2016/429 fastställs bestämmelser om djursjukdomar som kan överföras till djur eller människor, inklusive krav på utfärdande av officiella djurhälsointyg för olika typer av förflyttningar av landlevande djur och produkter från sådana djur. I den förordningen ges också kommissionen befogenhet att anta genomförandeakter med bestämmelser om förlagor till djurhälsointyg och försäkran samt bestämmelser med avseende på de uppgifter som ska ingå i vissa dokument och försäkringar som krävs för införsel till unionen av sändningar av djur och avelsmaterial. I den förordningen ges kommissionen även befogenhet att fastställa särskilda bestämmelser med avseende på förlagor till djurhälsointyg, försäkran och andra dokument för vissa kategorier av djur och avelsmaterial. I förordning (EU) 2016/429 föreskrivs också att djurhälsointyg får innehålla andra uppgifter som krävs enligt annan unionslagstiftning.

⁽¹⁾ EUT L 84, 31.3.2016, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 95, 7.4.2017, s. 1.

- (2) I enlighet med artiklarna 146.2, 156.2 första stycket a och 162.5 i förordning (EU) 2016/429 ges kommissionen dessutom befogenhet att anta genomförandeakter med bestämmelser om förlagor till djurhälsointyg för förflyttning till andra medlemsstater av vissa landlevande djur och avelsmaterial från dessa landlevande djur.
- (3) För en enhetlig tillämpning av bestämmelserna i förordning (EU) 2016/429 bör därför förlagor till djurhälsointyg och till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg med djurhälsokrav för förflyttning mellan medlemsstaterna och införsel till unionen av vissa landlevande djur och avelsmaterial från dessa landlevande djur fastställas i den här förordningen.
- (4) I kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686 ⁽³⁾ fastställs kompletterande bestämmelser vad gäller registrerade och godkända anläggningar för avelsmaterial samt spårbarhets- och djurhälsokrav för förflyttning inom unionen av avelsmaterial från vissa landlevande djur. I bilaga IV till den delegerade förordningen fastställs kompletterande bestämmelser avseende de uppgifter som ska ingå i djurhälsointyg för avelsmaterial från nötkreatur, svin, får, getter och hästdjur och från andra djur som förtecknas i den delegerade förordningen och som förflyttas mellan medlemsstaterna. I enlighet med den delegerade förordningen bör sådana djurhälsointyg bland annat innehålla relevant information om djurhälsosituationen. De kompletterande bestämmelserna och kraven i delegerad förordning (EU) 2020/686 bör därför beaktas i den här förordningen och i de förlagor till intyg som fastställs i den här förordningen.
- (5) I kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 ⁽⁴⁾ fastställs kompletterande bestämmelser om förebyggande och bekämpning av de djursjukdomar som kan överföras till djur eller människor och som fastställs i artikel 5.1 i förordning (EU) 2016/429 vad gäller förflyttningar av landlevande djur och kläckägg inom unionen. I den delegerade förordningen fastställs särskilda krav för sådana förflyttningar och kompletterande bestämmelser för utfärdande av djurhälsointyg, särskilt bestämmelser om de uppgifter som ska ingå i djurhälsointyg för vissa landlevande djur och kläckägg som flyttas till en annan medlemsstat. De kompletterande bestämmelserna i delegerad förordning (EU) 2020/688 bör därför beaktas i den här förordningen och i de förlagor till intyg som fastställs i den här förordningen.
- (6) I kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ⁽⁵⁾ fastställs kompletterande djurhälsokrav för införsel till unionen av bland annat vissa landlevande djur och avelsmaterial från de arter och kategorier av hållna landlevande djur som förtecknas i den delegerade förordningen. I enlighet med den delegerade förordningen ska sådana sändningar åtföljas av ett djurhälsointyg och, om så föreskrivs i samma delegerade förordning, av försäkran eller andra dokument. De relevanta garantier som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692 bör därför beaktas i de förlagor till intyg som fastställs i den här förordningen.
- (7) I delegerad förordning (EU) 2020/686 fastställs dessutom särskilda definitioner, bland annat för vissa typer av avelsmaterial och anläggningar för avelsmaterial. För tillämpningen av den delegerade förordningen fastställs vidare i delegerad förordning (EU) 2020/692 särskilda definitioner, bland annat av vissa landlevande djur samt av "specifikt patogenfria ägg" och "unikt godkännandennummer". I den här förordningen bör därför även vissa definitioner i delegerad förordning (EU) 2020/686 och delegerad förordning (EU) 2020/692 beaktas.

⁽³⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller godkännande av anläggningar för avelsmaterial och spårbarhets- och djurhälsokrav för förflyttning av avelsmaterial från vissa hållna landlevande djur inom unionen (EUT L 174, 3.6.2020, s. 1).

⁽⁴⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller djurhälsokrav för förflyttningar av landlevande djur och kläckägg inom unionen (EUT L 174, 3.6.2020, s. 140).

⁽⁵⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

- (8) De förslagor till intyg som krävs av skäl som rör djurhälsa, djurskydd och folkhälsa fastställs för närvarande i olika rättsakter. Av tydlighets- och rättssäkerhetsskäl och för att de behöriga myndigheterna, berörda aktörer och allmänheten lätt ska få tillgång till dessa bör förslagorna till intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna och för införsel till unionen av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa landlevande djur sammanställas i en enda rättsakt.
- (9) I kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235 ⁽⁶⁾ fastställs förslagor till djurhälsointyg, förslagor till officiella intyg och förslagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttningar inom unionen eller mellan medlemsstaterna av sändningar av djur och produkter, där det föreskrivs att dessa intyg ska vara kompatibla med Traces (Trade Control and Expert System) så att systemet för utfärdande av intyg i unionen underlättas. De förslagor till djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttningar mellan medlemsstaterna av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som fastställs i den här förordningen bör upprättas på grundval av den förslaga till djurhälsointyg och förslaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna som fastställs i kapitel 1 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.
- (10) För att säkerställa samstämmighet och effektivisera utfärdandet av intyg bör dessutom de förslagor till djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som fastställs i den här förordningen upprättas på grundval av den förslaga till djurhälsointyg och förslaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen som fastställs i kapitel 3 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.
- (11) Enligt artikel 237.1 a i förordning (EU) 2016/429 ska medlemsstaterna tillåta införsel till unionen av sändningar av djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung om sändningarna åtföljs av ett djurhälsointyg, såvida inget undantag föreskrivs i artikel 237.4 a i den förordningen. Enligt artikel 126.2 c i förordning (EU) 2017/625 ska sändningar av vissa djur och varor som förs in till unionen åtföljas av ett officiellt intyg, en officiell attestering eller av andra belägg för att sändningen uppfyller de tillämpliga krav som fastställs i de bestämmelser som avses i artikel 1.2 i den förordningen. För att undvika inkonsekvenser och underlätta offentlig kontroll vid införsel till unionen av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur bör det i den här förordningen fastställas förslagor till djurhälsointyg och förslagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för sådana sändningar som förs in till unionen.
- (12) I förordning (EU) 2017/625 fastställs bestämmelser om offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet som medlemsstaternas behöriga myndigheter ska utföra för att säkerställa efterlevnaden av de bestämmelser som avses i artikel 1.2 i den förordningen, bland annat bestämmelser om livsmedelssäkerhet i alla led i produktions-, bearbetnings- och distributionskedjan, djurhälsokrav och djurskyddskrav. I den förordningen föreskrivs vissa bestämmelser om officiellt intygande när det enligt de bestämmelser som avses i artikel 1.2 i samma förordning krävs att officiella intyg utfärdas. I den förordningen ges särskilt kommissionen befogenhet att anta genomförandeakter med bestämmelser om förslagor till officiella intyg och för utfärdande och ersättning av sådana intyg. I avsaknad av närmare bestämmelser i förordning (EU) 2016/429 bör relevanta bestämmelser om officiellt intygande tillämpas på de djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg som fastställs i den här förordningen.
- (13) De bestämmelser som avses i artikel 1.2 i förordning (EU) 2017/625 omfattar djurhälsokrav, men även bland annat bestämmelser om livsmedelssäkerhet och djurskydd. För att skapa rättslig klarhet och minimera den administrativa bördan vid utfärdande av intyg bör den här förordningen omfatta djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/ officiella intyg som ska undertecknas av den officiella veterinären. För att underlätta offentlig kontroll vid införsel

⁽⁶⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235 av den 16 december 2020 om fastställande av tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller förslagor till djurhälsointyg, förslagor till officiella intyg och förslagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och förflyttningar inom unionen av sändningar av vissa kategorier av djur och varor samt officiellt intygande avseende sådana intyg, och om upphävande av förordning (EG) nr 599/2004, genomförandeförordningarna (EU) nr 636/2014 och (EU) 2019/628, direktiv 98/68/EG och besluten 2000/572/EG, 2003/779/EG och 2007/240/EG (EUT L 442, 30.12.2020, s. 1).

till unionen, och inom unionen, av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur samt för att minska den administrativa bördan bör de förlagor till djurhälsointyg och förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg som fastställs i den här förordningen följa bestämmelserna i förordning (EU) 2016/429 och förordning (EU) 2017/625.

- (14) För att underlätta offentlig kontroll vid gränskontrollstationer för införsel till unionen bör kraven för intyg för införsel till unionen omfatta språkrav.
- (15) Förordning (EU) 2016/429 syftar till att minska den administrativa bördan i samband med utfärdande av intyg och anmälan genom att man i möjligaste mån använder informationsteknik för flera ändamål. I den förordningen fastställs dessutom vissa bestämmelser om att vissa sändningar kan åtföljas av elektroniska djurhälsointyg i stället för djurhälsointyg som utfärdas på papper. Enligt förordning (EU) 2017/625 ska informationshanteringssystemet för offentlig kontroll (Imsoc) möjliggöra utfärdande, hantering och överföring av officiella intyg, inklusive i elektronisk form. I kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1715 ⁽⁷⁾ föreskrivs att Traces ska vara den komponent i Imsoc som ska göra det möjligt att upprätta intyg på elektronisk väg, vilket förhindrar eventuellt bedrägligt eller vilseledande agerande med avseende på djurhälsointyg eller kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg. För att säkerställa en tillräcklig säkerhetsnivå vid utfärdande av intyg på elektronisk väg och med beaktande av målet att harmonisera förfarandet för utfärdande av intyg bör de förlagor till intyg som fastställs i den här förordningen vara kompatibla med Traces.
- (16) I artikel 90 första stycket c i förordning (EU) 2017/625 ges kommissionen befogenhet att anta genomförandeakter med bestämmelser om de förfaranden som ska följas när ersättningsintyg utfärdas. I den här förordningen bör det därför fastställas gemensamma krav vad gäller ersättning av intyg, vilka bör tillämpas på djurhälsointyg och på kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg som ska undertecknas av den officiella veterinären.
- (17) För att undvika felaktig användning och missbruk är det viktigt att det fastställs bestämmelser om i vilka fall ett ersättningsintyg får utfärdas och vilka krav sådana intyg måste uppfylla. Dessa fall bör begränsas till administrativa fel och till fall där det ursprungliga intyget har skadats eller gått förlorat.
- (18) Förlagorna till djurhälsointyg och förlagorna till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur bör innehålla uppgifter om sändningen och specifik djurhälso- och folkhälsoinformation samt information om djurskydd, som när det krävs intyg av den officiella veterinären. Vid förflyttningar mellan medlemsstaterna bör både förlagorna till djurhälsointyg och förlagorna till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg innehålla en del som är avsedd för dokumentation av de offentliga kontroller som utförs under sådana förflyttningar och på destinationsorten och av resultaten av dessa offentliga kontroller.
- (19) I kommissionens beslut 2010/470/EU ⁽⁸⁾ fastställs förlagor till hälsointyg för handel inom unionen med sperma, ägg och embryon från hästdjur, får och getter samt med ägg och embryon från svin, med beaktande av rådets direktiv 92/65/EEG ⁽⁹⁾. Direktiv 92/65/EEG upphävs och ersätts dock den 21 april 2021 med förordning (EU) 2016/429. Genom förordning (EU) 2016/429 och annan unionslagstiftning har dessutom vissa andra akter som anges i

⁽⁷⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1715 av den 30 september 2019 om fastställande av bestämmelser för ett datoriserat informationshanteringssystem för offentlig kontroll och dess systemkomponenter (Imsoc-förordningen) (EUT L 261, 14.10.2019, s. 37).

⁽⁸⁾ Kommissionens beslut 2010/470/EU av den 26 augusti 2010 om fastställande av förlagor till hälsointyg för handel inom unionen med sperma, ägg och embryon från hästdjur, får och getter samt med ägg och embryon från svin (EUT L 228, 31.8.2010, s. 15).

⁽⁹⁾ Rådets direktiv 92/65/EEG av den 13 juli 1992 om fastställande av djurhälsokrav i handeln inom och importen till gemenskapen av djur, sperma, ägg (ova) och embryon som inte faller under de krav som fastställs i de specifika gemenskapsregler som avses i bilaga A.I till direktiv 90/425/EEG (EGT L 268, 14.9.1992, s. 54).

förlagorna till intyg i det beslutet upphävts. Av harmoniserings- och tydlighetsskäl och för att undvika överlappande bestämmelser bör därför förlagorna till hälsointyg i beslut 2010/470/EU ersättas med de förlagor till intyg som fastställs i den här förordningen och beslut 2010/470/EU upphävas.

- (20) En övergångsperiod bör införas för att ta hänsyn till den särskilda situationen för behöriga myndigheter i tredjeländer som måste vidta de åtgärder som krävs för att säkerställa efterlevnaden av den här förordningen och den särskilda situationen när det gäller avsändning av sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som åtföljs av intyg som utfärdats i enlighet med kommissionens förordningar (EG) nr 798/2008⁽¹⁰⁾ och (EU) nr 206/2010⁽¹¹⁾, kommissionens genomförandeförordningar (EU) nr 139/2013⁽¹²⁾ och (EU) 2018/659⁽¹³⁾, kommissionens beslut 2006/168/EG⁽¹⁴⁾, 2010/470/EU och 2010/472/EU⁽¹⁵⁾ samt de intyg som utfärdats i enlighet med kommissionens genomförandebeslut 2011/630/EU⁽¹⁶⁾, 2012/137/EU⁽¹⁷⁾ och (EU) 2019/294⁽¹⁸⁾ före den dag då den här förordningen börjar tillämpas.
- (21) Eftersom förordning (EU) 2016/429 ska tillämpas från och med den 21 april 2021 bör även den här förordningen tillämpas från och med det datumet.
- (22) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Innehåll och tillämpningsområde

1. I den här förordningen fastställs bestämmelser om de djurhälsointyg som föreskrivs i förordning (EU) 2016/429 och om de kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg som grundas på förordningarna (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller utfärdande och ersättning av de intyg som krävs för införsel till unionen⁽¹⁹⁾ och för förflyttningar inom unionen och mellan medlemsstaterna av vissa sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur (*intygen*).

⁽¹⁰⁾ Kommissionens förordning (EG) nr 798/2008 av den 8 augusti 2008 om fastställande av en förteckning över tredjeländer, områden, zoner eller delområden från vilka fjäderfä och fjäderfäprodukter får importeras till och transiteras genom gemenskapen samt kraven för veterinärintyg (EUT L 226, 23.8.2008, s. 1).

⁽¹¹⁾ Kommissionens förordning (EU) nr 206/2010 av den 12 mars 2010 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, områden eller delar därav från vilka det är tillåtet att föra in vissa djur och färskt kött till Europeiska unionen samt kraven för veterinärintyg (EUT L 73, 20.3.2010, s. 1).

⁽¹²⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 139/2013 av den 7 januari 2013 om djurhälsokrav för import av vissa fåglar till unionen och villkoren för karantän för denna import (EUT L 47, 20.2.2013, s. 1).

⁽¹³⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659 av den 12 april 2018 om villkoren för införsel till unionen av levande hästdjur och av sperma, ägg och embryon från hästdjur (EUT L 110, 30.4.2018, s. 1).

⁽¹⁴⁾ Kommissionens beslut 2006/168/EG av den 4 januari 2006 om fastställande av djurhälsokrav och krav på veterinärintyg för import till gemenskapen av embryon från nötkreatur och om upphävande av beslut 2005/217/EG (EUT L 57, 28.2.2006, s. 19).

⁽¹⁵⁾ Kommissionens beslut 2010/472/EU av den 26 augusti 2010 om import till unionen av sperma, ägg och embryon från får och getter (EUT L 228, 31.8.2010, s. 74).

⁽¹⁶⁾ Kommissionens genomförandebeslut 2011/630/EU av den 20 september 2011 om import till unionen av sperma från tamdjur av nötkreatur (EUT L 247, 24.9.2011, s. 32).

⁽¹⁷⁾ Kommissionens genomförandebeslut 2012/137/EU av den 1 mars 2012 om import till unionen av sperma från tamsvin (EUT L 64, 3.3.2012, s. 29).

⁽¹⁸⁾ Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2019/294 av den 18 februari 2019 om fastställande av förteckningen över territorier och tredjeländer från vilka det är tillåtet att till unionen importera hundar, katter och illrar samt av förlagan till djurhälsointyg för sådan import (EUT L 48, 20.2.2019, s. 41).

⁽¹⁹⁾ I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska vid tillämpning av denna förordning hänvisningar till "unionen" inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

2. I denna förordning fastställs förlagor till intyg i form av djurhälsointyg eller kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg
- för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur (bilaga I), och
 - för införsel till unionen av sändningar av vissa kategorier av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur (bilaga II).
3. I denna förordning fastställs förlagor till försäkran som ska åtfölja djurhälsointyg eller kombinerade djurhälsointyg/ officiella intyg vid förflyttning inom unionen och vid införsel till unionen av vissa kategorier av landlevande djur (bilaga III).

Artikel 2

Definitioner

I denna förordning gäller följande definitioner:

- registrerad anläggning för avelsmaterial*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.1 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- godkänd anläggning för avelsmaterial*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.2 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- sperma*: sperma enligt definitionen i artikel 2.14 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- oocyter*: oocyter enligt definitionen i artikel 2.15 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- embryo*: embryo enligt definitionen i artikel 2.16 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- spermasamlingsstation*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.11 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- embryosamlingsgrupp*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.12 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- embryoproduktionsgrupp*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.13 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- anläggning för bearbetning av avelsmaterial*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.18 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- station för lagring av avelsmaterial*: anläggning för avelsmaterial enligt definitionen i artikel 2.19 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
- nötkreatur*: nötkreatur enligt definitionen i artikel 2.5 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- får*: får enligt definitionen i artikel 2.6 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- get*: get enligt definitionen i artikel 2.7 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- hästdjur*: hästdjur enligt definitionen i artikel 2.9 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- kameldjur*: kameldjur enligt definitionen i artikel 2.10 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- hjortdjur*: hjortdjur enligt definitionen i artikel 2.11 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- registrerat hästdjur*: registrerat hästdjur enligt definitionen i artikel 2.12 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- daggamla kycklingar*: daggamla kycklingar enligt definitionen i artikel 2.19 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- specifikt patogenfria ägg*: kläckägg enligt definitionen i artikel 2.26 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

20. *honungsbi*: djur enligt definitionen i artikel 2.20 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
21. *humla*: djur enligt definitionen i artikel 2.21 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
22. *unik godkännandenummer*: nummer enligt definitionen i artikel 2.25 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

Artikel 3

Ifyllande av djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur

1. De intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som fastställs i bilaga I till denna förordning ska fyllas i och undertecknas av en officiell veterinär i enlighet med de förklarande anmärkningarna i kapitel 2 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.
2. De intyg för införsel till unionen av sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som fastställs i bilaga II till denna förordning ska fyllas i och undertecknas av en officiell veterinär i enlighet med de förklarande anmärkningarna i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.
3. De aktörer som ansvarar för de sändningar som avses i punkterna 1 och 2 ska lämna uppgifter om beskrivningen av dessa sändningar till den behöriga myndigheten enligt beskrivningen i del I i de förslagor till intyg som fastställs i bilagorna I och II.

Artikel 4

Intygskrav för landlevande djur och avelsmaterial

1. Den officiella veterinären ska fylla i intygen för sändningar av landlevande djur och avelsmaterial i enlighet med följande krav:
 - a) Intyget ska vara undertecknat av den officiella veterinären och vara försett med den officiella stämpeln. Underskriften och stämpeln, med undantag av präglade stämplor och vattenstämplor, ska ha en annan färg än den tryckta texten.
 - b) Om intyget innehåller flera eller alternativa påståenden ska de påståenden som inte är tillämpliga strykas över, paraferas och stämplas av den officiella veterinären eller helt tas bort från intyget.
 - c) Intyget ska bestå av något av följande:
 - i) Ett enda blad.
 - ii) Flera odelbara blad som tillsammans utgör en helhet.
 - iii) En serie sidor som alla är numrerade så att det framgår att en viss sida ingår i en bestämd serie.
 - d) Om intyget består av en serie sidor enligt led c iii ska varje sida vara försedd med den unika kod som avses i artikel 89.1 a i förordning (EU) 2017/625, den officiella veterinärens underskrift och den officiella stämpeln.
 - e) Intyg som avser förflyttning av sändningar mellan medlemsstaterna ska åtfölja sändningen till destinationsorten i unionen.
 - f) Intyg som avser införsel av sändningar till unionen ska uppvisas för den behöriga myndigheten vid den gränskontrollstation för införsel till unionen där sändningen är föremål för offentlig kontroll.
 - g) Intyget ska utfärdas innan den sändning som intyget avser lämnar den intygsutfärdande behöriga myndighetens kontroll.
 - h) Intyg som avser införsel till unionen ska upprättas på det officiella språket, eller på något av de officiella språken, i den medlemsstat där gränskontrollstationen för införsel till unionen ligger.

2. Genom undantag från punkt 1 h får en medlemsstat godta att intygen upprättas på något annat officiellt språk i unionen, vid behov åtföljda av en bestyrkt översättning.
3. Punkt 1 a–e ska inte tillämpas på elektroniska intyg som utfärdas i enlighet med kraven i artikel 39.1 i genomförandeförordning (EU) 2019/1715.
4. Punkt 1 b, c och d ska inte tillämpas på intyg som utfärdas i pappersform och ifylls i och skrivs ut från Traces.

Artikel 5

Ersättningsintyg för landlevande djur och avelsmaterial

1. De behöriga myndigheterna får utfärda ersättningsintyg för sändningar av landlevande djur och avelsmaterial endast om det ursprungliga intyget innehåller administrativa fel, har skadats eller gått förlorat.
2. Den behöriga myndigheten får i ersättningsintyget inte ändra de uppgifter i det ursprungliga intyget som gäller identifieringen av sändningen, dess spårbarhet och de garantier som ges för sändningen.
3. Den behöriga myndigheten ska i ersättningsintyget
 - a) ge en tydlig hänvisning till den unika kod som avses i artikel 89.1 a i förordning (EU) 2017/625 och datumet för utfärdande av det ursprungliga intyget samt tydlig information om att det ersätter det ursprungliga intyget,
 - b) ange ett nytt intygsnummer som skiljer sig från numret på det ursprungliga intyget,
 - c) ange datumet för utfärdande av ersättningsintyget, i stället för datumet för utfärdande av det ursprungliga intyget,
 - d) tillhandahålla ett originaldokument utfärdat i pappersform, utom när det gäller elektroniska ersättningsintyg som lämnas in via Traces.
4. Vid införsel av sändningar till unionen får den behöriga myndigheten vid gränskontrollstationen för införsel till unionen avstå från att begära att den aktör som ansvarar för sändningen tillhandahåller ett ersättningsintyg om uppgifterna om mottagaren, importören, gränskontrollstationen för införsel till unionen eller transportmedlet ändras efter det att intyget har utfärdats och de nya uppgifterna lämnas av den aktör som ansvarar för sändningen.

Artikel 6

Förlagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av hov- och klövdjur

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av hov- och klövdjur ska överensstämja med en av följande förlagor, beroende på berörd djurart:

- a) BOV-INTRA-X, enligt förlagan i kapitel 1 i bilaga I, för nötkreatur som inte är avsedda för slakt.
- b) BOV-INTRA-Y, enligt förlagan i kapitel 2 i bilaga I, för nötkreatur avsedda för slakt.
- c) POR-INTRA-X, enligt förlagan i kapitel 3 i bilaga I, för svin som inte är avsedda för slakt.
- d) POR-INTRA-Y, enligt förlagan i kapitel 4 i bilaga I, för svin avsedda för slakt.
- e) OV/CAP-INTRA-X, enligt förlagan i kapitel 5 i bilaga I, för får och getter som inte är avsedda för slakt.
- f) OV/CAP-INTRA-Y, enligt förlagan i kapitel 6 i bilaga I, för får och getter avsedda för slakt.

- g) EQUI-INTRA-IND, enligt förslaget i kapitel 7 i bilaga I, för ett enskilt hästdjur som inte är avsett för slakt.
- h) EQUI-INTRA-CON, enligt förslaget i kapitel 8 i bilaga I, för en sändning av hästdjur.
- i) CAM-INTRA-X, enligt förslaget i kapitel 9 i bilaga I, för kameldjur som inte är avsedda för slakt.
- j) CAM-INTRA-Y, enligt förslaget i kapitel 10 i bilaga I, för kameldjur avsedda för slakt.
- k) CER-INTRA-X, enligt förslaget i kapitel 11 i bilaga I, för hjortdjur som inte är avsedda för slakt.
- l) CER-INTRA-Y, enligt förslaget i kapitel 12 i bilaga I, för hjortdjur avsedda för slakt.
- m) OTHER-UNGULATES-INTRA-X, enligt förslaget i kapitel 13 i bilaga I, för andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjortdjur som inte är avsedda för slakt.
- n) OTHER-UNGULATES-INTRA-Y, enligt förslaget i kapitel 14 i bilaga I, för andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjortdjur avsedda för slakt.

Artikel 7

Förslagor till djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av fåglar och avelsmaterial från dessa fåglar

De djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av fåglar och avelsmaterial från dessa fåglar ska överensstämma med en av följande förslagor, beroende på berörda kategorier av fåglar och avelsmaterial:

- a) POU-INTRA-HEP, enligt förslaget i kapitel 15 i bilaga I, för kläckägg från fjäderfä.
- b) POU-INTRA-DOC, enligt förslaget i kapitel 16 i bilaga I, för daggamla kycklingar.
- c) POU-INTRA-X, enligt förslaget i kapitel 17 i bilaga I, för avelsfjäderfä eller bruksfjäderfä.
- d) POU-INTRA-LT20, enligt förslaget i kapitel 18 i bilaga I, för färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar eller färre än 20 kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar.
- e) POU-INTRA-Y, enligt förslaget i kapitel 19 i bilaga I, för fjäderfä avsedda för slakt.
- f) POU-INTRA-SPF, enligt förslaget i kapitel 20 i bilaga I, för specifikt patogenfria ägg.
- g) CAPTIVE-BIRDS-INTRA, enligt förslaget i kapitel 21 i bilaga I, för fåglar i fångenskap.
- h) HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA, enligt förslaget i kapitel 22 i bilaga I, för kläckägg från fåglar i fångenskap.

Artikel 8

Förslagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från nötkreatur

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från nötkreatur ska överensstämma med en av följande förslagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) BOV-SEM-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 23 i bilaga I, för sändningar av sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) BOV-SEM-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 24 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG ⁽²⁰⁾ i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG ⁽²¹⁾ och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) BOV-SEM-C-INTRA, enligt förslaget i kapitel 25 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 26 i bilaga I, för sändningar av oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- e) BOV-EMB-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 27 i bilaga I, för sändningar av lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG ⁽²²⁾ och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade embryona.
- f) BOV-GP-PROCESSING-INTRA, enligt förslaget i kapitel 28 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
 - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
- g) BOV-GP-STORAGE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 29 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.

⁽²⁰⁾ Rådets direktiv 88/407/EEG av den 14 juni 1988 om djurhälsokrav som är tillämpliga vid handel inom gemenskapen med och import av sperma från tamdjur av nötkreatur (EGT L 194, 22.7.1988, s. 10).

⁽²¹⁾ Rådets direktiv 2003/43/EG av den 26 maj 2003 om ändring av direktiv 88/407/EEG om djurhälsokrav som är tillämpliga vid handel inom gemenskapen med och import av djupfryst sperma från tamdjur av nötkreatur (EUT L 143, 11.6.2003, s. 23).

⁽²²⁾ Rådets direktiv 89/556/EEG av den 25 september 1989 om djurhälsovillkor för handel inom gemenskapen med och import från tredje land av embryon från tamdjur av nötkreatur (EGT L 302, 19.10.1989, s. 1).

- Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
- Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.

Artikel 9

Förlagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från får och getter

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från får och getter ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) OV/CAP-SEM-A-INTRA, enligt förlagan i kapitel 30 i bilaga I, för sändningar av sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) OV/CAP-SEM-B-INTRA, enligt förlagan i kapitel 31 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) OV/CAP-SEM-C-INTRA, enligt förlagan i kapitel 32 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA, enligt förlagan i kapitel 33 i bilaga I, för sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- e) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA, enligt förlagan i kapitel 34 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- f) OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA, enligt förlagan i kapitel 35 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- g) OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA, enligt förlagan i kapitel 36 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
 - Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

- Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- h) OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 37 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
 - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

Artikel 10

Förlagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från svin

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från svin ska överensstämja med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) POR-SEM-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 38 i bilaga I, för sändningar av sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) POR-SEM-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 39 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 90/429/EEG⁽²³⁾ före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 40 i bilaga I, för sändningar av oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.

⁽²³⁾ Rådets direktiv 90/429/EEG av den 26 juni 1990 om djurhälsokrav som är tillämpliga vid handel inom gemenskapen med och import av sperma från tamdjur av svin (EGT L 224, 18.8.1990, s. 62).

- d) POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 41 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- e) POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA, enligt förslaget i kapitel 42 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- f) POR-GP-PROCESSING-INTRA, enligt förslaget i kapitel 43 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- g) POR-GP-STORAGE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 44 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

Artikel 11

Förlagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från hästdjur

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa typer av avelsmaterial från hästdjur ska överensstamma med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) EQUI-SEM-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 45 i bilaga I, för sändningar av spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.

- b) EQUI-SEM-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 46 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) EQUI-SEM-C-INTRA, enligt förslaget i kapitel 47 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- d) EQUI-SEM-D-INTRA, enligt förslaget i kapitel 48 i bilaga I, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA, enligt förslaget i kapitel 49 i bilaga I, för sändningar av oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA, enligt förslaget i kapitel 50 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA, enligt förslaget i kapitel 51 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- h) EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA, enligt förslaget i kapitel 52 i bilaga I, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- i) EQUI-GP-PROCESSING-INTRA, enligt förslaget i kapitel 53 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
 - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

- j) EQUI-GP-STORAGE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 54 i bilaga I, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
 - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

Artikel 12

Förlagor till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av bin

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av bin ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd djurart:

- a) HBEE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 55 i bilaga I, för honungsbin.
- b) QUE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 56 i bilaga I, för honungsbidrottningar som omfattas av undantag.
- c) BBEE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 57 i bilaga I, för humlor.

Artikel 13

Förlagor till djurhälsointyg och förlagor till försäkran för förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av landlevande djur och vissa avelsmaterial

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 a och den försäkran enligt artikel 1.3 som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstaterna av vissa kategorier av landlevande djur och vissa avelsmaterial från dessa djur ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och kategorier av avelsmaterial:

- a) CONFINED-LIVE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 58 i bilaga I, för landlevande djur som förflyttas mellan avgränsade anläggningar.
- b) CONFINED-PRIMATE-INTRA, enligt förslaget i kapitel 59 i bilaga I, för primater som förflyttas till en avgränsad anläggning.
- c) GP-CONFINED-INTRA, enligt förslaget i kapitel 60 i bilaga I, för sändningar av sperma, oocyter och embryon från landlevande djur som hålls på avgränsade anläggningar, när sperman, oocyterna och embryona har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686.

- d) CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA, enligt förslaget i kapitel 61 i bilaga I, för hundar, katter och illrar.
- e) GP-CANIS-FELIS-INTRA, enligt förslaget i kapitel 62 i bilaga I, för sändningar av sperma, oocyter och embryon från hundar (*Canis lupus familiaris*) och katter (*Felis silvestris catus*) som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686.
- f) OTHCARN-INTRA, enligt förslaget i kapitel 63 i bilaga I, för övriga rovdjur.
- g) WILD-ANIMALS-INTRA, enligt förslaget i kapitel 64 i bilaga I, för vilda landlevande djur.
- h) GP-CAM-CER-INTRA, enligt förslaget i kapitel 65 i bilaga I, för sändningar av sperma, oocyter och embryon från djur i familjerna Camelidae och Cervidae som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686.

Artikel 14

Förslagor till djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av vissa kategorier av hov- och klövdjur

De djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa kategorier av hov- och klövdjur ska överensstämja med en av följande förslagor, beroende på berörd djurart:

- a) BOV-X, enligt förslaget i kapitel 1 i bilaga II, för nötkreatur.
- b) BOV-Y, enligt förslaget i kapitel 2 i bilaga II, för nötkreatur avsedda för slakt.
- c) BOV-X-TRANSIT-RU, enligt förslaget i kapitel 3 i bilaga II, för nötkreatur avsedda för transitering från Kaliningradområdet till andra områden i Ryssland via Litauens territorium.
- d) OV/CAP-X, enligt förslaget i kapitel 4 i bilaga II, för får och getter.
- e) OV/CAP-Y, enligt förslaget i kapitel 5 i bilaga II, för får och getter avsedda för slakt.
- f) SUI-X, enligt förslaget i kapitel 6 i bilaga II, för svin och djur i familjen Tayassuidae.
- g) SUI-Y, enligt förslaget i kapitel 7 i bilaga II, för svin avsedda för slakt.
- h) RUM, enligt förslaget i kapitel 8 i bilaga II, för djur i familjerna Antilocapridae, Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), Giraffidae, Moschidae och Tragulidae.
- i) RHINO, enligt förslaget i kapitel 9 i bilaga II, för djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae.
- j) HIPPO, enligt förslaget i kapitel 10 i bilaga II, för djur i familjen Hippopotamidae.
- k) CAM-CER, enligt förslaget i kapitel 11 i bilaga II, för kameldjur och hjortdjur.

*Artikel 15***Förlagor till djurhälsointyg, kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg och försäkran för införsel till unionen av vissa kategorier av hästdjur**

De djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.2 b och den försäkran som ska åtfölja djurhälsointygen eller de kombinerade djurhälsointygen/officiella intygen enligt artikel 1.3, vilka ska användas vid införsel till unionen eller transitering genom unionen av vissa kategorier av hästdjur, ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda förflyttningar:

- a) EQUI-X, enligt förlagan i kapitel 12 i bilaga II, för införsel till unionen av hästdjur som inte är avsedda för slakt.
- b) EQUI-Y, enligt förlagan i kapitel 13 i bilaga II, för införsel till unionen av hästdjur avsedda för slakt.
- c) EQUI-TRANSIT-X, enligt förlagan i kapitel 14 i bilaga II, för transitering genom unionen av hästdjur som inte är avsedda för slakt.
- d) EQUI-TRANSIT-Y, enligt förlagan i kapitel 15 i bilaga II, för transitering genom unionen av hästdjur avsedda för slakt.
- e) EQUI-RE-ENTRY-30, enligt förlagan i kapitel 16 i bilaga II, för återinförsel till unionen av registrerade hästar för kapplöpningar, tävlingar och kulturevenemang efter tillfällig export i högst 30 dagar.
- f) EQUI-RE-ENTRY-90-COMP, enligt förlagan i kapitel 17 i bilaga II, för återinförsel till unionen av registrerade hästar för tävlingar efter tillfällig export i högst 90 dagar för deltagande i hästevenemang som organiseras i Internationella ridsportförbundets regi.
- g) EQUI-RE-ENTRY-90-RACE, enligt förlagan i kapitel 18 i bilaga II, för återinförsel till unionen av registrerade hästar för kapplöpningar efter tillfällig export i högst 90 dagar för deltagande i särskilda kapplöpningar i Australien, Förenade Arabemiraten, Förenta staterna, Hongkong, Japan, Kanada, Qatar eller Singapore.

*Artikel 16***Förlagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av hov- och klövdjur avsedda för en avgränsad anläggning**

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av hov- och klövdjur avsedda för en avgränsad anläggning ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd djurart:

- a) CONFINED-RUM, enligt förlagan i kapitel 19 avsnitt 2 i bilaga II, för de djur som förtecknas i kapitel 19 avsnitt 1 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.
- b) CONFINED-SUI, enligt förlagan i kapitel 20 avsnitt 2 i bilaga II, för de djur som förtecknas i kapitel 20 avsnitt 1 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.
- c) CONFINED-TRE, enligt förlagan i kapitel 21 avsnitt 2 i bilaga II, för de djur som förtecknas i kapitel 21 avsnitt 1 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.
- d) CONFINED-HIPPO, enligt förlagan i kapitel 22 i bilaga II, för djur i familjen Hippopotamidae som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.

*Artikel 17***Förlagor till djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av vissa kategorier av fåglar och avelsmaterial från dessa fåglar**

De djurhälsointyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa kategorier av fåglar och avelsmaterial från dessa fåglar ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda kategorier av fåglar och avelsmaterial från dessa fåglar:

- a) BPP, enligt förlagan i kapitel 23 i bilaga II, för andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar.
- b) BPR, enligt förlagan i kapitel 24 i bilaga II, för avelsstrutsfåglar och bruksstrutsfåglar.
- c) DOC, enligt förlagan i kapitel 25 i bilaga II, för andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar.
- d) DOR, enligt förlagan i kapitel 26 i bilaga II, för daggamla kycklingar av strutsfåglar.
- e) HEP, enligt förlagan i kapitel 27 i bilaga II, för kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar.
- f) HER, enligt förlagan i kapitel 28 i bilaga II, för kläckägg från strutsfåglar.
- g) SPF, enligt förlagan i kapitel 29 i bilaga II, för specifikt patogenfria ägg.
- h) SP, enligt förlagan i kapitel 30 i bilaga II, för andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar.
- i) SR, enligt förlagan i kapitel 31 i bilaga II, för strutsfåglar avsedda för slakt.
- j) POU-LT20, enligt förlagan i kapitel 32 i bilaga II, för färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar.
- k) HE-LT20, enligt förlagan i kapitel 33 i bilaga II, för färre än 20 kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar.
- l) CAPTIVE-BIRDS, enligt förlagan i kapitel 34 i bilaga II, för fåglar i fångenskap.
- m) HE-CAPTIVE-BIRDS, enligt förlagan i kapitel 35 i bilaga II, för kläckägg från fåglar i fångenskap.

*Artikel 18***Förlagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av vissa kategorier av bin**

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa kategorier av bin ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd djurart:

- a) QUE, enligt förlagan i kapitel 36 i bilaga II, för honungsbidrottningar.
- b) BBEE, enligt förlagan i kapitel 37 i bilaga II, för humlor.

*Artikel 19***Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av hundar, katter och illrar**

Det djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av hundar, katter och illrar ska överensstämma med förlagan CANIS-FELIS-FERRETS och upprättas enligt förlagan i kapitel 38 i bilaga II.

Artikel 20

Förlagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från nötkreatur

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från nötkreatur ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) BOV-SEM-A-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 39 i bilaga II, för sändningar av sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) BOV-SEM-B-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 40 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats efter den 31 december 2004 och före den 20 april 2021 i enlighet med direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt direktiv 2003/43/EG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) BOV-SEM-C-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 41 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- d) BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 42 i bilaga II, för sändningar av oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- e) BOV-*in vivo*-EMB-B-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 43 i bilaga II, för sändningar av lagrade *in vivo*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp som samlade embryona.
- f) BOV-*in vitro*-EMB-C-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 44 i bilaga II, för sändningar av lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG, som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryoproduktionsgrupp som producerade embryona.
- g) BOV-*in vitro*-EMB-D-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 45 i bilaga II, för sändningar av lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG, som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryoproduktionsgrupp som producerade embryona.
- h) BOV-GP-PROCESSING-ENTRY, enligt förlagan i kapitel 46 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
 - Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt direktiv 93/60/EEG.
 - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.

- Lagrade *in vivo*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
 - Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 88/407/EEG.
 - Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.
- i) BOV-GP-STORAGE-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 47 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
 - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade *in vivo*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
 - Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 88/407/EEG.
 - Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.

Artikel 21

Förlagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från får och getter

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från får och getter ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) OV/CAP-SEM-A-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 48 i bilaga II, för sändningar av sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) OV/CAP-SEM-B-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 49 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 50 i bilaga II, för sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.

- d) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 51 i bilaga II, för sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- e) OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 52 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
- f) OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 53 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.

Artikel 22

Förlagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från svin

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från svin ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) POR-SEM-A-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 54 i bilaga II, för sändningar av spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) POR-SEM-B-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 55 i bilaga II, för sändningar av lagrad spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) POR-OOCYTES-EMB-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 56 i bilaga II, för sändningar av oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.

- d) POR-GP-PROCESSING-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 57 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- e) POR-GP-STORAGE-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 58 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
 - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.

Artikel 23

Förslagor till djurhälsointyg för införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från hästdjur

De djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av vissa typer av avelsmaterial från hästdjur ska överensstämma med en av följande förslagor, beroende på berörd typ av avelsmaterial:

- a) EQUI-SEM-A-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 59 i bilaga II, för sändningar av sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades.
- b) EQUI-SEM-B-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 60 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- c) EQUI-SEM-C-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 61 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- d) EQUI-SEM-D-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 62 i bilaga II, för sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades.
- e) EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 63 i bilaga II, för sändningar av oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- f) EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, enligt förslagan i kapitel 64 i bilaga II, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.

- g) EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 65 i bilaga II, för sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.
- h) EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 66 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial:
- Spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
 - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- i) EQUI-GP-STORAGE-ENTRY, enligt förslaget i kapitel 67 i bilaga II, för sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial:
- Spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
 - Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
 - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
 - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.

Artikel 24

Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av avelsmaterial från vissa kategorier av landlevande djur

Det djurhälsointyg enligt artikel 1.2 b som ska användas vid införsel till unionen av sändningar av spermia, oocyter och embryon från landlevande djur som hålls på avgränsade anläggningar, när spermian, oocyterna och embryona har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, ska överensstämma med förslaget GP-CONFINED-ENTRY och upprättas enligt förslaget i kapitel 68 i bilaga II.

*Artikel 25***Förlagor till officiell försäkran för införsel till unionen av vissa kategorier av landlevande djur**

1. Den försäkran enligt artikel 1.3 som ska användas vid transport av landlevande djur som förs in till unionen sjövägen ska överensstämma med förlagan till tillägget AT-TERRE-SEA, upprättas enligt förlagan i kapitel 1 i bilaga III och fyllas i av fartygets befälhavare.
2. Den försäkran enligt artikel 1.3 som ska användas vid omlastning av hästdjur i syfte att uppfylla kraven i artiklarna 9.2 och 10.2 i genomförandeförordning (EU) 2018/659 ska överensstämma med förlagan EQUI-TRANS och upprättas enligt förlagan i kapitel 2 i bilaga III till den här förordningen.
3. De försäkningar som avses i punkterna 1 och 2 ska bifogas relevanta djurhälsointyg eller kombinerade djurhälsointyg/ officiella intyg.

*Artikel 26***Upphävanden**

1. Beslut 2010/470/EU ska upphöra att gälla med verkan den 21 april 2021.
2. Hänvisningar till det beslutet ska anses som hänvisningar till den här förordningen och ska läsas i enlighet med jämförelsetabellen i bilaga IV.

*Artikel 27***Övergångsbestämmelser**

Sändningar av landlevande djur och avelsmaterial från dessa djur som åtföljs av tillämpliga intyg som utfärdats i enlighet med kommissionens förordningar (EG) nr 798/2008 och (EU) nr 206/2010, kommissionens genomförandeförordningar (EU) nr 139/2013 och (EU) 2018/659, kommissionens beslut 2006/168/EG och 2010/472/EU samt de intyg som utfärdats i enlighet med kommissionens genomförandebeslut 2011/630/EU, 2012/137/EU och (EU) 2019/294 före den dag då den här förordningen börjar tillämpas ska godtas för införsel till unionen till och med den 20 oktober 2021, förutsatt att intyget undertecknades av den person som bemyndigats att underteckna intyget i enlighet med dessa förordningar och beslut före den 21 augusti 2021.

*Artikel 28***Ikraftträdande och tillämpning**

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*. Den ska tillämpas från och med den 21 april 2021.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 24 mars 2021.

På kommissionens vägnar
Ursula VON DER LEYEN
Ordförande

BILAGA I

Bilaga I innehåller följande förlagor till djurhälsointyg och förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna:

Förlaga

Hov- och klövdjur	
BOV-INTRA-X	Kapitel 1: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av nötkreatur som inte är avsedda för slakt
BOV-INTRA-Y	Kapitel 2: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av nötkreatur avsedda för slakt
POR-INTRA-X	Kapitel 3: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av svin som inte är avsedda för slakt
POR-INTRA-Y	Kapitel 4: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av svin avsedda för slakt
OV/CAP-INTRA-X	Kapitel 5: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av får och getter som inte är avsedda för slakt
OV/CAP-INTRA-Y	Kapitel 6: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av får och getter avsedda för slakt
EQU-INTRA-IND	Kapitel 7: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av ett enskilt hästdjur som inte är avsett för slakt
EQU-INTRA-CON	Kapitel 8: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av en sändning av hästdjur
CAM-INTRA-X	Kapitel 9: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av kameldjur som inte är avsedda för slakt
CAM-INTRA-Y	Kapitel 10: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av kameldjur avsedda för slakt
CER-INTRA-X	Kapitel 11: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av hjorddjur som inte är avsedda för slakt
CER-INTRA-Y	Kapitel 12: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av hjorddjur avsedda för slakt
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	Kapitel 13: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjorddjur som inte är avsedda för slakt
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	Kapitel 14: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjorddjur avsedda för slakt

Fåglar och avelsmaterial från fåglar	
POU-INTRA-HEP	Kapitel 15: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av kläckägg från fjäderfå
POU-INTRA-DOC	Kapitel 16: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av daggamla kycklingar
POU-INTRA-X	Kapitel 17: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av avelsfjäderfå och bruksfjäderfå
POU-INTRA-LT20	Kapitel 18: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av färre än 20 djur av andra fjäderfå än strutsfåglar eller färre än 20 kläckägg från andra fjäderfå än strutsfåglar
POU-INTRA-Y	Kapitel 19: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av fjäderfå avsedda för slakt
POU-INTRA-SPF	Kapitel 20: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av specifikt patogenfria ägg
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitel 21: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av fåglar i fångenskap
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitel 22: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av kläckägg från fåglar i fångenskap
Avelsmaterial från nötkreatur	
BOV-SEM-A-INTRA	Kapitel 23: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-SEM-B-INTRA	Kapitel 24: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-SEM-C-INTRA	Kapitel 25: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 26: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona

BOV-EMB-B-INTRA	Kapitel 27: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller bearbetade embryona
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitel 28: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG. - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
BOV-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 29: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG. - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.

Avelsmaterial från får och getter	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	Kapitel 30: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades
OV/CAP-SEM-B-INTRA	Kapitel 31: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
OV/CAP-SEM-C-INTRA	Kapitel 32: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 33: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 34: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 35: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitel 36: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 37: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

Avelsmaterial från svin	
POR-SEM-A-INTRA	Kapitel 38: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades
POR-SEM-B-INTRA	Kapitel 39: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitel 40: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 41: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 42: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
POR-GP-PROCESSING-INTRA	Kapitel 43: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 44: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
Avelsmaterial från hästdjur	
EQUI-SEM-A-INTRA	<p>Kapitel 45: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
EQUI-SEM-B-INTRA	<p>Kapitel 46: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
EQUI-SEM-C-INTRA	<p>Kapitel 47: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
EQUI-SEM-D-INTRA	<p>Kapitel 48: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	<p>Kapitel 49: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona</p>

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitel 50: Förlaga till djurhälsintyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitel 51: Förlaga till djurhälsintyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	Kapitel 52: Förlaga till djurhälsintyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitel 53: Förlaga till djurhälsintyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitel 54: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
Bin	
HBEE-INTRA	Kapitel 55: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av honungsbin
QUE-INTRA	Kapitel 56: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av honungsbidrottningar som omfattas av undantag
BBEE-INTRA	Kapitel 57: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av humlor
Vissa kategorier av landlevande djur och vissa avelsmaterial	
CONFINED-LIVE-INTRA	Kapitel 58: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av landlevande djur mellan avgränsade anläggningar
CONFINED-PRIMATE-INTRA	Kapitel 59: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av primater till en avgränsad anläggning
GP-CONFINED-INTRA	Kapitel 60: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma, oocyter och embryon från landlevande djur som hålls på avgränsade anläggningar, när sperman, oocyterna och embryona har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	Kapitel 61: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för förflyttning mellan medlemsstaterna av hundar, katter och illrar
GP-CANIS-FELIS-INTRA	Kapitel 62: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma, oocyter och embryon från hundar (<i>Canis lupus familiaris</i>) och katter (<i>Felis silvestris catus</i>) som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686
OTHCARN-INTRA	Kapitel 63: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av övriga rovdjur
WILD-ANIMALS-INTRA	Kapitel 64: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av vilda landlevande djur
GP-CAM-CER-INTRA	Kapitel 65: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning mellan medlemsstaterna av sändningar av sperma, oocyter och embryon från djur i familjerna Camelidae och Cervidae som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686

KAPITEL 1

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV NÖTKREATUR SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA BOV-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

II. Hälsainformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:			
	II.1	Nötkreaturen ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 38 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.		
	II.1.2	De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,		
	II.1.2.1	vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,		
	II.1.2.2	inte varit i kontakt med hållna nötkreatur med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,		
	II.1.2.3	inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.		
	II.1.3	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för nötkreatur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).		
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:		
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för nötkreatur.		
	II.2.2	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> utan vaccinering när det gäller nötkreatur, och följande gäller:		
		⁽²⁾ antingen	[Ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller nötkreaturspopulationen.]	
		⁽²⁾ och/eller	[De har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del 1 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.]	
		⁽²⁾ och/eller	[De är yngre än tolv månader.]	
		⁽²⁾ och/eller	[De är kastrerade.]	
II.2.3	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), och följande gäller:			
	⁽²⁾ antingen	[Ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>).]		
	⁽²⁾ och/eller	[De har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 2 i bilaga I i delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]		
	⁽²⁾ och/eller	[De är yngre än sex veckor.]		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

II.2.4	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.
II.2.5	De kommer från anläggningar där infektion med EHD-virus hos hållna djur av förtecknade arter vad gäller den sjukdomen inte har rapporterats i ett område med en radie på minst 150 km runt dessa anläggningar under de två åren omedelbart före avsändandet.
II.2.6	De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.
II.2.7	De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:
⁽²⁾ antingen	[Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]
⁽²⁾ eller	[Surra har rapporterats under de två åren omedelbart före avsändandet och de drabbade anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning tills
	– de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna, och
	– de kvarvarande djuren på anläggningarna med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna.]
⁽²⁾ antingen	[II.2.8 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]
⁽²⁾ och/eller	[II.2.8 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:
⁽²⁾ antingen	[II.2.8.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689
⁽²⁾ antingen	[II.2.8.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]
⁽²⁾ och/eller	[II.2.8.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]
⁽²⁾ och/eller	[II.2.8.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.2 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.2.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.2.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.2.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.3 De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.3.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.4 De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.4.2 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8 De hänör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.1 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.8.2 De har under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.8.2.1 djuren har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.8.2.1.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.8.2.1.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.8.2.2 djuren har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.8.2.2.1 djuren har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.8.2.2.2 djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8 De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.8.1 med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.8.1.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.8.1.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.1.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.1.4	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.2	med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i
	⁽²⁾ antingen [II.2.8.2.1	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.2.2	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.2.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.2.4	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.3	som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten
	⁽²⁾ antingen [II.2.8.3.1	utan några villkor, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.3.2	enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.3.3	enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.3.4	enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och
	⁽²⁾ och/eller [II.2.8.3.5	enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾[⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9] De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från enzootisk bovin leukos, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.9.1 De kommer från anläggningar som är fria från enzootisk bovin leukos.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.2.9.1 De kommer från anläggningar som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men där enzootisk bovin leukos inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före avsändandet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.9.1.1 de är äldre än 24 månader och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.9.1.1 på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum samtidigt som djuren hållits isolerade från övriga nötkreatur på anläggningen.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.9.1.2 på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, och alla nötkreatur äldre än 24 månader som hålls på anläggningen har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.9.1.2 de är yngre än 24 månader och är födda av moderdjur som med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i>[II.2.9 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av enzootisk bovin leukos, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.9.1 De kommer från anläggningar som är fria från enzootisk bovin leukos.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.2.9.1 De kommer från anläggningar som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men där enzootisk bovin leukos inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före avsändandet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.9.1.1 de är äldre än 24 månader och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

		⁽²⁾ antingen [II.2.9.1.1.1	på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum samtidigt som djuren hållits isolerade från övriga nötkreatur på anläggningen.]]
		⁽²⁾ och/eller [II.2.9.1.1.2	på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, och alla nötkreatur äldre än 24 månader som hålls på anläggningen har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]]]]
		⁽²⁾ och/eller [II.2.9.1.2	de är yngre än 24 månader och är födda av moderdjur som med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos med någon av diagnosmetoderna i del 4 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]]]]
	⁽²⁾ [⁽²⁾ antingen [II.2.10	De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och de har inte vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och följande gäller:	
	⁽²⁾ antingen [II.2.10.1	De kommer från anläggningar som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och	
	⁽²⁾ antingen [II.2.10.1.1	ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit,]]	
	⁽²⁾ och/eller [II.2.10.1.2	djuren har hållits i karantän under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt bovint herpesvirus-1 (BoHV-1) med någon av diagnosmetoderna i del 5 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]]]	
	⁽²⁾ eller [II.2.10.1	De kommer från anläggningar som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och de har hållits på en godkänd karantänanläggning under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt BoHV-1 med någon av diagnosmetoderna i del 5 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits tidigast 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [II.2.10 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.10.1 De kommer från anläggningar som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.10.1.1 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit,]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.10.1.2 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit,]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.10.1.3 djuren har hållits i karantän under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt bovint herpesvirus-1 (BoHV-1) med någon av diagnosmetoderna i del 5 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet,]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.10.1.4 djuren är avsedda för en anläggning där det hålls nötkreatur för köttproduktion som inte kommer i kontakt med nötkreatur vid andra anläggningar, och från vilken de flyttas direkt till slakteriet.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.10.1 De kommer från anläggningar som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och</p> <ul style="list-style-type: none"> – de har hållits på en godkänd karantänanläggning under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, och – de har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt BoHV-1 med någon av diagnosmetoderna i del 5 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits minst 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾antingen [II.2.11 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från bovin virusdiarré och de har inte vaccinerats mot bovin virusdiarré, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.1 De kommer från anläggningar som är fria från bovin virusdiarré, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.1.1 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från bovin virusdiarré.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.2 ursprungsanläggningarna har med negativt resultat genomgått ett testförfarande enligt del VI kapitel 1 avsnitt 2 punkt 1 c ii eller iii) i bilaga IV till delegerad förordning (EU) 2020/689 som har utförts under de fyra månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.3 djuren har testats individuellt för att utesluta förekomst av bovint virusdiarrévirus före avsändandet av sändningen.]]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [II.2.11.1 De kommer från anläggningar som inte är fria från bovin virusdiarré och de har med negativt resultat genomgått ett test för påvisande av antigen eller genom för bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.1.1 de har hållits på en godkänd karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen, ⁽²⁾[och, när det gäller dräktiga moderdjur, har de med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits minst 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.2 de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, ⁽²⁾antingen [II.2.11.1.2.1 som när det gäller icke-dräktiga djur utförts på prover som tagits före avsändandet av sändningen.]] ⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.2.1 som när det gäller dräktiga moderdjur utförts på prover som tagits innan den inseminering som föregick den aktuella dräktigheten.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.11 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av bovin virusdiarré, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.1 De kommer från anläggningar som är fria från bovin virusdiarré, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.1.1 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från bovin virusdiarré.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.2 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av bovin virusdiarré.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.3 ursprungsanläggningarna har med negativt resultat genomgått ett testförfarande enligt del VI kapitel 1 avsnitt 2 punkt 1 c ii eller iii) i bilaga IV till delegerad förordning (EU) 2020/689 som har utförts under de fyra månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.4 djuren har testats individuellt för att utesluta förekomst av bovint virusdiarrévirus före avsändandet av sändningen.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.11.1.5 djuren är avsedda för en anläggning där nötkreatur för köttproduktion hålls åtskilda från nötkreatur från andra anläggningar och från vilken de flyttas direkt till slakteriet.]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.11.2 De kommer från anläggningar som inte är fria från bovin virusdiarré och de har med negativt resultat genomgått ett test för påvisande av antigen eller genom för bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.11.2.1 de har hållits på en godkänd karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen, ⁽²⁾[och, när det gäller dräktiga moderdjur, har de med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits minst 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.11.2.2 de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688,</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.11.2.2.1 som när det gäller icke-dräktiga djur utförts på prover som tagits före avsändandet av sändningen.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.11.2.2.1 som när det gäller dräktiga moderdjur utförts på prover som tagits innan den inseminering som föregick den aktuella dräktigheten.]]]]]</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>⁽²⁾[II.4 Djuren är enligt officiella uppgifter och enligt uppgifter från aktören spermadonatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De kommer från en spermasamlingsstation och ska transporteras direkt till en annan spermasamlingsstation i enlighet med artikel 19 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.2 De har sedan de sattes in på spermasamlingsstationen oavbrutet vistats där och har med negativt resultat genomgått alla de obligatoriska rutintester som avses i del I kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 under de tolv månaderna omedelbart före dagen för förflyttningen.</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.4.2 De har under perioden omedelbart före karantänen och under karantänperioden med negativt resultat genomgått alla de tester som avses i del I kapitel I punkt 1 b och c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 och som krävs före insättning på en spermasamlingsstation.</p> <p>II.4.3 Aktören har fått ett förhandsgodkännande från stationsveterinären vid den spermasamlingsstation till vilken djuren ska flyttas.</p> <p>II.4.4 De transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före användningen.]</p> <p>II.5 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>II.6 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.7 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifierats i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p> <p>(4) Om en sändning samlas in på en anläggning som godkänts för uppsamling och omfattar djur som lastades vid olika datum, ska det datum då förflyttningen påbörjades för hela sändningen anses vara det tidigaste datum då någon del av sändningen lämnade ursprungsanläggningen.</p> <p>(5) Detta intygande undantar inte transportörerna från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 2

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV NÖTKREATUR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA
BOV-INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-Y

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Nötkreaturen ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 38 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.	
	II.1.2	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för nötkreatur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).	
	⁽²⁾ [II.1.3	De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]	
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:	
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för nötkreatur.	
	⁽²⁾ antingen[II.2.2	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med eller utan vaccinering när det gäller nötkreatur.]	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.2	De är kastrerade.]	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.2	De är yngre än tolv månader.]	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.2	De är okastrerade nötkreatur äldre än tolv månader och har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del 1 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.]	
	⁽²⁾ antingen[II.2.3	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i> .)]	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.3	De har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 2 i bilaga I i delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]	
	II.2.4	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.	
II.2.5	De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.		
II.2.6	De kommer från anläggningar där infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.		
⁽²⁾ [II.2.7	Kraven avseende infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i artikel 33 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-INTRA-Y

<p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifierats i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförklara BOV-INTRA-Y

	<p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p> <p>(4) Om en sändning samlas in på en anläggning som godkänts för uppsamling och omfattar djur som lastades vid olika datum, ska det datum då förflyttningen påbörjades för hela sändningen anses vara det tidigaste datum då någon del av sändningen lämnade ursprungsanläggningen.</p> <p>(5) Detta intygande undantar inte transportörerna från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 3

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SVIN SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA POR-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoe-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19 Containernr/Förseglingsnr Containernr Förseglingsnr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	T est		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-X

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Svinen ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 52 eller 54.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.	
	II.1.2	De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,	
	II.1.2.1	vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,	
	II.1.2.2	inte varit i kontakt med hållna svin med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,	
	II.1.2.3	inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	II.1.3	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för svin vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen den (datum dd/mm/åååå).	
	⁽²⁾ II.1.4	De kommer från en eller flera anläggningar som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och har inte passerat genom en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artikel 99.3 i förordning (EU) 2016/429 som inte uppfyller kraven i kapitel I.A j i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]	
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:	
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för svin.	
	II.2.2	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	II.2.3	De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	II.2.4	De kommer från anläggningar där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos svin inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet, och där under minst tolv månader omedelbart före avsändandet	
⁽²⁾ antingen	II.2.4.1	biosäkerhetsåtgärder och riskreducerande åtgärder enligt artikel 19.1 f i) i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 har införts,]	
⁽²⁾ och/eller	II.2.4.2	övervakning av infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har genomförts för svin som hålls på anläggningarna i enlighet med artikel 19.1 f ii) i delegerad förordning (EU) 2020/688.]	
II.2.5	De kommer från anläggningar där infektion med Aujeszkys sjukdom-virus inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen.		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾[II.2.6 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus och de har inte vaccinerats mot infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.6.1 De kommer från anläggningar som är fria från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.6.1.1 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon med status som fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus,]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.6.1.2 djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688^{(3)/(4)}, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.6.2 De kommer från anläggningar som inte är fria från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och</p> <ul style="list-style-type: none"> – har hållits på en godkänd karantänanläggning i minst 30 dagar, och – har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 30 dagars mellanrum, varav det sista provet tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]]] <p>⁽²⁾[II.2.6 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.6.1 De kommer från anläggningar som är fria från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.6.1.1 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus,]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.6.1.2 ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus,]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.6.1.3 djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller, i tillämpliga fall, antikroppar mot gE-protein av Aujeszzkys sjukdom-virus med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688⁽⁴⁾, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.6.2 De kommer från en anläggning som inte är fri från infektion med Aujeszkys sjukdom-virus, och</p> <ul style="list-style-type: none"> – har hållits på en godkänd karantänanläggning i minst 30 dagar, och – har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 30 dagars mellanrum, varav det sista provet tagits under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]] <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>⁽²⁾[II.4 Djuren är enligt officiella uppgifter och enligt uppgifter från aktören spermadonatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De kommer från en spermasamlingsstation och ska transporteras direkt till en annan spermasamlingsstation i enlighet med artikel 19 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.2 De har sedan de sattes in på spermasamlingsstationen oavbrutet vistats där och har med negativt resultat genomgått alla de obligatoriska rutintester som avses i del 2 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 under de tolv månaderna omedelbart före dagen för förflyttningen.</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.4.2 De har under perioden omedelbart före karantänen och under karantänperioden med negativt resultat genomgått alla de tester som avses i del 2 kapitel I punkt 1 b och c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 och som krävs före insättning på en spermasamlingsstation.</p> <p>II.4.3 Aktören har fått ett förhandsgodkännande från stationsveterinären vid den spermasamlingsstation till vilken djuren ska flyttas.</p> <p>II.4.4 De transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före användningen.]</p> <p>II.5 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.6 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.7 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-X

<p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁶⁾⁽⁷⁾.</p>	
<p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	
<p>Del I:</p>	
Fält I.11:	<i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.
Fält I.12:	<i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.
Fält I.17:	<i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges. Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.
Fält I.30:	<i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifieras i enlighet med artikel 52 eller 54.2 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.
<p>Del II:</p>	
(1)	Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.
(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(3)	För svin som är yngre än fyra månader och som är födda av moderdjur som vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin får diagnosmetoden för påvisande av antikroppar mot gE-protein av Aujeszky's sjukdomsvirus i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 användas.
(4)	Antalet svin som testas ska åtminstone göra det möjligt att med 95 % konfidensgrad påvisa en seroprevalens på 10 % i sändningen.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-X

	<p>(5) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p> <p>(6) Om en sändning samlas in på en anläggning som godkänts för uppsamling och omfattar djur som lastades vid olika datum, ska det datum då förflyttningen påbörjades för hela sändningen anses vara det tidigaste datum då någon del av sändningen lämnade ursprungsanläggningen.</p> <p>(7) Detta intygande undantar inte transportörerna från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 4

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SVIN AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA POR-
INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoe-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-Y

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Svinen ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 52 eller 54.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.	
	II.1.2	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för svin vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen den (datum dd/mm/åååå).	
	⁽²⁾ II.1.3	De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]	
	⁽²⁾ II.1.4	Följande gäller för djuren:	
	⁽²⁾ antingen	II.1.4.1	De är ej avvanda och yngre än fem veckor.]]
	⁽²⁾ eller	II.1.4.1	De kommer från en eller flera anläggningar som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8.1 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och
	⁽²⁾ antingen	II.1.4.1.1	där slaktkropparna från alla suggor och galtar undersöks för förekomst av trikiner.]]
	⁽²⁾ och/eller	II.1.4.1.1	där 10 % av slaktkropparna från de djur som sänds till slakt undersöks för förekomst av trikiner.]]]]
	⁽²⁾ eller	II.1.4.1.1	som ligger i en medlemsstat där inga inhemska angrepp av trikiner hos tamsvin som hålls på anläggningar som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden har påvisats under de senaste tre åren, och under denna tid har kontinuerliga undersökningar utförts i enlighet med artikel 2 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]]]]
	⁽²⁾ eller	II.1.4.1.1	som ligger i en medlemsstat för vilken tidigare uppgifter om kontinuerliga undersökningar av den slaktade svinpopulationen på de anläggningarna, eller i det delområde som de tillhör, med minst 95 % konfidensgrad visar att trikinprevalensen inte överstiger en på miljonen i den populationen.]]]]
	⁽²⁾ eller	II.1.4.1	De kommer från en eller flera anläggningar som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8.2 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och som ligger i Belgien eller Danmark.]]
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:	
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för svin.	
II.2.2	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-Y

<p>II.2.3</p> <p>⁽²⁾[II.2.4</p> <p style="margin-left: 20px;">–</p> <p style="margin-left: 20px;">–</p> <p>II.3</p> <p>II.4</p> <p>II.5</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6</p> <p style="margin-left: 20px;">⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p style="margin-left: 20px;">⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p style="margin-left: 20px;">⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	<p>De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus eller med ett godkänt program för utrotning av infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, och följande gäller:</p> <p>De kommer från anläggningar där infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>De transporteras direkt till slakteriet i destinationsmedlemsstaten utan att ha genomgått någon uppsamling i den medlemsstaten eller en zon i den medlemsstaten, eller i någon transitmedlemsstat eller en zon i en transitmedlemsstat, som är fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus.]</p> <p>Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688.</p> <p>Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-INTRA-Y

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifieras i enlighet med artikel 52 eller 54.2 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p> <p>Detta intygande undantar inte transportörerna från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras.</p> <p>Fylls i om sändningen samlas in på en anläggning godkänd för uppsamling som är belägen i transitmedlemsstaten.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 5

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV FÅR OCH GETTER SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR
SLAKT (FÖRLAGA OV/CAP-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för						
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser			
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där			
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	återutläggningsområde/reningsanläggning	vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål			
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning			
		<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland						
Tredjeland		ISO-kod				
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod				
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod				
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland		ISO-kod		
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod		
Medlemsstat	ISO-kod					
I.24 Beräknad transporttid			I.25 Färdjournal	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nej	
I.26 Totalt antal förpackningar			I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)			I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen						
KN-nr	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet
						Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
	Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

II. Hälsainformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:			
	II.1	Fåren/Getterna ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 45.2, 45.4 eller 46.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.		
	II.1.2	De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,		
	II.1.2.1	vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,		
	II.1.2.2	inte varit i kontakt med hållna får eller getter med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,		
	II.1.2.3	inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.		
	II.1.3	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för får/getter vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).		
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:		
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för får/getter.		
	⁽²⁾ antingen	II.2.2	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> utan vaccinering när det gäller får och getter, och följande gäller:	
	⁽²⁾ antingen	[Ursprungsanläggningarna ligger i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med avseende på får- och getpopulationen.]		
	⁽²⁾ och/eller	[De har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del 1 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.]		
⁽²⁾ och/eller	[De är yngre än sex månader.]			
⁽²⁾ och/eller	[De är kastrerade.]			
⁽²⁾ eller	II.2.2	De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med vaccinering när det gäller får och getter, och de flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat utan status som fri från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller får och getter.]		
⁽²⁾ antingen	II.2.3	De är hållna får som kommer från anläggningar där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.]		
⁽²⁾ och/eller	II.2.3	De är hållna getter som kommer från anläggningar där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för getter som hållits på anläggningarna under minst tolv månader omedelbart före avsändandet, enligt artikel 15.3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.]		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.2.4 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.5 De kommer från anläggningar där infektion med EHD-virus hos hållna djur av förtecknade arter vad gäller den sjukdomen inte har rapporterats i ett område med en radie på minst 150 km runt dessa anläggningar under de två åren omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.6 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.7 De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [Surra har rapporterats under de två åren omedelbart före avsändandet och de drabbade anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna, och – de kvarvarande djuren på anläggningarna med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna.] <p>⁽²⁾[II.2.8 De är hållna okastrerade får av hankön som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> – De kommer från anläggningar där epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet. – De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för epididymit (<i>Brucella ovis</i>), som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.] <p>⁽²⁾antingen[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.1.2	under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.1.3	under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.2	De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning
	⁽²⁾ antingen [II.2.9.2.1	under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.2.2	under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.2.3	under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.3	De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och
	⁽²⁾ antingen [II.2.9.3.1	de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.3.2	de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.4	De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och
	⁽²⁾ antingen [II.2.9.4.1	det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller [II.2.9.4.2	det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2 De har under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.2.1 djuren har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.2.1.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.1.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.2 djuren har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.2.2.1 djuren har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.2.2 djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.9 De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1 med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.1.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.1.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.1.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2 med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.2.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.2.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.3 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.3.1 utan några villkor, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.3.2 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.3.3 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.3.4 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.9.3.5 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.10 Djuren är avsedda för en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie, eller för en medlemsstat som förtecknas i punkt 3.2 i det avsnittet som en medlemsstat med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [De kommer från en anläggning i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [De kommer från en anläggning som erkänts ha en försumbar risk för klassisk skrapie i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 1.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 och som förtecknas som en sådan av den behöriga myndigheten i den medlemsstaten i enlighet med punkt 1.1 i det avsnittet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [De kommer från en anläggning som inte omfattas av de åtgärder som fastställs i kapitel B punkterna 3 och 4 i bilaga VII till förordning (EG) nr 999/2001 och djuren är får med prionproteingentyp ARR/ARR eller djuren är får som har minst en av allelema K222, D146 eller S146.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [De kommer från och är avsedda för ett godkänt organ, institut eller centrum enligt definitionen i artikel 2.1 c i rådets direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽²⁾eller [De uppfyller villkoren i kapitel A avsnitt A punkt 4.1 d i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.10 Djuren är avelsdjur som är avsedda för en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som inte förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område med en försumbar risk för klassisk skrapie, eller för en medlemsstat eller ett område som inte förtecknas i punkt 3.2 i det avsnittet som en medlemsstat eller ett område med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [De kommer från en anläggning i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [De kommer från en anläggning som erkänts ha en försumbar risk för klassisk skrapie i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 1.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 och som förtecknas som en sådan av den behöriga myndigheten i den medlemsstaten i enlighet med punkt 1.1 i det avsnittet.]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [De kommer från en anläggning som erkänts ha en kontrollerad risk för klassisk skrapie i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 1.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 och som förtecknas som en sådan av den behöriga myndigheten i den medlemsstaten i enlighet med punkt 1.1 i det avsnittet.]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [De kommer från en anläggning som inte omfattas av de åtgärder som fastställs i kapitel B punkterna 3 och 4 i bilaga VII till förordning (EG) nr 999/2001 och djuren är får med prionproteingentyp ARR/ARR eller djuren är får som har minst en av allelema K222, D146 eller S146.]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [De kommer från och är avsedda för ett godkänt organ, institut eller centrum enligt definitionen i artikel 2.1 c i direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [De uppfyller villkoren i kapitel A avsnitt A punkt 4.1 d i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p>
⁽²⁾ <i>eller</i> [II.2.10]	Djuren är inte avelsdjur och de är avsedda för en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som inte förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie, eller för en medlemsstat eller ett område som inte förtecknas i punkt 3.2 i det avsnittet som en medlemsstat eller ett område med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie.]
II.3	Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.
⁽²⁾ [II.4]	Djuren är enligt officiella uppgifter och enligt uppgifter från aktören spermadonatordjur som uppfyller följande krav:
II.4.1	De kommer från en spermasamlingsstation och ska transporteras direkt till en annan spermasamlingsstation i enlighet med artikel 19 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.
⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.4.2]	De har sedan de sattes in på spermasamlingsstationen vistats där oavbrutet och har med negativt resultat genomgått alla de obligatoriska rutintester som avses i del 3 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 under de tolv månaderna omedelbart före dagen för förflyttningen.
⁽²⁾ <i>eller</i> [II.4.2]	De har under perioden omedelbart före karantänen och under karantänperioden med negativt resultat genomgått alla de tester som avses i del 3 kapitel I punkt 1 c och d i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 och som krävs före insättning på en spermasamlingsstation.
II.4.3	Aktören har fått ett förhandsgodkännande från stationsveterinären vid den spermasamlingsstation till vilken djuren ska flyttas.
II.4.4	De transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före användningen.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

<p>II.5 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.6 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>^{(2)/(3)}II.7 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> Ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifieras i enlighet med artikel 45.2, 45.4 eller 46.1 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-X

Del II: (1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur. (2) Stryk det som inte är tillämpligt. (3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling. (4) Detta intygande undantar inte transportörerna från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras. (5) Fylls i om sändningen samlas in på en anläggning godkänd för uppsamling som är belägen i transitmedlemsstaten.	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 6

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV FÅR OCH GETTER AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA OV/CAP-INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			
I.20 In tygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> slakt <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser <input type="checkbox"/> utsättning i naturen <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål <input type="checkbox"/> vidare bearbetning <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel <input type="checkbox"/> tekniskt bruk <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel <input type="checkbox"/> pollinering <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel <input type="checkbox"/> annat			

I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland		ISO-kod					
Tredjeland		Gränskontrollstationens kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)		I.23 <input type="checkbox"/> För export					
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid		I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej					
I.26 Totalt antal förpackningar		I.27 Total kvantitet					
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)		I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen					
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-Y

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Fåren/Getterna⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen[II.1.1 Alla djur identifieras individuellt i enlighet med artikel 45.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1 De identifieras enligt artikel 45 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 och de har vistats oavbrutet på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet eller sedan födseln om de är yngre än 21 dagar.]</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för får/getter vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för får/getter.</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.2 De kommer från anläggningar som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med eller utan vaccinering när det gäller får och getter.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.2 De är äldre än sex månader och har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.2 De är kastrerade.]</p> <p>II.2.3 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.4 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.5 De kommer från anläggningar där infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>⁽²⁾[II.2.6 Kraven avseende infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i artikel 33 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-Y

<p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum)⁽⁴⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifierats i enlighet med artikel 45 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-INTRA-Y

Del II: (1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur. (2) Stryk det som inte är tillämpligt. (3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling. (4) Detta intygande undantar inte transportörema från de skyldigheter de har enligt gällande unionsbestämmelser, särskilt i fråga om huruvida djuren är i skick att transporteras.	
Officiell veterinär Namn (med versaler) Lokala kontrollenhetens namn Datum Stämpel	Titel och befattning Lokala kontrollenhetens kod Underskrift

KAPITEL 7

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV ETT ENSKILT HÄSTDJUR SOM INTE ÄR AVSETT
FÖR SLAKT (FÖRLAGA EQUI-INTRA-IND)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-INTRA-IND

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Djuret åtföljs av en sådan identitetshandling för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid och som föreskrivs i artikel 65, 67 eller 68 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035, eller av en tillfällig identitetshandling som utfärdats i enlighet med artikel 61.2 i den delegerade förordningen.</p> <p>⁽¹⁾[Den identitetshandling för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid utfärdades i enlighet med artikel 65.2 eller 67.1 i delegerad förordning (EU) 2019/2035, eller den tillfälliga identitetshandlingen utfärdades i enlighet med artikel 61.2 i den delegerade förordningen, för ett registrerat hästdjur enligt definitionen i artikel 2.30 i den delegerade förordningen.]</p> <p>⁽¹⁾[Den identitetshandling för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid inkluderar ett giltigt valideringsmärke i enlighet med artikel 65.1 i i) i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾[Den identitetshandling för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid inkluderar en giltig licens i enlighet med artikel 65.1 i ii) i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hästdjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet, eller på den sista arbetsdagen före avsändandet⁽²⁾ från den registrerade anläggningen, den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.2 Det djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 Djuret kommer inte från en anläggning som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller från en anläggning i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hästdjur, inklusive afrikansk hästpest och infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots).</p> <p>II.2.2 Djuret kommer från en anläggning där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Surra har inte rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Surra har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQUI-INTRA-IND

	<p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
II.2.3	<p>Djuret kommer från en anläggning där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
II.2.4	<p>Djuret kommer från en anläggning där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
II.2.5	<p>Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Under de två åren omedelbart före avsändandet har venezuelansk hästencefalomyelit inte rapporterats i den medlemsstat, eller den zon i medlemsstaten, där anläggningen ligger.]</p>

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQUI-INTRA-IND

	<p>⁽¹⁾eller [Under de två åren omedelbart före avsändandet har venezuelansk hästencefalomyelit rapporterats i den medlemsstat, eller den zon i medlemsstaten, där anläggningen ligger, och under de 21 dagarna omedelbart före avsändandet av det djur som avses i punkt II.1 har alla hästdjur på anläggningen varit kliniskt friska, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [det djur som avses i punkt II.1 har skyddats mot angrepp av vektorinsekter i en karantänstation där alla hästdjur som uppvisat en ökning av kroppstemperaturen, mätt dagligen, med negativt resultat genomgått ett diagnostest för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och det djur som avses i punkt II.1 har</p> <p>⁽¹⁾antingen[vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit med en fullständig första vaccinationscykel och omvaccinerats enligt tillverkarens rekommendationer minst 60 dagar och högst tolv månader före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [med negativt resultat genomgått ett test för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 b i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utfört på ett prov som tagits minst 14 dagar efter dagen för insättning i karantänstationen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [kroppstemperaturen hos det djur som avses i punkt II.1 har mätts dagligen utan att uppvisa någon ökning eller djuret har med negativt resultat genomgått ett diagnostest för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och det djur som avses i punkt II.1 har genomgått tester för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoderna i</p> <ul style="list-style-type: none"> – del 10 punkt 1 b i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, utan en ökning av antikroppstiter, som utförts på parade prover som tagits vid två tillfällen med 21 dagars mellanrum, varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och – del 10 punkt 2 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som med negativt resultat utförts på ett prov som tagits under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet, och djuret har skyddats mot angrepp av vektorinsekter efter provtagningen fram till avsändandet.]] <p>II.2.6 Djuret kommer från en anläggning där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.7 Djuret kommer från en anläggning där njältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-INTRA-IND

II.3 Djuret kommer enligt min kännedom och efter vederbörlig undersökning samt enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak och djuret har inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.1–II.2.6 under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och det krav som avses i punkt II.2.7 under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.

⁽¹⁾II.4 Djuret är enligt officiella uppgifter och enligt uppgifter från aktören ett spermadonatordjur som genomgått det testprogram som avses i del 4 kapitel I punkt 1 b i) i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686, och följande gäller:

II.4.1 Djuret kommer från en spermasamlingsstation och transporteras direkt till en annan spermasamlingsstation i enlighet med artikel 19 i delegerad förordning (EU) 2020/686.

II.4.2 Djuret har sedan det sattes in på spermasamlingsstationen oavbrutet vistats där och har med negativt resultat genomgått alla de obligatoriska rutintester som avses i del 4 kapitel I punkt 1 a i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.

II.4.3 Aktören har fått ett förhandsgodkännande från stationsveterinären vid den spermasamlingsstation till vilken djuret ska flyttas.

II.4.4 De transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före användningen.]

II.5 Åtgärder har vidtagits för att

⁽¹⁾antingen [transportera djuret i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.]

⁽¹⁾eller [flytta djuret till fots.]

II.6 Detta djurhälsointyg är giltigt i

⁽¹⁾antingen [tio dagar från dagen för utfärdandet, och]

⁽¹⁾eller [30 dagar från dagen för utfärdandet och ett giltigt valideringsmärke eller en giltig licens anges i punkt II.1.1, och]

vid transport av djuret på vattenvägar eller till havs får djurhälsointygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

Djurskyddsintyg

Vid inspektionen befann sig det djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-INTRA-IND

<p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en avsändande registrerad anläggning för hästdjuret eller, om djuret transporteras, en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad destinationsanläggning eller, om djuret transporteras, en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange hästdjurets unika kod som avses i artikel 65.1 b i delegerad förordning (EU) 2019/2035, eller den kod som visas av det identifieringsmärke som anges i led a, c eller e i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035, om djuret inte är avvant och följer med sitt moderdjur eller amsto.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast tillämpligt om hästdjur flyttas i enlighet med artikel 92.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 8

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV EN SÄNDNING AV HÄSTDJUR (FÖRLAGA EQUI-
INTRA-CON)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-INIRA-CON

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Hästdjuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De åtföljs av de identitetshandlingar för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid enligt</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [artikel 65, 67 eller 68 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och är inte avsedda att slaktas för att användas som livsmedel.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [artikel 65 eller 67.1 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 och är avsedda att slaktas för att användas som livsmedel.]</p> <p>⁽²⁾[De identitetshandlingar för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid utfärdades i enlighet med artikel 65.2 eller 67.1 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 för registrerade hästdjur enligt definitionen i artikel 2.30 i den delegerade förordningen.]</p> <p>⁽²⁾[De identitetshandlingar för hästdjur som gäller under hästdjurets hela livstid inkluderar ett giltigt valideringsmärke i enlighet med artikel 65.1 i i) i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hästdjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet, eller på den sista arbetsdagen före avsändandet⁽³⁾, från den registrerade anläggningen, den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hästdjur, inklusive afrikansk hästpest och infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots).</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [Surra har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet och anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Inlysningsföreläggning EQ UI-INIRA-CON

	<p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]</p>
II.2.3	<p>De kommer från anläggningar där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [Beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet och anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]</p>
II.2.4	<p>De kommer från anläggningar där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats på anläggningarna under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [Ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningarna under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet och anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]</p>
II.2.5	<p>De kommer från anläggningar där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Under de två åren omedelbart före avsändandet har venezuelansk hästencefalomyelit inte rapporterats i den medlemsstat, eller den zon i medlemsstaten, där anläggningarna ligger.]</p>

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-INIRA-CON

	<p>⁽²⁾<i>eller</i> [Under de två åren omedelbart före avsändandet har venezuelansk hästencefalomyelit rapporterats i den medlemsstat, eller den zon i medlemsstaten, där anläggningarna ligger, och under de 21 dagarna omedelbart före avsändandet av de djur som avses i punkt II.1 har alla hästdjur på anläggningarna varit kliniskt friska, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de djur som avses i punkt II.1 har skyddats mot angrepp av vektorinsekter i en karantänstation där alla hästdjur som uppvisat en ökning av kroppstemperaturen, mätt dagligen, med negativt resultat genomgått ett diagnosttest för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och de djur som avses i punkt II.1 har</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit med en fullständig första vaccinationscykel och omvaccinerats enligt tillverkarens rekommendationer minst 60 dagar och högst tolv månader före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [med negativt resultat genomgått ett test för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 b i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utfört på ett prov som tagits minst 14 dagar efter dagen för insättning i karantän.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [kroppstemperaturen hos de djur som avses i punkt II.1 har mätts dagligen utan att uppvisa någon ökning eller djuren har med negativt resultat genomgått ett diagnosttest för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoden i del 10 punkt 1 a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, och de djur som avses i punkt II.1 har genomgått tester för venezuelansk hästencefalomyelit med diagnosmetoderna i</p> <ul style="list-style-type: none"> – del 10 punkt 1 b i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, utan en ökning av antikroppstiter, som utförts på parade prover som tagits vid två tillfällen med 21 dagars mellanrum, varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och – del 10 punkt 2 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som med negativt resultat utförts på ett prov som tagits under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet, och djuren har skyddats mot angrepp av vektorinsekter efter provtagningen fram till avsändandet.]] <p>II.2.6 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.7 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-INIRA-CON

<p>II.3 Djuret kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak och de har inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.1–II.2.6 under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och det krav som avses i punkt II.2.7 under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾II.6 Efter att ha lämnat de avsändande registrerade anläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾antingen [de kommer från avsändande registrerade anläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en avsändande registrerad anläggning för hästdjuren eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad destinationsanläggning eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p>
--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-INTRA-CON

<p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast tillämpligt om hästdjur flyttas i enlighet med artikel 92.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p>	<p><i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange för varje djur i sändningen den unika kod som avses i artikel 65.1 b i delegerad förordning (EU) 2019/2035, eller den kod som visas av det identifieringsmärke som anges i led a, c eller e i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035, om djuret inte är avvant och följer med sitt moderdjur eller amsto.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 9

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV KAMELDJUR SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA CAM-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus			Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri	Typ av behandling			Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
	Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Kameldjuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras enligt artikel 73 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2 De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,</p> <p>II.1.2.1 vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,</p> <p>II.1.2.2 inte varit i kontakt med hållna kameldjur med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,</p> <p>II.1.2.3 inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.3 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för kameldjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för kameldjur.</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos kameldjur inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet och djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.</p> <p>II.2.3 De kommer från anläggningar där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för kameldjur som hållits på anläggningarna under minst tolv månader omedelbart före avsändandet, enligt artikel 23.1 e i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.4 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5 De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit eller med ett godkänt program för utrotning av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit hos nötkreatur, och de kommer från en anläggning där infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit hos kameldjur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

	<p>II.2.6 De kommer från anläggningar där infektion med EHD-virus inte har rapporterats på någon anläggning i ett område med en radie på minst 150 km runt dessa anläggningar under de två åren omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.7 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.8 De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [Surra har rapporterats under de två åren omedelbart före avsändandet och de drabbade anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna, och – de kvarvarande djuren på anläggningarna med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna.] <p>⁽²⁾antingen[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsläppla CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24).]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.2.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3 De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåttungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.4 De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåttungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.4.2 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller[II.2.9] De härrör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.1] De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.1.1] under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.2] under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.3] under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2] De har under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.2.1] djuren har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.2.1.1] de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2.1.2] de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.2.2] djuren har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.2.2.1] djuren har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

		⁽²⁾ och/eller[II.2.9.2.2	djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9	De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat	
	⁽²⁾ antingen[II.2.9.1	med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i	
	⁽²⁾ antingen[II.2.9.1.1	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9.1.2	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9.1.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9.1.4	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
		kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]	
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.9.2 med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i	
	⁽²⁾ antingen[II.2.9.2.1	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9.2.2	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	
	⁽²⁾ och/eller[II.2.9.2.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.9.2 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.1 utan några villkor, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.2 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.3 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.4 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.5 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-X

Djurskyddsintyg

Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.

Fält I.17: *Åtföljande dokument:* om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.

Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.

Fält I.30: *Identifieringsnr:* ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifierats i enlighet med artikel 73 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.

Del II:

- (1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Titel och befattning

Lokala kontrollenhetens namn

Lokala kontrollenhetens kod

Datum

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 10

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV KAMELDJUR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA
CAM-INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoe-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

L.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
L.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
L.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				L.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
L.24 Beräknad transporttid				L.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
L.26 Totalt antal förpackningar				L.27 Total kvantitet			
L.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				L.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
L.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
	Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
	Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		T test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-Y

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Kameldjuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras enligt artikel 73 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för kameldjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾II.1.3 De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för kameldjur.</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.3 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.4 De kommer från anläggningar där infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>⁽²⁾II.2.5 Kraven avseende infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i artikel 33 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾antingen [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAM-INTRA-Y

<p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifierats i enlighet med artikel 73 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 11

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV HJORTDJUR SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA CER-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 In tygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Hjordjuren ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 73 eller 74 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.	
	II.1.2	De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,	
	II.1.2.1	vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,	
	II.1.2.2	inte varit i kontakt med hållna hjorddjur med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,	
	II.1.2.3	inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	II.1.3	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hjorddjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).	
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:	
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hjorddjur.	
	II.2.2	De kommer från anläggningar där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos hjorddjur inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	II.2.3	De kommer från anläggningar där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för hjorddjur som hållits på anläggningarna under minst tolv månader omedelbart före avsändandet, enligt artikel 26.1 e i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688.	
II.2.4	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.		
⁽²⁾ II.2.5	De flyttas till en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med status som fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit eller med ett godkänt program för utrotning av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit hos nötkreatur, och de kommer från en anläggning där infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit hos hjorddjur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]		
II.2.6	De kommer från anläggningar där infektion med EHD-virus inte har rapporterats på någon anläggning i ett område med en radie på minst 150 km runt dessa anläggningar under de två åren omedelbart före avsändandet.		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

	<p>II.2.7 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.8 De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [Surra har rapporterats under de två åren omedelbart före avsändandet och de drabbade anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna, och – de kvarvarande djuren på anläggningarna med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna.] <p>⁽²⁾antingen[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.9.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.9.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.3 De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.3.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.4 De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.4.2 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9 De härrör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.1 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2 De har under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.1 djuren har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.1.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.1.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.2 djuren har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.2.1 djuren har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.2.2 djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9 De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.1 med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.1.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.1.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.1.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.1.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.9.2 med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.2.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.9.2.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.9.3 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.9.3.1 utan några villkor, och</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

<p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3.2</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3.3</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3.4</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.9.3.5</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾antingen [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	<p>enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-X

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifieras i enlighet med artikel 73 eller 74 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 12

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV HJORTDJUR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA
CER-INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 In tygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-Y

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Hjortdjuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras enligt artikel 73 eller 74 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hjortdjur vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar den arten eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hjortdjur.</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.3 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2.4 De kommer från anläggningar där infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5 Kraven avseende infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i artikel 33 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾antingen [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾eller [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CER-INTRA-Y

<p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoderna för de djur i sändningen som identifieras i enlighet med artikel 73 eller 74 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 13

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV ANDRA HÅLLNA HOV- OCH KLÖVDJUR ÄN
NÖTKREATUR, FÅR, GETTER, SVIN, HÄSTDJUR, KAMELDJUR OCH
HJORTDJUR SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA OTHER-
UNGULATES-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I är andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjortdjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras enligt artikel 117 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2 De har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,</p> <p>II.1.2.1 vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen,</p> <p>II.1.2.2 inte varit i kontakt med hållna hov- och klövdjur med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,</p> <p>II.1.2.3 inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.3 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hov- och klövdjur av de berörda arterna vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.2 De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar de arterna eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hov- och klövdjur av de berörda arterna.</p> <p>⁽²⁾[II.2.2 De kommer från anläggningar där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos hållna djur av förtecknade arter inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.3 De kommer från anläggningar där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos hållna djur av förtecknade arter inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.4 De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.5 De kommer från anläggningar där infektion med EHD-virus inte har rapporterats på någon anläggning i ett område med en radie på minst 150 km runt dessa anläggningar under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>II.2.6 De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>⁽²⁾[II.2.7 De kommer från anläggningar där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, och följande gäller:</p> <p>⁽²⁾antingen [Surra har inte rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾eller [Surra har rapporterats under de två åren omedelbart före avsändandet och de drabbade anläggningarna omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna, och – de kvarvarande djuren på anläggningarna med negativt resultat hade ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningarna.]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾antingen[II.2.8 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.8.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.8.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.2 De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	⁽²⁾ antingen[II.2.8.2.1	under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.2.2	under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.2.3	under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.3	De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och
	⁽²⁾ antingen[II.2.8.3.1	de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.3.2	de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.4	De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och
	⁽²⁾ antingen[II.2.8.4.1	det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8.4.2	det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]
	⁽²⁾ och/eller[II.2.8	De härrör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:
	⁽²⁾ antingen[II.2.8.1	De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.8.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.2 De har under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.8.2.1 djuren har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.8.2.1.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.2.1.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.2 djuren har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.8.3.2.1 djuren har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.2.2 djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾och/eller[II.2.8 De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.8.1 med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.8.1.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.1.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.1.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.1.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.2 med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾antingen[II.2.8.2.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.2.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.2.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾och/eller[II.2.8.2.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.8.3 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i>[II.2.8.3.1 utan några villkor, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.2 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.3 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.4 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.2.8.3.5 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]]]</p> <p>II.3 Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.5 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾<i>antingen</i> [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага OTHER-UNGULATES-INTRA-X

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje djurs identifieringsnummer.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 14

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV ANDRA HÅLLNA HOV- OCH KLÖVDJUR ÄN
NÖTKREATUR, FÅR, GETTER, SVIN, HÄSTDJUR, KAMELDJUR OCH
HJORTDJUR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA OTHER-UNGULATES-INTRA-
Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
		I.2a Lokal referens		
		I.3 Central behörig myndighet		
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod	I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst				
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
	Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	T est		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsför l a g a O T H E R - U N G U L A T E S - I N T R A - Y

II. Häls o information		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Djuren ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I är andra hållna hov- och klövdjur än nötkreatur, får, getter, svin, hästdjur, kameldjur och hjortdjur som uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De identifieras enligt artikel 117 i förordning (EU) 2016/429.	
	II.1.2	De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på förtecknade sjukdomar för hov- och klövdjur av de berörda arterna vid den kliniska undersökning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).	
	⁽²⁾ [II.1.3	De är avsedda att slaktas för utrotning av en sjukdom som omfattas av ett utrotningsprogram enligt artikel 31.1 eller 31.2 i förordning (EU) 2016/429 och destinationsmedlemsstaten och, i förekommande fall, transitmedlemsstaten gav tillstånd före förflyttningen.]	
	II.2	De djur som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:	
	II.2.1	De kommer inte från anläggningar som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar de arterna eller från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av sjukdomar som förtecknas för hov- och klövdjur av de berörda arterna.	
	II.2.2	De kommer från anläggningar där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.	
	⁽²⁾ [II.2.3	De kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]	
	⁽²⁾ [II.2.4	De kommer från anläggningar där infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]	
	⁽²⁾ [II.2.5	Kraven avseende infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i artikel 33 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]	
	II.3	Djuren kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från anläggningar där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.	
	II.4	Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.	
	II.5	Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.	
⁽²⁾⁽³⁾ [II.6	Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och		
⁽²⁾ antingen	[de kommer från sina ursprungsanläggningar.]		
⁽²⁾ eller	[minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]		
⁽²⁾ eller	[minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

<p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en ursprungsanläggning för djuren i sändningen eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en anläggning på sändningens slutdestination eller en anläggning godkänd för uppsamling i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av djurhälsointyget för denna sändning vid den anläggningen anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange varje djurs identifieringsnummer.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Tillämpligt om sändningen avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 15

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV KLÄCKÄGG FRÅN
FJÄDERFÄ (FÖRLAGA POU-INTRA-HEP)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoe-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-HEP

Del II: Intyg	II. Hälsainformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1.1 De kläckägg⁽¹⁾ från fjäderfä som beskrivs i del I av detta intyg kommer från</p> <p>^{(2)antingen} [en anläggning som godkänts i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.]</p> <p>^{(2)eller} [ett kläckeri som godkänts i enlighet med artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 och som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.]</p> <p>II.1.2 De kläckägg som beskrivs i del I kommer från flockar för vilka följande gäller:</p> <p>a) Infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Salmonella arizonae</i> har inte rapporterats.</p> <p>b) Aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har inte rapporterats.</p> <p>c) De har sedan kläckningen eller under minst 42 dagar omedelbart före insamlingen av kläckäggen vistats oavbrutet på en eller flera anläggningar som godkänts i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>^{(2)antingen} [i] där infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen,]</p> <p>^{(2)eller} [i] där infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 b i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 har vidtagits,]</p> <p>^{(2)antingen} [ii] där aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen.]</p> <p>^{(2)eller} [ii] där aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 c i delegerad förordning (EU) 2020/688 har vidtagits.]</p> <p>d) De uppvisar inga kliniska tecken på eller väcker någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten på grundval av</p> <p>^{(2)antingen} [en klinisk besiktning under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen och en kontroll av de journaler över hälsa och produktion som förs på anläggningen under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-HEP

	<p>⁽²⁾eller [månatliga hälsokontroller, varav den senaste gjordes under de 31 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, och en kontroll av de journaler över hälsa och produktion som förs på anläggningen under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾antingen [e] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾eller [e] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>II.1.3 De kläckägg som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>(a) De är individuellt märkta med godkännandenumret för ursprungsflockens anläggning.</p> <p>(b) De har desinficerats.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾antingen [c] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾eller [c] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>II.1.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁴⁾II.1.5 De kläckägg som beskrivs i del I är avsedda för en medlemsstat eller zon som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De kommer från flockar som</p> <p>⁽²⁾antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾eller [vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688 minst 30 dagar före insamlingen av kläckäggen]⁽²⁾]</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-HEP

II.2 Folkhälsointyg

⁽⁵⁾[II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 5 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i kommissionens förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken, och denna föräldraflock har också testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽⁶⁾	
			positivt	negativt

⁽⁵⁾[II.2.2 Varken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium har påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]

⁽⁷⁾[II.2.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige ska kläckäggen komma från flockar som med negativt resultat har testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

Anmärkningar

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.30: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.

Kategori: ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.

Ålder: ange insamlingsdatum.

Del II:

(1) *Kläckägg* enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.

(2) Stryk det som inte är tillämpligt.

(3) Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering, i vilket fall sändningen bör uppfylla kraven i punkt II.1.5.

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga POU-INTRA-HEP

(4)		Denna garanti krävs för sändningar som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(5)		Denna garanti gäller endast för kläckägg från arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.
(6)		Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under föräldraflockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis.
(7)		Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.
Officiell veterinär		
	Namn (med versaler)	Titel och befattning
	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
	Datum	
	Stämpel	Underskrift

KAPITEL 16

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV DAGGAMLA
KYCKLINGAR (FÖRLAGA POU-INTRA-DOC)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага POU-INTRA-DOC

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg			
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
	II.1.1	De daggamla kycklingar ⁽¹⁾ som beskrivs i del I i detta intyg har kläckts i och kommer från ett kläckeri som godkänts i enlighet med artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.		
	II.1.2	De daggamla kycklingar som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från ett kläckeri där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.		
	⁽²⁾ antingen	II.1.3 De daggamla kycklingar som beskrivs i del I har kläckts från ägg som kommer från flockar där följande gäller:		
	a)	Infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Salmonella arizonae</i> har inte rapporterats.		
	b)	Aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har inte rapporterats.		
	c)	De har sedan kläckningen eller under minst 42 dagar omedelbart före insamlingen av de ägg som de daggamla kycklingarna har kläckts från vistats avbrutet på en eller flera anläggningar som godkänts i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,		
	⁽²⁾ antingen [i]	där infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen,]		
	⁽²⁾ eller [i]	där infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 b i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 har vidtagits,]		
⁽²⁾ antingen [ii]	där aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen,]			
⁽²⁾ eller [ii]	där aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före insamlingen av kläckäggen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 c i delegerad förordning (EU) 2020/688 har vidtagits.]			
d)	De uppvisar inga kliniska tecken på eller väcker någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten enligt de journaler över hälsa och produktion som förs på anläggningen och som kontrollerats under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet.			
⁽²⁾⁽³⁾ antingen	[e] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]			

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага POU-INTRA-DOC

	<p>(2)(3)<i>eller</i> [e] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukesvirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>(2)(4)<i>eller</i> [II.1.3 De daggamla kycklingar som beskrivs i del I har kläckts från ägg som har förts in till unionen från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland i enlighet med bestämmelserna i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.1.4 De daggamla kycklingar som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>a) De uppvisar inga kliniska tecken på eller väcker någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.</p> <p>(2)(3)<i>antingen</i> [b) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus.]</p> <p>(2)(3)<i>eller</i> [b) De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukesvirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>II.1.5 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(5)[II.1.6 De daggamla kycklingar som beskrivs i del I är avsedda för en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukesvirus utan vaccinering och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus.</p> <p>b) De kommer från kläckägg som</p> <p>i) inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus,</p> <p>ii) kommer från flockar som</p> <p>(2)<i>antingen</i> [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus.]</p> <p>(2)<i>eller</i> [vaccinerades mot infektion med Newcastlejukesvirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688 minst 30 dagar före insamlingen av kläckäggen]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага POU-INTRA-DOC

- c) De kommer från ett kläckeri vars arbetsmetoder säkerställer att kläckäggen inkuberas vid helt andra tidpunkter och på helt andra platser än kläckägg som inte uppfyller villkoren i led b.]

II.2 Folkhälsointyg

- ⁽⁶⁾[II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 5 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i kommissionens förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken, och denna föräldraflock har också testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽⁷⁾	
			positivt	negativt

De särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på de daggamla kycklingarna.

Utänför kontrollprogrammet för salmonella har

⁽²⁾antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till de daggamla kycklingarna (inkl. injektion i ägg).]

⁽²⁾⁽⁸⁾eller [följande antimikrobiella medel administrerats till de daggamla kycklingarna (inkl. injektion i ägg):]

- ⁽⁶⁾[II.2.2 När det gäller daggamla kycklingar som är avsedda för avel har varken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]

- ⁽⁹⁾[II.2.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige ska de daggamla kycklingarna för insättning i flockar av avelsfjäderfä eller flockar av bruksfjäderfä komma från flockar som med negativt resultat har testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

Anmärkningar

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får det kombinerade djurhälsointygets/officiella intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.30: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.

Kategori: ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.

Ålder: ange det datum då djuren kläcktes.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага POU-INTRA-DOC

Del II:	
(1)	Med <i>daggamla kycklingar</i> avses alla fjäderfän som är yngre än 72 timmar enligt definitionen i artikel 3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.
(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(3)	Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering, i vilket fall sändningen bör uppfylla kraven i punkt II.1.6.
(4)	När det gäller daggamla kycklingar som har kläckts från ägg som har förts in till unionen från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland ska de särskilda djurhälsokrav för förflyttning och hantering av dessa djur på destinationsanläggningen som fastställs i del III avdelning 2 kapitel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/692 iakttas.
(5)	Denna garanti krävs för sändningar som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(6)	Denna garanti gäller endast för daggamla kycklingar av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.
(7)	Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: <ul style="list-style-type: none"> – Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. – Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.
(9)	Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 17

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV AVELSEJÄDERFÄ OCH
BRUKSEJÄDERFÄ (FÖRLAGA POU-INTRA-X)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-X

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsintyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1.1 De [avelsfjäderfä⁽¹⁾]⁽²⁾ [bruksfjäderfä⁽³⁾]⁽²⁾ som beskrivs i del I i detta intyg har vistats oavbrutet på en eller flera anläggningar som godkänts i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾<i>antingen</i> [sedan kläckningen eller under minst 42 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾<i>eller</i> [sedan kläckningen eller under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen, och de har inte varit i kontakt med fåglar med lägre hälsostatus under den perioden.]</p> <p>II.1.2 De fjäderfä som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande gäller:</p> <p>a) Den omfattas varken av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [b) Infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har inte bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [b) Infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 b i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 har vidtagits.]</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [c) Aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har inte bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [c) Aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen och de åtgärder som fastställs i artikel 34.1 c i delegerad förordning (EU) 2020/688 har vidtagits.]</p> <p>II.1.3 De fjäderfä som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.1.4 De fjäderfä som beskrivs i del I kommer från en flock där</p> <p>a) infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Salmonella arizonae</i> inte har rapporterats,</p> <p>b) aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte har rapporterats,</p> <p>c) inget bekräftat fall av lågpatogen aviär influensa har påvisats under de 21 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, i enlighet med den övervakning som avses i artikel 3.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-X

<p>II.1.5 De fjäderfä som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾<i>antingen</i> [a] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾<i>eller</i> [a] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejokevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [a] De är avsedda för en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejokevirus utan vaccinering, och</p> <p>i) de har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus,</p> <p>ii) de har under minst 14 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen hållits isolerade på ursprungsanläggningen under tillsyn av en officiell veterinär eller på en godkänd karantänanläggning, där</p> <ul style="list-style-type: none"> – inga fjäderfän har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet, – inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden, – ingen vaccinering har utförts på karantänanläggningen, <p>iii) de har med negativt resultat genomgått serologiska tester för påvisande av antikroppar mot Newcastlejokevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar före avsändandet och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p> <p>⁽⁸⁾ [b] De är ankor eller gäss som med negativt resultat har genomgått en virologisk undersökning för högpatogen aviär influensa under veckan omedelbart före lastningen för avsändande, i enlighet med kraven i bilaga IV till delegerad förordning (EU) 2020/688.]</p> <p>II.1.6 Ursprungsflocken och djuren i sändningen har genomgått en klinisk besiktning under de 48 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga kliniska tecken på eller väckte någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.</p> <p>II.1.7 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁹⁾II.1.8 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]</p>	
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-X

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹¹⁾	
			positivt	negativt

Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de tre veckorna omedelbart före införseln till unionen

⁽²⁾antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till avels- och bruksfjäderfå av andra arter än strutsfåglar.]

⁽²⁾⁽¹²⁾eller [följande antimikrobiella medel administrerats till avels- och bruksfjäderfån av andra arter än strutsfåglar:]

⁽¹⁰⁾[II.2.2 När det gäller avelsfjäderfå har varken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]

⁽¹³⁾[II.2.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande:

⁽²⁾antingen [Avelsfjäderfåna har med negativt resultat testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

⁽²⁾eller [Värphönsen (bruksfjäderfån som föds upp för produktion av konsumtionsägg) har med negativt resultat testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.]

Anmärkningar

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får det kombinerade djurhälsointygets/officiella intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.17: Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av det kombinerade djurhälsointyget/officiellt intyget för denna sändning vid den anläggningen anges. Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av det officiella intyget för denna sändning vid den anläggningen anges.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-X

Fält I.30:	<p>Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>KN-nr</i>: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.</p> <p><i>Kategori</i>: ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Med <i>avelsfjäderfä</i> avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som är avsedda för produktion av kläckägg enligt definitionen i artikel 3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Med <i>bruksfjäderfä</i> avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som föds upp för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter eller för vidmakthållande av stammen av fjädervilt enligt definitionen i artikel 3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Gäller för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter.</p> <p>(5) Gäller för bruksfjäderfä för vidmakthållande av stammen av fjädervilt.</p> <p>(6) Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering.</p> <p>(7) Denna garanti krävs för sändningar som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p> <p>(8) Gäller för ankor och gäss. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p> <p>(9) Gäller för sändningar som avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling. Det djur i sändningen som har genomgått flest uppsamlingar avgör hur många tillåtna uppsamlingar för denna sändning som återstår. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p> <p>(10) Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(11) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. – Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(12) Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.</p> <p>(13) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 18

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV FÄRRE ÄN 20 DJUR AV
ANDRA FJÄDERFÄ ÄN STRUTSFÅGLAR ELLER FÄRRE ÄN 20 KLÄCKÄGG
FRÅN ANDRA FJÄDERFÄ ÄN STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA POU-INTRA-LT20)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-LT20

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
		<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1.1 De [andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ [kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ som beskrivs i del I i detta intyg kommer från en [registrerad]⁽¹⁾ [godkänd]⁽¹⁾ anläggning som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.</p> <p>II.1.2 De [andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ [kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.1.3 De [andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ [kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer från en flock som har vistats avbrutet på ursprungsanläggningen sedan kläckningen eller under minst 21 dagar omedelbart före</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾<i>antingen</i> [avsändandet av sändningen.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾<i>eller</i> [insamlingen av äggen.]</p> <p>II.1.4 [De andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i del I]⁽²⁾⁽³⁾</p> <p><i>eller</i> [De [andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar]⁽¹⁾ [kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer från en flock som]⁽⁴⁾⁽⁵⁾</p> <p>under de 21 dagarna omedelbart före tidpunkten för lastning med negativt resultat genomgick serologiska och/eller bakteriologiska tester⁽⁶⁾ för</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Gallus gallus</i>).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Meleagris gallopavo</i>).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [<i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> (när det gäller <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> och <i>Anas spp.</i>).]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾II.1.5 De andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.5.1 De har inte varit i kontakt med nyligen anlända fjäderfän eller med fåglar med lägre hälsostatus under de 21 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen.</p> <p>II.1.5.2 De kommer från en flock där inget bekräftat fall av lågpatogen aviär influensa har påvisats under de 21 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, i enlighet med den övervakning som föreskrivs i artikel 3.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689.</p> <p>II.1.5.3 Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>antingen</i> [a] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p>	

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [a] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejuckevirus med [inaktiverade vacciner]⁽¹⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾eller [a] De är avsedda för en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejuckevirus utan vaccinering, och</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾antingen</p> <ul style="list-style-type: none"> [i] de har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejuckevirus, ii) de har under minst 14 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen hållits isolerade på ursprungsanläggningen under tillsyn av en officiell veterinär eller på en godkänd karantänanläggning, där <ul style="list-style-type: none"> – inga fjäderfän har vaccinerats mot infektion med Newcastlejuckevirus under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet, – inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden, – ingen vaccinering har utförts på karantänanläggningen, iii) de har med negativt resultat genomgått serologiska tester för påvisande av antikroppar mot Newcastlejuckevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar före avsändandet och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.] <p>⁽¹⁾⁽³⁾eller [de kommer från en flock som</p> <p>⁽¹⁾antingen [inte är vaccinerad mot infektion med Newcastlejuckevirus och som under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen med negativt resultat har genomgått serologiska tester för påvisande av antikroppar mot Newcastlejuckevirus, som utförts på blodprover som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p> <p>⁽¹⁾eller [är vaccinerad mot infektion med Newcastlejuckevirus och som under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen med negativt resultat har genomgått ett test för påvisande av förekomst av Newcastlejuckevirus som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-LT20

	<p>(1)(4)eller [i) de har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus, ii) de kommer från kläckägg som</p> <ul style="list-style-type: none"> – inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus, – kommer från flockar som <p>(1)antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus,] (1)eller [vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽¹⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688 minst 30 dagar före insamlingen av kläckäggen]⁽¹⁾</p> <p>..... (namn på stam som använts i vaccinet) den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>iii) de kommer från ett kläckeri vars arbetsmetoder säkerställer att kläckäggen inkuberas vid helt andra tidpunkter och på helt andra platser än kläckägg som inte uppfyller villkoren i led ii.]]</p> <p>(9) [b) De är ankor eller gäss som med negativt resultat har genomgått en virologisk undersökning för högpatogen aviär influensa under veckan omedelbart före lastningen för avsändande, i enlighet med kraven i bilaga IV till delegerad förordning (EU) 2020/688.]</p> <p>II.1.5.4 Ursprungsflocken och djuren i sändningen har genomgått en klinisk besiktning under de 48 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga kliniska tecken på eller väckte någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.]</p> <p>(1)(5)[II.1.5 De kläckägg som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.5.1 De kommer från en flock som inte uppvisar några kliniska tecken på eller väcker någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten på grundval av</p> <p>(1)antingen [en klinisk besiktning under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen och en kontroll av de journaler över hälsa och produktion som förs på anläggningen under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>(1)eller [månatliga hälsokontroller, varav den senaste gjordes under de 31 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen, och en kontroll av de journaler över hälsa och produktion som förs på anläggningen under de 72 timmarna omedelbart före avsändandet.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>antingen</i> [II.1.5.2 De kommer från en flock som inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.1.5.2 De kommer från en flock som vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽¹⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾<i>or</i> [II.1.5.2 De är avsedda för en medlemsstat eller zon som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De kommer från en flock som</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽¹⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688 minst 30 dagar före insamlingen av kläckäggen]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]]]</p> <p>II.1.6 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2 Folkhälsointyg</p> <p>II.2.1 I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [andra avelsfjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ [andra bruksfjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾ [andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar]⁽¹⁾ [andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar]⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-LT20

⁽¹⁰⁾[II.2.1.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 5 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹¹⁾	
			positivt	negativt

Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de tre veckorna omedelbart före införseln till unionen

⁽¹⁾*antingen* [antimikrobiella medel inte administrerats till avels- och bruksfjäderfå av andra arter än strutsfåglar.]

⁽¹⁾⁽¹²⁾*eller*[följande antimikrobiella medel administrerats till avels- och bruksfjäderfån av andra arter än strutsfåglar:]]

⁽¹⁰⁾[II.2.1.2 När det gäller avelsfjäderfå har varken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.1.]

⁽¹³⁾[II.2.1.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande:

⁽¹⁾*antingen* [Avelsfjäderfåna har med negativt resultat testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

⁽¹⁾ *eller* [Värphönsen (bruksfjäderfån som föds upp för produktion av konsumtionsägg) har med negativt resultat testats i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.]

Anmärkningar

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.30: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05, 01.06.39, 04.07.

Kategori: ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-LT20

Del II:	
(1)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(2)	Gäller för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(3)	Gäller för fjäderfä avsedda för slakt. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(4)	Gäller för daggamla kycklingar. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(5)	Gäller för kläckägg. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(6)	Om djuren har vaccinerats mot infektion med någon serotyp av salmonella eller mykoplasma får endast bakteriologisk testning användas. Konfirmationsmetoden ska kunna skilja mellan levande vaccinstammar och fältstammar.
(7)	Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering.
(8)	Denna garanti krävs för sändningar som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(9)	Gäller för ankor och gäss, utom för ankor och gäss avsedda för slakt. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(10)	Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.
(11)	Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: <ul style="list-style-type: none"> – Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. – Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(12)	Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.
(13)	Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 19

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV FJÄDERFÄ AVSEDDA
FÖR SLAKT (FÖRLAGA POU-INTRA-Y)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-Y

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1.1 De fjäderfä avsedda för slakt ⁽¹⁾ som beskrivs i del I i detta intyg har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan kläckningen eller under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen.		
	II.1.2 De fjäderfä som beskrivs i del I kommer från en anläggning som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.		
	II.1.3 De fjäderfä som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.		
	II.1.4 De fjäderfä som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	⁽²⁾⁽³⁾ antingen [De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlesjukevirus.]		
	⁽²⁾⁽³⁾ eller [De vaccinerades mot infektion med Newcastlesjukevirus med [inaktiverade vacciner] ⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688] ⁽²⁾		
 (namn på stam som använts i vaccinet) den (datum) vid en ålder av veckor.]		
	⁽²⁾⁽⁴⁾ eller [De är avsedda för en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlesjukevirus utan vaccinering och de kommer från flockar som		
⁽²⁾ antingen [inte är vaccinerade mot infektion med Newcastlesjukevirus och som under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen med negativt resultat har genomgått serologiska tester för påvisande av antikroppar mot Newcastlesjukevirus, som utförts på blodprover som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]			
⁽²⁾ eller [är vaccinerade mot infektion med Newcastlesjukevirus och som under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen med negativt resultat har genomgått ett test för påvisande av förekomst av Newcastlesjukevirus som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]			
II.1.5 Ursprungsflocken och djuren i sändningen har genomgått en klinisk besiktning under de fem dagarna omedelbart före avsändandet av sändningen och uppvisade inga kliniska tecken på eller väckte någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.			
II.1.6 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.			

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-Y

⁽⁵⁾[II.1.7 Efter att ha lämnat ursprungsanläggningarna och före ankomsten till denna anläggning som godkänts för uppsamling har inga djur i sändningen genomgått mer än två uppsamlingar, och

⁽²⁾*antingen* [de kommer från sina ursprungsanläggningar.]]

⁽²⁾*eller* [minst ett av djuren i sändningen har genomgått en uppsamling på en godkänd anläggning.]]

⁽²⁾*eller* [minst ett av djuren i sändningen har genomgått två uppsamlingar på godkända anläggningar.]]

II.2 Folkhälsointyg

⁽⁶⁾[II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 5 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽⁷⁾	
			positivt	negativt

Utanför kontrollprogrammet för salmonella har

⁽²⁾*antingen* [antimikrobiella medel inte administrerats till slaktfjäderfåna.]

⁽²⁾⁽⁸⁾*eller*[följande antimikrobiella medel administrerats till slaktfjäderfåna:]]

⁽⁹⁾[II.2.2 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige har fjäderfåna genomgått mikrobiologisk provtagning på ursprungsanläggningen och testats med negativt resultat för salmonella i enlighet med förfarandena i beslut 95/410/EG och i överensstämmelse med artikel 9.3 i förordning (EG) nr 2160/2003.]

Anmärkningar

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får det kombinerade djurhälsointygets/officiella intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-Y

Del I:	
Fält I.17:	Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i ursprungsmedlemsstaten får referensnummer för det eller de officiella dokument som ligger till grund för utfärdandet av det kombinerade djurhälsointyget/officiellt intyget för denna sändning vid den anläggningen anges. Om djuren avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling i transitmedlemsstaten ska referensnummer för det eller de intyg som ligger till grund för utfärdandet av det officiella intyget för denna sändning vid den anläggningen anges.
Fält I.30:	Beskrivning av sändningen: KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.
Del II:	
(1)	Med <i>fjäderfä avsedda för slakt</i> avses fjäderfä som direkt eller efter att ha genomgått uppsamling ska transporteras till ett slakteri enligt definitionen i artikel 3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.
(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(3)	Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering.
(4)	Denna garanti krävs för sändningar som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(5)	Gäller för sändningar som avsänds från en anläggning godkänd för uppsamling. Det djur i sändningen som har genomgått flest uppsamlingar avgör hur många tillåtna uppsamlingar för denna sändning som återstår. Stryk om det inte gäller för sändningen.
(6)	Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.
(7)	Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.
(9)	Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 20

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SPECIFIKT PATOGENFRIA ÄGG (FÖRLAGA POU-
INTRA-SPF)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POU-INTRA-SPF

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsoutyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	De specifikt patogenfria ägg ⁽¹⁾ som beskrivs i del I i detta intyg har avsänts från en anläggning som godkänts i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.	
	II.2	De specifikt patogenfria ägg som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.	
	II.3	De specifikt patogenfria ägg som beskrivs i del I kommer från flockar som är fria från specifika patogener enligt beskrivningen i Europafarmakopén, och resultaten av alla tester och kliniska undersökningar som krävs för denna särskilda status har varit tillfredsställande.	
	II.4	De specifikt patogenfria ägg som beskrivs i del I är individuellt märkta med ursprungsanläggningens godkännandenummer.	
	II.5	Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.	
	Anmärkningar		
	Detta djurhälsoutyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet.		
	I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.		
Detta djurhälsoutyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
Del I:			
Fält I.30:	Beskrivning av sändningen: <i>Ålder:</i> ange insamlingsdatum.		
Del II:			
⁽¹⁾ Med <i>specifikt patogenfria ägg</i> avses kläckägg som härrör från hönsflockar som är fria från specifika patogener enligt beskrivningen i Europafarmakopén och som endast är avsedda att användas till diagnostik, forskning eller farmakologi, enligt definitionen i artikel 3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.			
Officiell veterinär			
Namn (med versaler)		Titel och befattning	
Lokala kontrollenhetens namn		Lokala kontrollenhetens kod	
Datum			
Stämpel		Underskrift	

KAPITEL 21

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV FÅGLAR I FÅNGENSKAP (FÖRLAGA CAPTIVE-
BIRDS-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага CAPTIVE-BIRDS-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1.1 De fåglar i fångenskap som beskrivs i del I i detta intyg har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan kläckningen eller under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen.</p> <p>II.1.2 De fåglar i fångenskap som beskrivs i del I kommer från en [registrerad]⁽¹⁾ [avgränsad]⁽¹⁾ anläggning som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.</p> <p>II.1.3 De fåglar i fångenskap som beskrivs i del I kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.1.4 De fåglar i fångenskap som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾ <i>antingen</i> [a] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾ <i>eller</i> [a] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽¹⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ <i>eller</i> [a] De är fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som är avsedda för en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering, och</p> <p>i) de har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus,</p> <p>ii) de har under minst 14 dagar omedelbart före avsändandet av sändningen hållits isolerade på ursprungsanläggningen under tillsyn av en officiell veterinär eller på en godkänd karantänanläggning, där</p> <p>– inga fåglar har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet,</p> <p>– inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,</p> <p>– ingen vaccinering har utförts på karantänanläggningen,</p> <p>iii) de har med negativt resultat genomgått serologiska tester för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar före avsändandet och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>⁽⁵⁾[b) De är papegojor som uppfyller följande krav:</p> <p>i) De har identifierats individuellt i enlighet med artikel 76 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>(ii) De kommer från en anläggning där</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [aviär klamydios inte har bekräftats under minst sex månader omedelbart före avsändandet av sändningen.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [aviär klamydios har bekräftats under de sex månaderna omedelbart före avsändandet av sändningen, men inte under de sista 60 dagarna, och åtgärderna i artikel 59.2 b i delegerad förordning (EU) 2020/688 har tillämpats.]</p> <p>iii) De har</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [inte varit i kontakt med fåglar i fångenskap från anläggningar där aviär klamydios har diagnosticerats under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [varit i kontakt med fåglar i fångenskap från anläggningar där aviär klamydios har diagnosticerats under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet och de har visat sig vara negativa vid laboratorietest för aviär klamydios som utförts tidigast 14 dagar efter kontakten.]</p> <p>II.1.5 Ursprungsflocken och djuren i sändningen har genomgått en klinisk besiktning under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen och uppvisade inga kliniska tecken på eller väckte någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.</p> <p>II.1.6 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽⁶⁾[II.1.7 De fåglar i fångenskap som beskrivs i del I har förts in till unionen från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland och hållits i karantän på en godkänd karantänanläggning på destinationsorten i unionen i enlighet med bestämmelserna i del II avdelning 3 kapitel 2 avsnitt 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får djurhälsointygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.30: Beskrivning av sändningen: <i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.36.31, 01.06.32 eller 01.06.39.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförklara CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Stryk om sändningar av fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering.</p> <p>(3) Denna garanti krävs för sändningar av duvor.</p> <p>(4) Denna garanti krävs för sändningar av fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p> <p>(5) Denna garanti krävs endast för sändningar av papegojor. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p> <p>(6) Denna garanti krävs för sändningar av fåglar i fångenskap som har förts in till unionen från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland. Stryk om det inte gäller för sändningen.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 22

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV KLÄCKÄGG FRÅN FÅGLAR I FÅGENSKAP
(FÖRLAGA HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1.1 De kläckägg⁽¹⁾ från fåglar i fångenskap som beskrivs i del I i detta intyg kommer från en [registrerad]⁽²⁾ [avgränsad]⁽²⁾ anläggning som varken omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar av betydelse för fågelarter.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>antingen</i> [II.1.2 De kläckägg som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [a] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾ <i>eller</i> [a] De vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [b] De kommer från flockar som inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾ <i>eller</i> [b] De kommer från flockar som vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾ <i>eller</i> [II.1.2 De kläckägg som beskrivs i del I är kläckägg från fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) avsedda för en medlemsstat eller zon som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De kommer från flockar som</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽²⁾ <i>eller</i> [vaccinerades mot infektion med Newcastlejukevirus med [inaktiverade vacciner]⁽²⁾ [levande, försvagade vacciner som uppfyller kriterierna i bilaga VI till delegerad förordning (EU) 2020/688 minst 30 dagar före insamlingen av kläckäggen]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(namn på stam som använts i vaccinet)</p> <p>den (datum) vid en ålder av veckor.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II.1.3 De kläckägg från fåglar i fångenskap som beskrivs i del I kommer från flockar som har genomgått en klinisk besiktning under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet av sändningen och som inte uppvisade några kliniska tecken på eller väckte någon misstanke om förtecknade sjukdomar av betydelse för arten.

II.1.4 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i behållare som uppfyller kraven i artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och i transportmedel som uppfyller kraven i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.30: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.

Ålder: ange insamlingsdatum.

Del II:

(1) *Kläckägg* enligt definitionen i artikel 4.44 i förordning (EU) 2016/429.

(2) Stryk det som inte är tillämpligt.

(3) Stryk om sändningen avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering.

(4) Denna garanti krävs för sändningar av kläckägg från fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som avsänds från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som inte har status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering till en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering. Stryk om det inte gäller för sändningen.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Titel och befattning

Lokala kontrollenhetens namn

Lokala kontrollenhetens kod

Datum

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 23

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN NÖTKREATUR
SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA BOV-SEM-A-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Atföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma från nötkreatur som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽¹⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.2.2 Innan den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes kom de från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland,</p> <p>II.2.2.1 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]</p> <p>⁽²⁾eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5 % (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringsstest för mul- och klövsjuka,]</p> <p>II.2.2.2 som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>II.2.2.3 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.4 som är fria från enzootisk bovin leukos, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2.4 som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men donatordjuren är yngre än två år och härrör från moderdjur som med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos efter att djuret avlägsnats från sitt moderdjur,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾eller [II.2.2.4 som inte är fria från enzootisk bovin leukos, och donatordjuren har uppnått två års ålder och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.5 som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2.5 som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och donatordjuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov,]</p> <p>II.2.2.6 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren.]</p> <p>⁽²⁾eller [surra har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.2.3 De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.2.4 De identifieras individuellt enligt artikel 38 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och under samlingsperioden</p> <p>II.2.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease eller av en ny sjukdom av betydelse för nötkreatur,</p> <p>II.2.5.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk bovin leukos, infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, bovin virusdiarré, infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), bovin genital campylobacterios och trikomonas inte har rapporterats,</p> <p>II.2.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2,</p> <p>II.2.5.4 inte använts för naturlig avel.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6 De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.2.6.1 Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1.</p> <p>II.2.6.2 Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.</p> <p>II.2.6.3 Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.</p> <p>II.2.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.2.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.2.7.1 som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1,</p> <p>II.2.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och (²/³)[minst 30 dagar efter samlingsdagen,] (²/⁴)[till den dag då sändningen av sperman avsändes till en annan medlemsstat,]</p> <p>II.2.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar.</p> <p>II.2.8 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>(²)<i>antingen</i> [II.2.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>(²)<i>och/eller</i> [II.2.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p> <p>(²)<i>och/eller</i> [II.2.8.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av sperman har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av sperma.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Inlysningsföreläggning BOV-SEM-A-INTRA

	⁽²⁾ och/eller	[II.2.8.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.8.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje spermasamling.]
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.8.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]
II.2.9		De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
	⁽²⁾ antingen	[II.2.9.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.9.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.9.3 De har vistats i en medlemsstat där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
	⁽²⁾ antingen	[II.2.9.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 åtminstone var 60:e dag under hela samlingsperioden och 28–60 dagar från dagen för den sista spermasamlingen.]
	⁽²⁾ och/eller	[II.2.9.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]
II.2.10		De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, med undantag av det antikroppstest för bovin virusdiarré som avses i punkt II.2.10.5.2, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
	II.2.10.1	När det gäller infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), ett sådant intrakutant tuberkulintest som avses i del 2 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10.2 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>^{(2)/(5)}II.2.10.3 När det gäller enzootisk bovin leukos, ett sådant serologiskt test som avses i del 4 led a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.]</p> <p>II.2.10.4 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov, såvida djuren inte kommer från en anläggning som är fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.</p> <p>II.2.10.5 När det gäller bovin virusdiarré,</p> <p>II.2.10.5.1 ett virusisolerings-test, virusgenomtest eller virusantigentest, och</p> <p>II.2.10.5.2 ett serologiskt test för påvisande av förekomst eller frånvaro av antikroppar.</p> <p>II.2.11 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits tidigast 21 dagar, eller tidigast sju dagar om det gäller de tester som avses i punkterna II.2.11.4 och II.2.11.5, efter att den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, med undantag av det antikroppstest för bovin virusdiarré som avses i punkt II.2.11.3.2, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.11.2 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov.</p> <p>II.2.11.3 När det gäller bovin virusdiarré,</p> <p>II.2.11.3.1 ett virusisolerings-test, virusgenomtest eller virusantigentest, och</p> <p>II.2.11.3.2 ett serologiskt test för påvisande av förekomst eller frånvaro av antikroppar.</p> <p>II.2.11.4 När det gäller bovin genital campylobacterios (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>),</p> <p>⁽²⁾antigen [II.2.11.4.1 ett enda test som utförts på ett sköljprov från en artificiell vagina eller ett prov från förhuden, om det gäller djur som är yngre än sex månader eller som sedan den åldern har hållits i en grupp med enbart djur av samma kön utan att komma i kontakt med hondjur före den karantän som avses i punkt II.2.6.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.11.4.2 tester som utförts på sköljprover från en artificiell vagina eller prover från förhuden som tagits vid tre tillfällen med minst sju dagars mellanrum.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11.5 När det gäller trikomonas (<i>Trichomonas foetus</i>),</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.11.5.1 ett enda test som utförts på ett prov från förhuden, om det gäller djur som är yngre än sex månader eller som sedan den åldern har hållits i en grupp med enbart djur av samma kön utan att komma i kontakt med hondjur före den karantän som avses i punkt II.2.6.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.11.5.2 tester som utförts på prover från förhuden som tagits vid tre tillfällen med minst sju dagars mellanrum.]</p> <p>II.2.12 De har på spermasamlingsstationen minst en gång om året genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1 När det gäller infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), ett sådant intrakutant tuberkulintest som avses i del 2 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.12.2 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.12.3 När det gäller enzootisk bovin leukos, ett sådant serologiskt test som avses i del 4 led a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2.12.4 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov.</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.12.5 När det gäller bovin virusdiarré, ett serologiskt test för påvisande av antikroppar.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.6 När det gäller bovin genital campylobacterios (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), ett test på ett prov från förhuden.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.7 När det gäller trikomonas (<i>Trichomonas foetus</i>), ett test på ett prov från förhuden.]</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I</p> <p>II.3.1 har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.3.2 har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30,</p> <p>II.3.3 transporteras i en behållare som</p> <p>II.3.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.3.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.3.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

II.4 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:

II.4.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning, verksamt/verksam särskilt mot campylobacter, leptospiroer och mykoplasma, har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningssvårskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:

⁽²⁾*antingen* [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]

⁽²⁾*eller* [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]

⁽²⁾*eller* [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

⁽²⁾*eller* [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽⁸⁾ med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:

- Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).
- Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).
- Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

II.4.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.

Fält I.19: Ange förseglingens nummer.

Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.30: *Typ:* sperma.

Art: ange det som är tillämpligt: *Bos taurus*, *Bison* eller *Bubalus bubalis*.

Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.

Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman i sändningen samlades.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades.

Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-A-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Endast spermasamlingsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Gäller fryst sperma.</p> <p>(4) Gäller färsk och kyld sperma.</p> <p>(5) Gäller inte djur som kommer från en anläggning som inte är fri från enzootisk bovin leukos och vilka är yngre än två år enligt vad som föreskrivs i artikel 20.2 a i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(6) Gäller endast seronegativa djur.</p> <p>(7) Gäller endast spermproducerande tjurar eller tjurar som har kontakt med spermproducerande tjurar. Tjurar som återinsätts på stationen efter mer än sex månaders frånvaro ska testas under 30 dagar innan de återupptar produktionen.</p> <p>(8) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningvätska för sperma som innehåller antibiotika.</p>	
<p>Officiell veterinär</p>	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 24

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN
NÖTKREATUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS EFTER DEN 31
DECEMBER 2004 OCH FÖRE DEN 21 APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS
DIREKTIV 88/407/EEG I DESS ÄNDRADE LYDELSE ENLIGT RÅDETS DIREKTIV
2003/43/EG OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA BOV-SEM-B-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-B-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsintyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1	Den har samlats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽¹⁾ som har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitlen I.1 och II.1 i bilaga A till direktiv 88/407/EEG.	
	II.1.2	Den har samlats från tjurar som	
		II.1.2.1 uppfyller kraven i kapitlen I och II i bilaga B till direktiv 88/407/EEG,	
	⁽²⁾ antingen	II.1.2.2 [inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen.]	
	⁽²⁾ eller	II.1.2.2 [har vaccinerats mot mul- och klövsjuka mindre än tolv månader och mer än 30 dagar före samlingen, och 5 % av spermadoserna från varje samling, dock minst fem strån, har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för mul- och klövsjuka utfört vid laboratoriet (.....) ⁽³⁾ , som ligger i eller har utsetts av destinationsmedlemsstaten.]	
	II.1.3	Den har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller normerna i bilaga C till direktiv 88/407/EEG.	
	II.1.4	Den har lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen ⁽⁴⁾ .	
	Anmärkningar		
Detta djurhälsintyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
Del I:			
Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (tjurstation) enligt definitionen i artikel 2 b första strecksatsen i direktiv 88/407/EEG där sperman samlades.			
Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlings- eller spermalagningsstationen (tjurstation eller spermastation) enligt definitionen i artikel 2 b i direktiv 88/407/EEG) eller spermans destinationsanläggning.			
Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.			
Fält I.30: Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.12 och där sperman samlades.			

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga BOV-SEM-B-INTRA

Del II: (1) Endast spermasamlingsstationer (tjurstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 5.2 i rådets direktiv 88/407/EEG. (2) Stryk det som inte är tillämpligt. (3) Laboratoriets namn. (4) Kan strykas för färsk sperma.	
Officiell veterinär Namn (med versaler) Lokala kontrollenhetens namn Datum Stämpel	Titel och befattning Lokala kontrollenhetens kod Underskrift

KAPITEL 25

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN
NÖTKREATUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS FÖRE DEN 1
JANUARI 2005 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV 88/407/EEG I DESS
ÄNDRADE LYDELSE ENLIGT RÅDETS DIREKTIV 93/60/EEG OCH SOM
AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION
DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA BOV-SEM-C-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-C-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg				
	I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:				
	II.1.1 Den sperma som beskrivs i del I samlades före den 31 december 2004 på en spermasamlingsstation ⁽¹⁾ som				
	a) har godkänts enligt villkoren i kapitel I i bilaga A till rådets direktiv 88/407/EEG,				
	b) har drivits och övervakats enligt villkoren i kapitel II i bilaga A till direktiv 88/407/EEG.				
	II.1.2 Vid tidpunkten för samlingen av den sperma som beskrivs i del I uppfyllde alla nötkreatur på spermasamlingsstationen följande krav:				
	a) De kom från besättningar och/eller var födda av moderdjur som uppfyller villkoren i kapitel I punkt 1 b och c i bilaga B till direktiv 88/407/EEG.				
	b) De hade under de 30 dagarna omedelbart före karantänsoleringsperioden med negativt resultat genomgått				
	– de tester som avses i kapitel I punkt 1 d i, ii och iii i bilaga B till direktiv 88/407/EEG,				
	– ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och				
	– ett virusisoleringstest (fluorescerande antikroppstest eller immunoperoxidastest) för bovin virusdiarré, vilket för djur yngre än sex månader skjutits upp tills denna ålder uppnåtts.				
	c) De hade genomgått en karantänsoleringsperiod på 30 dagar och med negativt resultat genomgått följande tester:				
	– Ett serologiskt test för brucellos som utförts i enlighet med det förfarande som beskrivs i bilaga C till direktiv 64/432/EEG.				
	– Ett immunofluorescerande antikroppstest eller ett odlingsprov för infektion med <i>Campylobacter fetus</i> på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina, eller om det gäller ett hondjur, ett agglutinationstest av vaginalt slem.				
	– En undersökning i mikroskop och ett odlingsprov för <i>Trichomonas fetus</i> på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina, eller om det gäller ett hondjur, ett agglutinationstest av vaginalt slem.				
	d) De hade minst en gång om året med negativt resultat genomgått de rutinundersökningar som avses i kapitel II punkt 1 a, b och c i bilaga B till direktiv 88/407/EEG.				

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-C-INTRA

- II.1.3 Vid tidpunkten för samlingen av den sperma som beskrivs i del I hade
- alla hondjur av nötkreatur på stationen minst en gång om året med negativt resultat genomgått ett agglutinationstest av vaginalt slem för infektion med *Campylobacter fetus*, och
 - alla tjurar som används för spermaproduktion med negativt resultat genomgått ett immunofluorescerande antikroppstest eller ett odlingsprov för infektion med *Campylobacter fetus* på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina, utfört under de tolv månaderna omedelbart före samlingen.
- II.1.4 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från tjurar på en spermasamlingsstation där
- ⁽²⁾*antingen* [alla nötkreatur inte har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit, men minst en gång om året med negativt resultat har genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.]
- ⁽²⁾*eller* [nötkreatur som inte har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit minst en gång om året med negativt resultat genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och där testning för infektiös bovin rhinotrakeit inte utförs på tjurar som mottagit en första vaccinering mot infektiös bovin rhinotrakeit på insemineringsstationen efter att de med negativt resultat genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och som efter den första vaccineringen regelbundet omvaccinerats med högst sex månaders mellanrum.]
- II.1.5 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från tjurar som
- II.1.5.1
- ⁽²⁾*antingen* [inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen,]
- ⁽²⁾*eller* [har vaccinerats mot mul- och klövsjuka mindre än tolv månader och mer än 30 dagar före samlingen, och 5 % av spermadoserna från varje samling, dock minst fem strån, har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringsstest för mul- och klövsjuka utfört vid laboratoriet (.....)⁽³⁾, som ligger i eller har utsetts av destinationsmedlemsstaten,]
- II.1.5.2
- ⁽²⁾*antingen* [inte har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit.]
- ⁽²⁾*eller* [har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit i enlighet med punkt II.1.4.]
- II.1.6 Den sperma som beskrivs i del I har lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen⁽⁴⁾.
- II.1.7 Den sperma som beskrivs i del I har sänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare försedd med det nummer som anges i fält I.19.

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-SEM-C-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (tjurstation) enligt definitionen i artikel 2 b första strecksatsen i direktiv 88/407/EEG där sperman samlades.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlings- eller spermalagningsstationen (tjurstation eller spermastation) enligt definitionen i artikel 2 b i direktiv 88/407/EEG) eller spermans destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: Donatorjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i formatet dd/mm/åååå och ska vara före den 31 december 2004. Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.11 och där sperman samlades.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast spermasamlingsstationer (tjurstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 5.2 i rådets direktiv 88/407/EEG.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Laboratoriets namn.</p> <p>(4) Kan strykas för färsk sperma.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 26

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN
NÖTKREATUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH
LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD
FÖRORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP
SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon från nötkreatur som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ från nötkreatur som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.2.2.1 som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>II.2.2.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.2.3 som är fria från enzootisk bovin leukos, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.2.3 som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men den officiella veterinär som ansvarar för ursprungsanläggningen har intygat att det inte har förekommit något kliniskt fall av enzootisk bovin leukos under åtminstone de tre föregående åren,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.2.4 som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [II.2.2.4 som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och den officiella veterinär som ansvarar för ursprungsanläggningen har intygat att det inte har förekommit något kliniskt fall av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit under åtminstone de tolv föregående månaderna,]</p> <p>II.2.2.5 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [där surra inte har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾eller [där surra har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.2.3 De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.2.4 De identifieras individuellt enligt artikel 38 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingsperioden</p> <p>II.2.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease eller av en ny sjukdom av betydelse för får och getter,</p> <p>II.2.5.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk bovin leukos, infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, bovin virusdiarré, infektion med EHD-virus, infektion med blätungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats,</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2,</p> <p>II.2.5.4 inte använts för naturlig avel.</p> <p>II.2.6 De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:</p> <p>II.2.6.1 De kommer från anläggningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾. <p>⁽¹⁾antingen [II.2.6.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾eller [II.2.6.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för samlingen eller produktionen av embryona och</p> <p>II.2.6.2.1 de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,</p> <p>II.2.6.2.2 den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i punkt 1 b, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.2.6.2.3 embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken⁽⁴⁾,</p> <p>II.2.6.2.4 embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatordjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.7.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.7.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.7.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av oocyterna ⁽¹⁾ /de <i>in vitro</i> -producerade embryona ⁽¹⁾ har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ .]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.7.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.7.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje samling av oocyter.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.7.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna.]]
	⁽¹⁾⁽⁵⁾ [II.2.8	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
	⁽¹⁾ antingen	[II.2.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.8.3 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
	⁽¹⁾ antingen	[II.2.8.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits 28–60 dagar från dagen för samlingen av oocyterna.]]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.2.8.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna.]]]
	⁽¹⁾⁽⁵⁾ [II.2.9	De uppfyller djurhälsokraven i del 1 kapitel III i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.3.2 De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.3.3 De transporteras i en behållare som</p> <p>II.3.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.3.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾II.3.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾II.3.4 De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.3.5 De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾II.4 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination med användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i en medlemsstat eller av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.5 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹⁰⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p>	
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>Fält I.19: Fält I.26: Fält I.30:</p>	<p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Art</i>: ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>.</p> <p><i>Typ</i>: ange det som är tillämpligt: oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Art</i>: ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> eller <i>Capra hircus</i>.</p> <p><i>Identifieringsnr</i>: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke</i>: ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum</i>: ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr</i>: ange unikt godkännandennummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet</i>: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(4) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.iets.org/).</p> <p>(5) Gäller sändningar av oocyter och <i>in vitro</i>-producerade embryon.</p> <p>(6) Gäller frysta oocyter eller embryon.</p> <p>(7) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(8) Gäller inte oocyter.</p> <p>(9) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(10) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 27

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE EMBRYON FRÅN
NÖTKREATUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH
LAGRATS FÖRE DEN 21 APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV
89/556/EEG OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE EMBRYONA (FÖRLAGA BOV-EMB-B-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-EMB-B-INTRA

II. Hälsoinformation	II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de embryon som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med bilaga A till rådets direktiv 89/556/EEG.</p> <p>II.2 De har avsänts till lastningsplatsen i förseglade behållare i enlighet med bilaga A till direktiv 89/556/EEG.</p> <p>II.3 De kommer från donatordjur av nötkreatur som uppfyller villkoren i bilaga B till direktiv 89/556/EEG.</p> <p>II.4 De har tillkommit genom artificiell insemination eller genom <i>in vitro</i>-befruktning ⁽¹⁾ med användning av sperma från spermasamlingsstationer (tjurstationer) eller spermalagringsstationer (spermastationer) som godkänts enligt rådets direktiv 88/407/EEG och de har lastats i en av Europeiska gemenskapens medlemsstater eller i ett tredjeland som förtecknas i bilaga I till kommissionens beslut 2004/639/EG ⁽¹⁾⁽²⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.17: För importerade embryon ska importlicensnummer anges.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsmärke:</i> ska överensstämma med identifieringsuppgifter för donatorkorna och samlingsdatum på strået. <i>Typ:</i> ange om det gäller a) genombrytning av <i>zona pellucida</i> eller b) intakt <i>zona pellucida</i>.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽²⁾ EUT L 292, 15.9.2004, s. 21.</p>			
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler) Titel och befattning</p> <p>Lokala kontrollenhetens namn Lokala kontrollenhetens kod</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel Underskrift</p>				

KAPITEL 28

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN ANLÄGGNING FÖR BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
- Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
- Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.

(FÖRLAGA BOV-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN				INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod		
		I.2a Lokal referens			
		I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod			
		I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod			
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod			
		I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod			
I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument					

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingsnr	Containernr	Förseglingsnr				
I.20	Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur <input type="checkbox"/> utsättning i naturen <input type="checkbox"/> vidare bearbetning <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> slakt <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel <input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning <input type="checkbox"/> tekniskt bruk <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning <input type="checkbox"/> annat		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod				
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod				
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			I.23 <input type="checkbox"/> För export			
	Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod			
	Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod			
	Medlemsstat	ISO-kod					
I.24	Beräknad transporttid		I.25	Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26	Totalt antal förpackningar		I.27	Total kvantitet			
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)		I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30	Beskrivning av sändningen						
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ bearbetades och lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾.]]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(2)(6)[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Del II:	
<p>(1) Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 29

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN STATION FÖR LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
- Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.

(FÖRLAGA BOV-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19	Containernr/Förseglingsnr	Containernr	Förseglingsnr		
I.20	In tygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur <input type="checkbox"/> utsättning i naturen <input type="checkbox"/> vidare bearbetning <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> slakt <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel <input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> tekniskt bruk <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning <input type="checkbox"/> annat
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod		
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod		
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod		
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)		I.23	<input type="checkbox"/> För export	
	Medlemsstat	ISO-kod		Tredjeland	
	Medlemsstat	ISO-kod		Utförelseställe	
	Medlemsstat	ISO-kod		ISO-kod	
				Gränskontrollstationens kod	
I.24	Beräknad transporttid		I.25	Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej	
I.26	Totalt antal förpackningar		I.27	Totalt kvantitet	
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)		I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen	
I.30	Beskrivning av sändningen				
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	
				Identifieringsnr	
				Ålder	
				Kvantitet	
				Typ	
	Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	
				Typ av förpackning	
				Nettovikt	
	Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	
				Antal förpackningar	
				Partnr	
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	
				Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	
				Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsintyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D1 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D2 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D3 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D1 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D2 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i bilaga D3 till direktiv 88/407/EEG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlaga 1 i del 1 avsnitt A i bilaga II till beslut 2011/630/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlaga 2 i del 1 avsnitt B i bilaga II till beslut 2011/630/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlaga 3 i del 1 avsnitt C i bilaga II till beslut 2011/630/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾.]]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält L30.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-INTRA

<p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsintyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsintyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 30

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN FÅR OCH GETTER
SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686
EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA OV/CAP-SEM-
A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	Registreringsnr	
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr		
Namn	Namn			
Adress	Adress			
Land ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Transportör	Registrerings-/Tillståndsnr		
<input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg	Namn			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress			
Identifiering <input type="checkbox"/> Annat	Land	ISO-kod		
Dokument	I.17 Åtföljande dokument	Kod		
	Typ			
	Land	ISO-kod		
	Referens för handelsdokument			
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kylld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾[II.1 Den sperma från får⁽¹⁾/get⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 Den sperma från får⁽¹⁾/get⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en sådan anläggning där donatordjur hålls som avses i artikel 13 i delegerad förordning (EU) 2020/686, och följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.1.1 Aktören har från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten fått förhandsgodkännande om att sändningen godtas.</p> <p>II.1.2 Donatordjuren har före spermasamlingen undersökts kliniskt av en veterinär.</p> <p>II.1.3 Aktören på anläggningen för journaler som innehåller åtminstone de uppgifter som föreskrivs i artikel 8.1 a i delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.4 Sperman har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits på en anläggning eller anläggningar som erkänts ha en försumbar eller kontrollerad risk för klassisk skrapie i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 1 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde de villkor som anges i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4 Sperman har samlats från djur som oavbrutet under de tre åren omedelbart före samlingen hölls på en anläggning eller anläggningar som under de tre åren omedelbart före samlingen uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde de villkor som anges i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4 Sperman har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.4 Sperman har samlats från får med prionproteingenotyp ARR/ARR.]</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.2 Innan den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes kom de från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland,</p> <p>II.2.2.1 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]</p> <p>⁽¹⁾eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5 % (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringsstest för mul- och klövsjuka,]</p> <p>II.2.2.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.3 där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) inte har rapporterats under de senaste 42 dagarna,]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3 där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för getter som hållits på anläggningarna under minst tolv månader, enligt artikel 15.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och om det under den perioden rapporterades infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos getter som hållits på anläggningen har åtgärder vidtagits i enlighet med del 1.3 i bilaga II till den delegerade förordningen,]</p> <p>II.2.2.4 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren,]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen,]
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

	⁽¹⁾⁽³⁾ [II.2.2.5	där epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats under tolv månader,]
	⁽¹⁾⁽⁸⁾ [II.2.2.6	där djuren under de 60 dagarna omedelbart före vistelsen i det karantänstall som avses i punkt II.2.6 med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för epididymit (<i>Brucella ovis</i>) eller något annat test för epididymit (<i>Brucella ovis</i>) med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet enligt kraven i del 3 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686.]
II.2.3		De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.
II.2.4		De identifieras individuellt enligt artikel 45.2, 45.4 eller 46.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.
II.2.5		De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och under samlingsperioden
	II.2.5.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor eller elakartad lungsjuka hos getter eller av en ny sjukdom av betydelse för får och getter,
	II.2.5.2	hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med EHD-virus, infektion med blåungevirus (serotyperna 1–24) och, när det gäller får och de getter som hålls tillsammans med får, epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats,
	II.2.5.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2,
	II.2.5.4	inte använts för naturlig avel.
II.2.6		De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:
	II.2.6.1	Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1.
	II.2.6.2	Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.
	II.2.6.3	Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.2.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.2.7.1 som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1,</p> <p>II.2.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och ⁽¹⁾⁽³⁾[minst 30 dagar efter samlingsdagen,] ⁽¹⁾⁽⁴⁾[till den dag då sändningen av sperman avsändes till en annan medlemsstat,]</p> <p>II.2.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar, och ⁽¹⁾⁽³⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och 30 dagar från dagen för samlingen.] ⁽¹⁾⁽⁴⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen tills den dag då sändningen av sperman avsänds till en annan medlemsstat, och donatordjuret har hållits på spermasamlingsstationen under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.]</p> <p>II.2.8 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.8.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av sperman har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av sperma.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾och/eller [II.2.8.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.8.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje spermasamling.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.8.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]</p> <p>II.2.9 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.9.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.9.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.9.3 De har vistats i en medlemsstat där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.9.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 åtminstone var 60:e dag under hela samlingsperioden och 28–60 dagar från dagen för den sista spermasamlingen.]]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.9.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.10 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.10.2 När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

II.2.11	De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits tidigast 21 dagar efter att den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 1 d i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
II.2.11.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
⁽¹⁾⁽⁸⁾ II.2.11.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
II.2.12	De har på spermasamlingsstationen minst en gång om året genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
II.2.12.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
⁽¹⁾⁽⁸⁾ II.2.12.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
⁽¹⁾⁽⁹⁾ II.2.13	De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen:
II.2.13.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
⁽¹⁾⁽⁸⁾ II.2.13.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
II.3	Den sperma som beskrivs i del I
⁽¹⁾⁽⁵⁾ II.3.1	har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686,]
II.3.2	har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30,
II.3.3	transporteras i en behållare som
II.3.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
II.3.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
⁽¹⁾⁽⁶⁾ II.3.3.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.4 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:</p> <p>II.4.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningsvätskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Gentamicin (250 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [En blandning av penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽¹¹⁾, med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Gentamicin (250 µg). – Penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg). – Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).] <p>II.4.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för spermasamlingsstationen eller, när det gäller en sådan anläggning som avses i artikel 13 i delegerad förordning (EU) 2020/686, unikt registreringsnummer och adress för den anläggning från vilken sändningen av sperman avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>Fält I.30:</p>	<p><i>Typ:</i> sperma. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> eller <i>Capra hircus</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman i sändningen samlades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för spermasamlingsstationen eller, när det gäller en sådan anläggning som avses i artikel 13 i delegerad förordning (EU) 2020/686, unikt registreringsnummer för den anläggning där sperman samlades. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Endast spermasamlingsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686. (3) Gäller får. (4) Gäller getter. (5) Gäller sperma som samlats på en spermasamlingsstation. (6) Gäller fryst sperma. (7) Gäller färsk och kyld sperma. (8) Gäller får och sådana getter som hålls tillsammans med får. (9) Gäller sperma som samlats på en anläggning där donatordjur hålls enligt artikel 13 i delegerad förordning (EU) 2020/686. (10) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts. (11) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningsvätska för sperma som innehåller antibiotika.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 31

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN FÅR
OCH GETTER SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 21
APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA OV/CAP-SEM-
B-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
II.1	Den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
II.1.1	Den har samlats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽¹⁾ som har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitel I.I punkt 1 och kapitel I.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
II.1.2	Den kommer från donator djur som uppfyller kraven i kapitel II.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
II.1.3	Den har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen II.II och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
⁽²⁾ antingen	II.1.4	Den har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits på en anläggning eller anläggningar som erkänts ha en försumbar eller kontrollerad risk för klassisk skrapie enligt kapitel A avsnitt A punkt 1 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]	
⁽²⁾ eller	II.1.4	Den har samlats från djur som oavbrutet under de tre åren omedelbart före samlingen hölls på en anläggning eller anläggningar som under de tre åren omedelbart före samlingen uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]	
⁽²⁾ eller	II.1.4	Den har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie som godkänts i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 2.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]	
⁽²⁾ eller	II.1.4	Den har samlats från får med prionproteingentotyp ARR/ARR.]	
	II.1.5	Den har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare i enlighet med kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.23.	
⁽²⁾ antingen	II.2	Inga antibiotika eller antibiotikablandningar har tillsatts sperman.]	
⁽²⁾ eller	II.2	Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst ⁽³⁾ :]	
Anmärkningar			
Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
Del I:			
Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation som sperman härstammar från.			
Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlingsstationen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller spermans destinationsanläggning.			
Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.			
Fält I.30: Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.11 och där sperman samlades.			

Del II: Intyg

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i direktiv 92/65/EEG.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Ange namn och koncentrationer.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 32

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN FÅR
OCH GETTER SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE DEN 1 SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN
SAMLADES (FÖRLAGA OV/CAP-SEM-C-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-C-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:			
	II.1	Den har samlats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽¹⁾ som har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitlen I.I och I.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
	II.2	Den kommer från donatordjur som uppfyller kraven i kapitel II.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
	II.3	Den har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen II.II och III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
	⁽²⁾ antingen	[II.4 Den uppfyller kraven i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010.]		
	⁽²⁾ eller [II.4	Den uppfyller kraven i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010 och är avsedd för en medlemsstat som för hela eller en del av sitt territorium omfattas av bestämmelserna i kapitel A.I b eller c i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010, och donatordjuren uppfyller de garantier avseende skrapie som föreskrivs i de program som avses i nämnda bestämmelser samt de garantier ⁽³⁾ som destinationsmedlemsstaten begär avseende skrapie.]		
	Anmärkningar			
	I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.			
	Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
	Del I:			
Fält I.11:	Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation som sperman härstammar från.			
Fält I.12:	Destinationsort ska vara spermasamlingsstationen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller spermans destinationsanläggning.			
Fält I.19:	Ange containernummer och förseglingens nummer.			
Fält I.30:	Identifiseringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.11 och där sperman samlades.			

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-C-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Kompletterande garantier enligt artikel 2 i förordning (EG) nr 546/2006 (EUT L 94, 1.4.2006, s. 28).</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 33

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN
FÅR OCH GETTER SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS
OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH
DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM
AVSÄNDS AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon från får⁽¹⁾/get⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De oocyter⁽¹⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/De mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ från får⁽¹⁾/get⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Sändningen består av embryon från får eller getter som uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [De har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits på en anläggning eller anläggningar som erkänts ha en försumbar eller kontrollerad risk för klassisk skrapie i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 1 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde de villkor som anges i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [De har samlats från djur som oavbrutet under de tre åren omedelbart före samlingen hölls på en anläggning eller anläggningar som under de tre åren omedelbart före samlingen uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde de villkor som anges i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [De har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 2.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [De har samlats från får och</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾<i>antingen</i> [har prionproteingenotyp ARR/ARR.]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾<i>eller</i> [har minst en ARR-allel.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförklara OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.3.2 De kommer från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.3.2.1 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.3.2.2 där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.2.2 där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för getter som hållits på anläggningarna under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, enligt artikel 15.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och om det under den perioden rapporterades infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos getter som hållits på anläggningen har åtgärder vidtagits i enlighet med del 1.3 i bilaga II till den delegerade förordningen,]</p> <p>II.3.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>^{(1)antingen} [där surra inte har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p> <p>^{(1)eller} [där surra har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.3.3 De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II.3.4	De identifieras individuellt enligt artikel 45.2, 45.4, 46.1 eller 46.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.
II.3.5	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden
II.3.5.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor eller elakartad lungsjuka hos getter eller av en ny sjukdom av betydelse för får och getter,
II.3.5.2	hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och, när det gäller får och de getter som hålls tillsammans med får, epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats,
II.3.5.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.3.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.3.5.2,
II.3.5.4	inte använts för naturlig avel.
II.3.6	De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:
II.3.6.1	De kommer från anläggningar <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.
	⁽¹⁾ antingen [II.3.6.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]
	⁽¹⁾⁽⁵⁾ eller [II.3.6.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för samlingen eller produktionen av embryona och
	II.3.6.2.1 de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförklara OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II.3.6.2.2	den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i punkt 1 b, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,
	II.3.6.2.3	embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken ⁽⁶⁾ ,
	II.3.6.2.4	embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatordjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]
II.3.7	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):	
	⁽¹⁾ antingen	[II.3.7.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ under samlingen av dessa hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.7.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.7.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ .]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.7.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.7.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje samling av oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ .]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.7.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
II.3.8		De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
	⁽¹⁾ antingen	[II.3.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen av dessa hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.8.3 De har vistats i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
	⁽¹⁾ antingen	[II.3.8.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits 28–60 dagar från dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.8.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
II.4		De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:
	II.4.1	De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
	II.4.2	De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30.
	II.4.3	De transporteras i en behållare som
	II.4.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
	II.4.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ [II.4.3.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.4 De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.4.5 De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination med användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i en medlemsstat eller av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.6 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹¹⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkingar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> eller <i>Capra hircus</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Gäller får.</p> <p>(4) Gäller getter.</p> <p>(5) Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(6) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.icts.org/).</p> <p>(7) Gäller frysta oocyter eller embryon.⁽⁸⁾ Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(9) Gäller inte oocyter.</p> <p>(10) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(11) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>	
<p>Officiell veterinär</p>	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 34

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN FÅR OCH GETTER SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER
DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsläsa OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsainformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vivo</i>-producerade ägg⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1 De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har producerats, bearbetats och lagrats av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkterna 1 och 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade ägg som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vitro</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 3 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De mikromanipulerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>[II.3 Sändningen består av embryon från får eller getter som uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:</p> <p>⁽¹⁾antingen [De har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits på en anläggning eller anläggningar som erkänts ha en försumbar eller kontrollerad risk för klassisk skrapie enligt kapitel A avsnitt A punkt 1 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De har samlats från djur som oavbrutet under de tre åren omedelbart före samlingen hölls på en anläggning eller anläggningar som under de tre åren omedelbart före samlingen uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De har samlats från djur som sedan födseln oavbrutet har hållits i en medlemsstat eller ett område i en medlemsstat med en försumbar risk för klassisk skrapie som godkänts i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 2.2 första stycket i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De har samlats från får och</p> <p>⁽¹⁾antingen [har prionproteingenotyp ARR/ARR.]</p> <p>⁽¹⁾eller [har minst en ARR-allel och samlades efter den 1 januari 2015.]]</p> <p>II.4 De ägg eller embryon som beskrivs i del I kommer från donatorhondjur av får⁽¹⁾/get⁽¹⁾ som uppfyller kraven i kapitel IV punkt 3 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.5 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination av donatorhondjur med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.5 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom <i>in vitro</i>-befruktning av ägg som uppfyller villkoren i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.5 Äggen har inte varit i kontakt med sperma från får och getter.]</p> <p>II.6 De ägg eller embryon som beskrivs i del I har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare enligt kapitel III.II punkt 6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade embryona.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller äggens/embryonas destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Gruppens godkännandenummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen/embryona.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i direktiv 92/65/EEG.</p>	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler) Titel och befattning</p> <p>Lokala kontrollenhetens namn Lokala kontrollenhetens kod</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel Underskrift</p>
---	--

KAPITEL 35

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN FÅR OCH GETTER SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE
DEN 1 SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV
DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsläpplaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de ägg/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De har samlats, bearbetats och lagrats under förhållanden som uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.2 De kommer från donatorhondjur av får/get⁽¹⁾ som uppfyller kraven i kapitel IV i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.3 De är embryon från får eller getter som uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:</p> <p>⁽¹⁾antingen[II.3.1 De uppfyller kraven i kapitel III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.3.1 De uppfyller kraven i kapitel III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010 och är avsedda för en medlemsstat som för hela eller en del av sitt territorium omfattas av bestämmelserna i kapitel A.I led b eller c i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010, och donatordjuren uppfyller de garantier avseende skrapie som föreskrivs i de program som avses i nämnda bestämmelser samt de garantier⁽²⁾ som destinationsmedlemsstaten begär avseende skrapie.]</p> <p>⁽¹⁾antingen[II.3.2 Den sperma som har använts för befruktningen uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG och i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010.]</p> <p>⁽¹⁾eller[II.3.2 Den sperma som har använts för befruktningen uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG och i kapitel A.I i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010 och är avsedd för en medlemsstat som för hela eller en del av sitt territorium omfattas av bestämmelserna i kapitel A.I led b eller c i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 i dess tillämpliga lydelse den 31 augusti 2010, och donatordjuren uppfyller de garantier avseende skrapie som föreskrivs i de program som avses i nämnda bestämmelser samt de garantier⁽²⁾ som destinationsmedlemsstaten begär avseende skrapie.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller äggens/embryonas destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Gruppens godkännandennummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona och som anges i fält I.11.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Kompletterande garantier enligt artikel 2 i förordning (EG) nr 546/2006 [EUT L 94, 1.4.2006, s. 28].</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 36

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN ANLÄGGNING FÖR BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	Registreringsnr	
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr	Registrerings-/Godkännandenr
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
Land ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Transportör	Registrerings-/Tillståndnr		
<input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg	Namn			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress			
Identifiering <input type="checkbox"/> Annat	Land	ISO-kod		
Dokument	I.17 Åtföljande dokument	Kod		
	Typ			
	Land	ISO-kod		
	Referens för handelsdokument			

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr				
I.20	In tygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial		
		<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser		
		<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål		
		<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning		
		<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod				
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod				
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			I.23	<input type="checkbox"/> För export		
	Medlemsstat	ISO-kod			Tredjeland		
	Medlemsstat	ISO-kod			ISO-kod		
	Medlemsstat	ISO-kod			Gränskontrollstationens kod		
I.24	Beräknad transporttid			I.25	Färdjournal	<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nej
I.26	Totalt antal förpackningar			I.27	Total kvantitet		
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)			I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen		
I.30	Beskrivning av sändningen						
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
	Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
	Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ bearbetades och lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller [förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,] ⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾.]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> och/eller <i>Capra hircus</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får och/eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%; border: none;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Lokala kontrollenhetens namn</td> <td style="border: none;">Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Datum</td> <td style="border: none;"></td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Stämpel</td> <td style="border: none;">Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 37

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN STATION FÖR LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr				
I.20	In tygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur <input type="checkbox"/> utsättning i naturen <input type="checkbox"/> vidare bearbetning <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> slakt <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel <input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning <input type="checkbox"/> tekniskt bruk <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning <input type="checkbox"/> annat		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod				
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod				
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			I.23 <input type="checkbox"/> För export			
	Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod			
	Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod			
	Medlemsstat	ISO-kod					
I.24	Beräknad transporttid		I.25 Färdjournal	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26	Totalt antal förpackningar		I.27 Total kvantitet				
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)		I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen				
I.30	Beskrivning av sändningen						
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
	Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
	Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partnr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i del A i bilaga III till kommissionens beslut 2010/470/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i del B i bilaga III till beslut 2010/470/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i del C i bilaga III till beslut 2010/470/EU⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan i kommissionens beslut 95/388/EG⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-C-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan i del A i bilaga III till beslut 2010/470/EU(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan i del B i bilaga III till beslut 2010/470/EU(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan i del C i bilaga III till beslut 2010/470/EU(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan i beslut 95/388/EG(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(⁴).]</p> <p>²)och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation(²)(³)/av en embryosamlingsgrupp(²)(³)/av en embryoproduktionsgrupp(²)(³), och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial(²)(³), och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial(²)(³) i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1(²)/del 2(²)/del 3(²)/del 4(²)/del 5(²) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>(²)antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-ENTRY(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-ENTRY(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlaga 1 i del 2 avsnitt A i bilaga II till kommissionens beslut 2010/472/EU(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlaga 2 i del 2 avsnitt B i bilaga II till beslut 2010/472/EU(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan i bilaga II till beslut 2008/635/EG(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(⁴),]</p> <p>(²)och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY(⁴).]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>(²)(⁵)II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾⁽⁶⁾II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> och/eller <i>Capra hircus</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får och/eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p>	
<p>Officiell veterinär</p>	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 38

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN SVIN SOM
SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING
(EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20
APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR
DEN SAMLADES (FÖRLAGA POR-SEM-A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma från svin som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽¹⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.2.2 Innan den karantän som avses i punkt II.2.8 inleddes kom de från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland,</p> <p>II.2.2.1 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]</p> <p>⁽²⁾eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5 % (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringsstest för mul- och klövsjuka,]</p> <p>II.2.2.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> i enlighet med kraven i del 5 kapitel IV i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.2.2.3 där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszkys sjukdom-virus hade påvisats under minst tolv månader,</p> <p>II.2.2.4 där under minst tre månader inga djur hade vaccinerats mot infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus och ingen infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus hade påvisats.</p> <p>II.2.3 De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.2.4 De identifieras enligt artikel 52 eller 54.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och under samlingsperioden</p> <p>II.2.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest eller afrikansk svinpest eller av en ny sjukdom av betydelse för svin,</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.5.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus inte har rapporterats,</p> <p>II.2.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2,</p> <p>II.2.5.4 inte använts för naturlig avel.</p> <p>II.2.6 De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.2.6.1 Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1.</p> <p>II.2.6.2 Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.</p> <p>II.2.6.3 Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.</p> <p>II.2.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.2.6.5 Det var fritt från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i> under åtminstone de tre föregående månaderna.</p> <p>II.2.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.2.7.1 som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1,</p> <p>II.2.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.2.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och (²)(³)[minst 30 dagar efter samlingsdagen,] (²)(⁴)[till den dag då sändningen av sperman avsändes till en annan medlemsstat,]</p> <p>II.2.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar, och (²)(³)[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och 30 dagar från dagen för samlingen,] (²)(⁴)[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen tills den dag då sändningen av sperman avsänds till en annan medlemsstat, och donatordjuren har hållits på spermasamlingsstationen under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.]</p> <p>II.2.7.4 där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för insättningen och minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.8 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.8.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigen-test (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.2.8.2 När det gäller infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, ⁽²⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽²⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>⁽²⁾[II.2.8.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest, i fråga om djur som kommer från en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där klassisk svinpest har rapporterats eller där vaccinering mot denna sjukdom har gjorts under de tolv föregående månaderna.]</p> <p>II.2.8.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (antikroppstest med peroxid (IPMA), indirekt fluorescerande antikroppstest (IFA) eller Elisa).</p> <p>II.2.9 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på prover som tagits tidigast 21 dagar efter att den karantän som avses i punkt II.2.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.9.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigen-test (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.2.9.2 När det gäller infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, ⁽²⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽²⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>⁽²⁾[II.2.9.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest, i fråga om djur som kommer från en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där klassisk svinpest inte har rapporterats och där vaccinering mot denna sjukdom inte har gjorts under de tolv föregående månaderna.]</p> <p>II.2.9.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (IPMA, IFA eller Elisa) och ett virusgenomtest (PCR med omvänd transkription (RT-PCR), nested set RT-PCR, realtids-RT-PCR).</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10 De har på spermasamlingsstationen genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 2 a i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigentest (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.2.10.2 När det gäller infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, ⁽²⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽²⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>II.2.10.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest.</p> <p>II.2.10.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (IPMA, IFA eller Elisa).</p> <p>II.2.11 De har genomgått de tester som avses i punkt II.2.10 och som utförts i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 2 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 på prover som tagits från ⁽²⁾antingen [alla djur omedelbart innan de lämnar spermasamlingsstationen eller efter ankomst till slakteriet, dock aldrig senare än tolv månader från dagen för insättningen på spermasamlingsstationen.] ⁽²⁾eller [minst 25 % av djuren på spermasamlingsstationen var tredje månad för testning för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus och klassisk svinpest samt från minst 10 % av djuren på spermasamlingsstationen varje månad för testning för infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.] ⁽²⁾eller [minst 10 % av djuren på spermasamlingsstationen varje månad för testning för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, klassisk svinpest och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.]</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I</p> <p>II.3.1 har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.3.2 har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30,</p> <p>II.3.3 transporteras i en behållare som</p> <p>II.3.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

<p>II.3.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.3.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>II.4 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:</p> <p>II.4.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning, verksamt/verksam särskilt mot leptospiror, har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningssvåtskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽⁵⁾ med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg). – Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).] <p>II.4.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C eller 15 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> sperma. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman i sändningen samlades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>	
---	--

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga POR-SEM-A-INTRA

Del II: (1) Endast spermasamlingsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686. (2) Stryk det som inte är tillämpligt. (3) Gäller fryst sperma. (4) Gäller färsk och kyld sperma. (5) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningvätska för sperma som innehåller antibiotika.	
Officiell veterinär Namn (med versaler) Lokala kontrollenhetens namn Datum Stämpel	 Titel och befattning Lokala kontrollenhetens kod Underskrift

KAPITEL 39

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN SVIN
SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV
90/429/EEG FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20
APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES
(FÖRLAGA POR-SEM-B-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylt <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-SEM-B-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sperma som beskrivs i del I har			
	II.1	samlats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽¹⁾ som har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitlen I och II i bilaga A till direktiv 90/429/EEG,		
	⁽²⁾ antingen	II.2 samlats på en spermasamlingsstation (seminstation) som endast omfattar djur som inte har vaccinerats mot Aujeszky's sjukdom och som uppfyller kraven i bilaga B till direktiv 90/429/EEG,]		
	⁽²⁾⁽³⁾ och/eller	II.2 samlats på en spermasamlingsstation (seminstation) där några eller alla djur har vaccinerats mot Aujeszky's sjukdom med ett gE-deleterat vaccin och som uppfyller kraven i bilaga B till direktiv 90/429/EEG,]		
	II.3	samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller standarderna i bilaga C till direktiv 90/429/EEG.		
	Anmärkningar			
	Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
	Del I:			
	Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation från vilken sperman avsänds.			
	Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlingsstationen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller spermans destinationsanläggning.			
Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.				
Fält I.30: Identifieringsnr ska omfatta djurets officiella identifieringsmärke i enlighet med rådets direktiv 2008/71/EG av den 15 juli 2008 om identifikation och registrering av svin (EUT L 213, 8.8.2008, s. 31).				
Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.				
Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station där sperman samlades.				
Del II:				
⁽¹⁾ Endast spermasamlingsstationer (tjurstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 5.2 i rådets direktiv 90/429/EEG.				
⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.				
⁽³⁾ Detta alternativ ska strykas om destinationsmedlemsstaten eller en region i denna är fri från Aujeszky's sjukdom i enlighet med artikel 10 i direktiv 64/432/EEG, har underrättat kommissionen i enlighet med punkt 4 i bilaga C till direktiv 90/429/EEG och förtecknas på följande webbplats: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.c .				
Officiell veterinär				
Namn (med versaler)		Titel och befattning		
Lokala kontrollenhetens namn		Lokala kontrollenhetens kod		
Datum				
Stämpel		Underskrift		

KAPITEL 40

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN
SVIN SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I
ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING
(EU) 2020/686 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			

I.19		Containernr/Förseglingsnr		Förseglingsnr			
Containernr		Förseglingsnr					
I.20							
In tygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21							
<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22			I.23				
<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			<input type="checkbox"/> För export				
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24			I.25				
Beräknad transporttid			Färdjournal				
			<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej				
I.26			I.27				
Totalt antal förpackningar			Total kvantitet				
I.28			I.29				
Total nettovikt/bruttovikt (kg)			Totalt tillgängligt utrymme för sändningen				
I.30							
Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/frysus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon från svin som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ från svin som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2 De kommer från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat som är fri från infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus eller där ett godkänt program för utrotning av infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus genomförs.]</p> <p>II.2.3 De kommer från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.2.3.1 där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos svin inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och där under minst tolv månader omedelbart före samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.3.2.1 biosäkerhetsåtgärder och riskreducerande åtgärder enligt artikel 19.1 f i) i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 har införts,</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.3.2.2 övervakning av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har genomförts för svin som hålls på anläggningarna i enlighet med artikel 19.1 f ii) i delegerad förordning (EU) 2020/688,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförslag POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II.2.3.2	där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszkys sjukdom-virus hade påvisats under minst tolv månader omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .
	II.2.4	De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .
	II.2.5	De identifieras enligt artikel 52 eller 54.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.
	II.2.6	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden
	II.2.6.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest eller afrikansk svinpest eller av en ny sjukdom av betydelse för svin,
	II.2.6.2	hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med Aujeszkys sjukdom-virus och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus inte har rapporterats,
	II.2.6.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.6.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.6.2,
	II.2.6.4	inte använts för naturlig avel.
	II.2.7	De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:
	II.2.7.1	De kommer från anläggningar <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.
	⁽¹⁾ antingen	[II.2.7.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]
	⁽¹⁾⁽⁴⁾ eller	[II.2.7.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för samlingen eller produktionen av embryona och
	II.2.7.2.1	de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II.2.7.2.2	den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i punkt 1 b, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,
	II.2.7.2.3	embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken ⁽⁵⁾ ,
	II.2.7.2.4	embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatordjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]
	⁽¹⁾⁽⁶⁾ [II.2.8	De har vid två tillfällen med minst 21 dagars mellanrum med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, där det andra testet utfördes under de 15 dagarna omedelbart före embryosamlingen.]
II.3		De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:
	II.3.1	De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
	II.3.2	De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30.
	II.3.3	De transporteras i en behållare som
	II.3.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
	II.3.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ [II.3.3.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]
	⁽¹⁾⁽⁸⁾ [II.3.4	De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.
	II.3.5	De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination med användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i en medlemsstat eller av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(3) Gäller inte <i>in vivo</i>-producerade embryon som behandlats med trypsin.</p> <p>(4) Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(5) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Gäller <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(7) Gäller frysta oocyter eller embryon.⁽⁸⁾ Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(9) Gäller inte oocyter.</p> <p>(10) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(11) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>	
<p>Officiell veterinär</p>	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 41

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN SVIN SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS
OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 31
AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN
20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intryggs vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de ägg/embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:			
	II.1	De har producerats/samlats ⁽¹⁾ , bearbetats och lagrats av en embryosamlingsgrupp/embryoproduktionsgrupp ⁽¹⁾⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.	
	II.2	De uppfyller kraven i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.	
	II.3	De kommer från donatorhondjur av svin som uppfyller kraven i kapitel IV punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.	
Del II: Intyg	⁽¹⁾ antingen	[II.4 De är <i>in vivo</i> -producerade embryon som	
		II.4.1 har tillkommit genom artificiell insemination med användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 90/429/EEG,	
		II.4.2 härstammar från en medlemsstat eller en region i en medlemsstat	
	⁽¹⁾ antingen	[som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG.]	
	⁽¹⁾ eller	[som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]	
	⁽¹⁾ eller	[som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och har tvättats med trypsin.]	
	⁽¹⁾ eller	[som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG.]	
	⁽¹⁾ eller	[som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och har tvättats med trypsin.]	
	⁽¹⁾ eller	[som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]	
	⁽¹⁾ eller	[II.4 De är <i>in vitro</i> -producerade/mikromanipulerade ⁽¹⁾ embryon som	
		II.4.1 har tillkommit genom <i>in vitro</i> -befruktning med användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 90/429/EEG,	
		II.4.2 härstammar från en medlemsstat eller en region i en medlemsstat	
	⁽¹⁾ antingen	[som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG.]	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG, och donatorhondjuren av de ägg som har använts för produktionen uppfyller villkoren i artikel 1 i beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG, och donatorhondjuren av de ägg som har använts för produktionen uppfyller villkoren i artikel 1 i beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4 De är <i>in vivo</i>-producerade ägg som härstammar från en medlemsstat eller en region i en medlemsstat</p> <p>⁽¹⁾antingen [som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG, och de kommer från donatorhondjur som uppfyller villkoren i artikel 1 i beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG, och de kommer från donatorhondjur som uppfyller villkoren i artikel 1 i beslut 2008/185/EG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG och de är avsedda för en medlemsstat eller en region i en medlemsstat som inte förtecknas i bilaga I eller II till beslut 2008/185/EG.]]</p> <p>II.5 De har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare under förhållanden som uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält L23.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen eller embryona.

Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller äggens/embryonas destinationsanläggning.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.30: *Typ:* ange det som är tillämpligt: *in vivo*-producerade embryon, *in vivo*-producerade oocyter, *in vitro*-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.

Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

Gruppens godkännandenummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen eller embryona och som anges i fält I.11.

Del II:

(1) Stryk det som inte är tillämpligt.

(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Titel och befattning

Lokala kontrollenhetens namn

Lokala kontrollenhetens kod

Datum

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 42

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN SVIN SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS
OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE DEN 1
SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU										
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	<table border="1"> <tr> <td>I.2</td> <td>Imsoc-referens</td> <td rowspan="4" style="text-align: center; vertical-align: middle;">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.2a</td> <td>Lokal referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table>	I.2	Imsoc-referens	QR-kod	I.2a	Lokal referens	I.3	Central behörig myndighet	I.4	Lokal behörig myndighet
	I.2	Imsoc-referens	QR-kod									
	I.2a	Lokal referens										
	I.3	Central behörig myndighet										
	I.4	Lokal behörig myndighet										
	I.5	Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Adress Land ISO-kod Registreringsnr								
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod								
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod								
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Godkännandenr								
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa								
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Tillståndsnr									
I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst	I.17	Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument Kod ISO-kod									
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr											

I.20 Intryggs vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 De ägg/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har samlats, bearbetats och lagrats under förhållanden som uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.1.2 De kommer från donatorhondjur av svin som uppfyller kraven i kapitel IV i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.1.3 De uppfyller kraven i kapitel III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2 För embryon gäller följande:</p> <p>II.2.1 Den sperma som har använts för befruktningen uppfyller kraven i direktiv 90/429/EEG.</p> <p>II.2.2 Embryona har tvättats med trypsin⁽²⁾.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 Äggen kommer från donatorhondjur av svin som uppfyller villkoren i artikel 1 i beslut 2008/185/EG⁽²⁾.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen, anläggningen för bearbetning av avelsmaterial, stationen för lagring av avelsmaterial eller äggens/embryonas destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Gruppens godkännandenummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona och som anges i fält I.11.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförklara POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Detta villkor gäller endast för ägg och embryon som härstammar från medlemsstater eller regioner i medlemsstater som inte förtecknas i bilagorna I och II till beslut 2008/185/EG (EUT L 59, 4.3.2008, s. 19) och som är avsedda för medlemsstater eller regioner i medlemsstater som förtecknas däri. Det ska även gälla för förflyttningar från medlemsstater eller regioner i medlemsstater som förtecknas i bilaga II till beslut 2008/185/EG till medlemsstater eller regioner i medlemsstater som förtecknas i bilaga I till beslut 2008/185/EG.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 43

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN ANLÄGGNING FÖR BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA POR-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	Registreringsnr	
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr	Registrerings-/Godkännandenr	
Namn	Namn			
Adress	Adress			
Land	Land	ISO-kod	ISO-kod	
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Transportör	Registrerings-/Tillståndsnr		
<input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg	Namn			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress			
Identifiering <input type="checkbox"/> Annat	Land	ISO-kod		
Dokument	I.17 Åtföljande dokument	Kod		
	Typ			
	Land	ISO-kod		
	Referens för handelsdokument			

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst					
I.19	Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
		<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
		<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
		<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
		<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod						
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod						
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod						
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)	Medlemsstat	ISO-kod	I.23	<input type="checkbox"/> För export				
		Medlemsstat	ISO-kod		Tredjeland				
		Medlemsstat	ISO-kod		Utförelseställe				
					ISO-kod				
					Gränskontrollstationens kod				
I.24	Beräknad transporttid			I.25	Färdjournal	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26	Totalt antal förpackningar			I.27	Totalt kvantitet				
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)			I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen				
I.30	Beskrivning av sändningen	KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
		Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
		Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
				Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ bearbetades och lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-INTRA

<p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾.]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-INTRA

Del I:	
Fält I.11:	<i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
Fält I.12:	<i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.
Fält I.17:	<i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.
Fält I.19:	Ange förseglingens nummer.
Fält I.26:	Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.
Fält I.30:	<i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i> -producerade embryon, <i>in vivo</i> -producerade oocyter, <i>in vitro</i> -producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.
Del II:	
(1)	Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(3)	Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 44

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN STATION FÖR LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA POR-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	Registreringsnr	
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr	Registrerings-/Godkännandenr	
Namn	Namn			
Adress	Adress			
Land ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Transportör	Registrerings-/Tillståndsnr		
<input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg	Namn			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress			
Identifiering <input type="checkbox"/> Annat	Land	ISO-kod		
Dokument	I.17 Åtföljande dokument	Kod		
	Typ			
	Land	ISO-kod		
	Referens för handelsdokument			

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst					
I.19	Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
		<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
		<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
		<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
		<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland	Tredjeland	ISO-kod						
		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod						
		Införelseställe	Gränskontrollstationens kod						
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)	Medlemsstat	ISO-kod	I.23	<input type="checkbox"/> För export				
		Medlemsstat	ISO-kod		Tredjeland				
		Medlemsstat	ISO-kod		Utförelseställe				
					ISO-kod				
					Gränskontrollstationens kod				
I.24	Beräknad transporttid			I.25	Färdjournal	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26	Totalt antal förpackningar			I.27	Totalt kvantitet				
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)			I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen				
I.30	Beskrivning av sändningen	KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
		Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
		Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
				Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryona⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryona⁽²⁾/de mikromanipulerade embryona⁽²⁾ lagrades</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/De mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller [förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-INTRA

<p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾.]</p> <p>²⁾och/eller [II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾.]</p> <p>II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 45

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN HÄSTDJUR SOM
SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING
(EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20
APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR
DEN SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	Registreringsnr	
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
I.11 Avsändningsort		I.12 Destinationsort		
Namn Registrerings-/Godkännandenr	Namn Registrerings-/Godkännandenr	Adress	Adress	
Adress	Adress	Land	ISO-kod	
Land ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
I.15 Transportmedel		I.16 Transportör		
<input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg		Namn Registrerings-/Tillståndsnr		
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon		Adress		
Identifiering <input type="checkbox"/> Annat		Land	ISO-kod	
Dokument		I.17 Åtföljande dokument		
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst		Typ Kod		
I.19 Containernr/Förseglingens nr		Land ISO-kod		
Containernr		Referens för handelsdokument		
		Förseglingens nr		

I.20 Intrygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus			Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri	Typ av behandling			Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
	Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-SEM-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma från hästdjur som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽¹⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.2.2 Innan de sattes in på spermasamlingsstationen kom de från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland,</p> <p>II.2.2.1 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽²⁾eller [surra har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen,]</p> <p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats,]</p> <p>II.2.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före spermasamlingen, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽²⁾eller [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat hade genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller alla smittade okastrerade hästdjur av hankön kastrerats,]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalema rengjorts och desinficerats,]]</p> <p>II.2.2.3 där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart för spermasamlingen, och där</p> <p>⁽²⁾antingen [ekvin infektiös anemi inte har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽²⁾eller [ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽²⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst tre månaders mellanrum efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats och anläggningen rengjorts och desinficerats,]]</p> <p>⁽²⁾eller [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalema rengjorts och desinficerats,]]</p> <p>II.2.2.4 där under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen inga hästdjur uppvisat några tecken på infektion med ekvint arteritvirus eller kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>).</p> <p>II.2.3 De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.2.4 De identifieras enligt artikel 58.1, 59.1 eller 62.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och under samlingsperioden</p> <p>II.2.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av afrikansk hästpest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) eller av en ny sjukdom av betydelse för hästdjur,</p> <p>II.2.5.2 hållits på en enda anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit, beskällarsjuka (dourine), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med ekvint arteritvirus, kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infektion med rabiesvirus och mjältbrand inte har rapporterats,</p> <p>II.2.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2.</p> <p>II.2.6 De har inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och mellan de dagar för det första provet som avses i punkterna II.2.7.1 och II.2.7.2 och/eller II.2.7.3 till slutet av samlingsperioden.</p> <p>II.2.7 De har genomgått följande tester enligt del 4 kapitel I punkt 1 a i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.7.1 När det gäller infektion med ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, med negativt resultat.</p> <p>II.2.7.2 När det gäller infektion med ekvint arteritvirus (EVA),</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQU-SEM-A-INTRA

	<p>(²)<i>antingen</i> [II.2.7.2.1 ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4), med negativt resultat.]</p> <p>(²)<i>och/eller</i> [II.2.7.2.2 ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som utförts på en aliquot av all sperma från donatorhingsten, med negativt resultat.]</p> <p>II.2.7.3 När det gäller kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts på tre svabbprover som tagits från donatorhingsten vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa glandis</i>.</p> <p>Proverna togs i inget fall tidigare än sju dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorhingsten och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet där de med negativt resultat genomgick ett test för</p> <p>(²)<i>antingen</i> [II.2.7.3.1 isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatorjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]</p> <p>(²)<i>och/eller</i> [II.2.7.3.2 påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatorjuret.]</p> <p>II.2.8 De har, med de resultat som avses i punkt II.2.7, i samtliga fall genomgått minst ett av följande testprogram som beskrivs närmare i del 4 kapitel I punkt 1 b i, ii och iii i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>(³)[II.2.8.1 Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten. De tester som beskrivs i punkt II.2.7 har utförts på prover som tagits(⁴) från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före den första samlingen av sperma avsedd för förflyttning till en annan medlemsstat i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen.]</p> <p>(³)[II.2.8.2 Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar under samlingsperioden, eller andra hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus. De tester som beskrivs i punkt II.2.7 har utförts på prover som tagits(⁴) från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före dagen för den första samlingen av sperma avsedd för förflyttning till en annan medlemsstat i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen, och donatorhingsten har under perioden för samlingen av sperman avsedd för förflyttning till en annan medlemsstat i form av färsk, kyld eller fryst sperma genomgått de tester som beskrivs i punkt II.2.7 enligt följande:</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-A-INTRA

	<p>a) När det gäller ekvin infektiös anemi, något av de tester som beskrivs i punkt II.2.7.1, senast utfört på ett blodprov som tagits⁽⁴⁾ högst 90 dagar före samlingen av den sperma som beskrivs i del I.</p> <p>b) När det gäller infektion med ekvint arteritvirus, något av de tester som beskrivs</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [i punkt II.2.7.2, senast utfört på ett prov som tagits⁽⁴⁾ högst 30 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [i punkt II.2.7.2.2, om icke utsöndrande status för en donatorhingst som är seropositiv för infektion med ekvint arteritvirus har bekräftats, utfört på en allkvot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁴⁾ högst sex månader före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I och ett blodprov som tagits⁽⁴⁾ från donatorhingsten under sexmånadersperioden som gav ett positivt resultat vid ett serumneutralisationstest (serumspädning högre än 1:4) för infektion med ekvint arteritvirus.]</p> <p>c) När det gäller kontagiös ekvin metrit, ett sådant test som beskrivs i punkt II.2.7.3, senast utfört på tre svabbprover som tagits⁽⁴⁾ högst 60 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [vid två tillfällen.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [vid ett enda tillfälle, och som genomgått PCR eller realtids-PCR.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.3 Donatorhingsten uppfyller inte villkoren i del 4 kapitel I punkt 1 b i och ii i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 och sperman samlas för förflyttning till en annan medlemsstat i form av fryst sperma.</p> <p>De tester som beskrivs i punkterna II.2.7.1, II.2.7.2 och II.2.7.3 har utförts på prover som tagits⁽⁴⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen och de tester som beskrivs i punkterna II.2.7.1 och II.2.7.3 har utförts på prover som tagits⁽⁴⁾ från donatorhingsten under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [de tester för infektion med ekvint arteritvirus som beskrivs i punkt II.2.7.2 har utförts på prover som tagits⁽⁴⁾ under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen eller användes, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [icke utsöndrande status för en donatorhingst som är seropositiv för infektion med ekvint arteritvirus har bekräftats genom ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som har utförts med negativt resultat på prover från en allkvot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁴⁾ två gånger om året med minst fyra månaders mellanrum och donatorhingsten har med positivt resultat genomgått ett serumneutralisationstest (serumspädning minst 1:4) för infektion med ekvint arteritvirus.]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-A-INTRA

II.2.9		De har genomgått de tester som föreskrivs i punkt II.2.8 på prover som togs följande datum:							
Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁴⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁴⁾					
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.2.7.1	EVA II 2.7.2		CEM II.2.7.3		
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2	

II.3 Den sperma som beskrivs i del I

II.3.1 har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686,

II.3.2 har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30,

II.3.3 transporteras i en behållare som

II.3.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,

II.3.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,

⁽²⁾⁽⁵⁾II.3.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]

⁽²⁾⁽⁶⁾II.4 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:

II.4.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningvätskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:

⁽²⁾antingen [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]

⁽²⁾eller [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]

⁽²⁾eller [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

⁽²⁾eller [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽⁷⁾ med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:

- Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).
- Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).
- Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

II.4.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-A-INTRA

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

- Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds.
- Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.
- Fält I.19: Ange förseglingens nummer.
- Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.
- Fält I.30: *Typ:* sperma.
Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.
Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad.
Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman i sändningen samlades.
Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades.
Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.2.9

Förkortningar:

EIA-1	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället
EIA-2	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället
EVA-B1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället
EVA-B2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället
EVA-S1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – första tillfället
EVA-S2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – andra tillfället
CEM-11	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet
CEM-12	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11
CEM-21	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet
CEM-22	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A, i överensstämmelse med fält I.30, ska testprogram (punkterna II.2.8.1, II.2.8.2 och/eller II.2.8.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.

Datum för provtagning för laboratorietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i enlighet med punkterna II.2.8.1, II.2.8.2 och II.2.8.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laboratorietester i enlighet med punkt II.2.8.2 eller II.2.8.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQU-SEM-A-INTRA

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum		Datum för provtagning för hälsotester				
		Donatorjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2		CEM II.2.7.3	
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Endast spermasamlingsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.

(2) Stryk det som inte är tillämpligt.

(3) Stryk de program som inte gäller sändningen.

(4) Ange datum i tabellen i punkt II.2.9 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).

(5) Gäller fryst sperma.

(6) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.

(7) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningvätska för sperma som innehåller antibiotika.

Officiell veterinär

Namn (med versaler) Titel och befattning

Lokala kontrollenhetens namn Lokala kontrollenhetens kod

Datum

Stämpel Underskrift

KAPITEL 46

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN
HÄSTDJUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 30 SEPTEMBER 2014 OCH FÖRE DEN 21
APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-B-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU										
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	<table border="1"> <tr> <td>I.2</td> <td>Imsoe-referens</td> <td rowspan="4" style="text-align: center; vertical-align: middle;">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.2a</td> <td>Lokal referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table>	I.2	Imsoe-referens	QR-kod	I.2a	Lokal referens	I.3	Central behörig myndighet	I.4	Lokal behörig myndighet
	I.2	Imsoe-referens	QR-kod									
	I.2a	Lokal referens										
	I.3	Central behörig myndighet										
	I.4	Lokal behörig myndighet										
	I.5	Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod								
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod								
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod								
	I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod								
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa								
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Registrerings-/Tillståndnr Adress Land ISO-kod									
I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst	I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument									
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr											

I.20 Intyg vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-SEM-B-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den spermasamlingsstation⁽¹⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för handel har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitel II punkt 1 och kapitel II.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG⁽²⁾.</p> <p>II.1.1 Från 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I till den dag då den färska eller kylda sperman avsändes eller till utgången av minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar gällde följande för spermasamlingsstationen:</p> <p>II.1.1.1 Den låg i en medlemsstat, eller vid regionalisering i en del av en medlemsstat⁽³⁾, som i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽⁴⁾ inte ansågs vara smittad med afrikansk hästpest.</p> <p>II.1.1.2 Den uppfyllde de villkor för en anläggning som fastställs i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG.</p> <p>II.1.1.3 Den innehöll endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusarterit och kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.2 Endast hästdjur som uppfyller villkoren i artiklarna 4 och 5 eller artiklarna 12–16 i direktiv 2009/156/EG har satts in på stationen.</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom vid tidpunkten för insättning på spermasamlingsstationen och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.3.2 De har i 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur under den perioden uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit eller kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.3.3 De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och från de dagar för det första provet som avses i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 till slutet av samlingsperioden.</p> <p>II.3.4 De har genomgått följande tester som åtminstone uppfyller kraven i det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som utförts i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten och som omfattas av laboratoriets ackreditering i enlighet med artikel 12 i förordning (EG) nr 882/2004⁽⁵⁾:</p> <p>II.3.4.1 När det gäller ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, med negativt resultat.</p> <p>II.3.4.2 När det gäller ekvin virusarterit (EVA),</p> <p>⁽³⁾antingen [II.3.4.2.1 ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4), med negativt resultat.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-INTRA

	<p>⁽³⁾och/eller [II.3.4.2.2 ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som utförts på en aliquot av all sperma från donatorhingsten, med negativt resultat.]</p> <p>II.3.4.3 När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts på tre svabbprover som tagits från donatorhingsten vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa glandis</i>.</p> <p>Proverna togs i inget fall tidigare än sju dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorhingsten och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet där de med negativt resultat genomgick ett test för</p> <p>⁽³⁾antingen [II.3.4.3.1 isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten,]</p> <p>⁽³⁾och/eller [II.3.4.3.2 påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.]</p> <p>II.3.5 De har, med de resultat som avses i punkt II.3.4, i samtliga fall genomgått minst ett av de testprogram som beskrivs närmare i punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och II.3.5.3 enligt följande:</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.1 Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs ovan samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.4 har utförts på prover som tagits⁽⁷⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före den första samlingen av sperma avsedd för handel med färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före dagen för den första spermasamlingen.]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.2 Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade stationen under stationsveterinärens ansvar under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar, och/eller andra hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.4 har utförts på prover som tagits⁽⁷⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före den första samlingen av sperma avsedd för handel med färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före dagen för den första spermasamlingen.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-SEM-B-INTRA

Under den period då den sperma som är avsedd för handel med färsk, kyld eller fryst sperma samlades genomgick donatorhingsten de tester som beskrivs i punkt II.3.4 enligt följande:

- a) När det gäller ekvin infektiös anemi, något av de tester som beskrivs i punkt II.3.4.1, senast utfört på ett blodprov som tagits⁽⁷⁾ högst 90 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.
- b) När det gäller ekvin virusarterit,

⁽³⁾*antingen* [något av de tester som beskrivs i punkt II.3.4.2, senast utfört på ett prov som tagits⁽⁷⁾ högst 30 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]

⁽³⁾*eller* [något av de tester som beskrivs i punkt II.3.4.2.2 utfört på en aliquot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁷⁾ högst sex månader före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I och ett blodprov som tagits⁽⁷⁾ från donatorhingsten under sexmånadersperioden gav ett positivt resultat vid ett serumneutralisationstest (serumspädning högre än 1:4) för ekvin virusarterit.]

- c) När det gäller kontagiös ekvin metrit, något av de tester som beskrivs i punkt II.3.4.3, senast utfört på tre svabbprover som tagits⁽⁷⁾ högst 60 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I

⁽³⁾*antingen* [vid två tillfällen med minst sju dagar mellanrum.]

⁽³⁾*eller* [vid ett enda tillfälle, och som genomgått PCR eller Realtids-PCR.]

⁽⁶⁾[II.3.5.3 Donatorhingsten uppfyller inte villkoren i kapitel II punkterna 1.6 a och b i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och sperman har samlats för handel med fryst sperma.

De tester som beskrivs i punkterna II.3.4.1, II.3.4.2 och II.3.4.3 har utförts på prover som tagits⁽⁷⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen.

De tester som beskrivs i punkterna II.3.4.1 och II.3.4.3 har utförts på prover som tagits⁽⁷⁾ från donatorhingsten under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I.

⁽³⁾*antingen* [De tester för ekvin virusarterit som beskrivs i punkt II.3.4.2 har utförts på prover som tagits⁽⁷⁾ under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen eller användes, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-INTRA

⁽³⁾eller [Icke utsöndrande status för en donatorhingst som är seropositiv för ekvin virusarterit har bekräftats genom ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som har utförts med negativt resultat på prover från en alikvot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁷⁾ två gånger om året med minst fyra månaders mellanrum och donatorhingsten har med positivt resultat genomgått ett serumneutralisationstest (serumspädning minst 1:4) för ekvin virusarterit.]

II.3.6 De har genomgått de tester som föreskrivs i punkt II.3.5 på prover som togs följande datum:

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁷⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁷⁾				
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2

⁽³⁾antingen [II.4 Inga antibiotika har tillsatts sperman.]

⁽³⁾eller [II.4 Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst⁽⁸⁾:]

II.5 Den sperma som beskrivs i del I har

II.5.1 samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitel II.I punkt 1 och kapitel III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,

II.5.2 om det gäller fryst sperma, lagrats i minst 30 dagar från dagen för spermasamlingen,

II.5.3 avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare i enlighet med kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-INTRA

Del I:

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation som sperman härstammar från.

Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlings- eller spermalagningsstationen eller spermans destinationsanläggning.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.30: Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering.
Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.3.6

Förkortningar:

EIA-1	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället
EIA-2	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället
EVA-B1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället
EVA-B2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället
EVA-S1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – första tillfället
EVA-S2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – andra tillfället
CEM-11	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet
CEM-12	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11
CEM-21	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet
CEM-22	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A i nedanstående exempel ska testprogram (punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och/eller II.3.5.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.

Datum för provtagning för laboratorietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i enlighet med punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och II.3.5.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laboratorietester i enlighet med punkt II.3.5.2 eller II.3.5.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁷⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁷⁾				
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Blodprov	Spermprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i direktiv 92/65/EEG.

(2) EGT L 268, 14.9.1992, s. 54.

(3) Stryk det som inte är tillämpligt.

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-SEM-B-INTRA

(4)	EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.
(5)	EUT L 165, 30.4.2004, s. 1.
(6)	Stryk de program som inte gäller sändningen.
(7)	Ange datum i tabellen i punkt II.3.6 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
(8)	Ange namn och koncentrationer.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 47

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN
HÄSTDJUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 1
OKTOBER 2014 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-C-
INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-SEM-C-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den spermasamlingsstation⁽¹⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för handel har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitel I.I punkt 1 och kapitel I.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.1.1 Från 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I till den dag då den färsk eller kylda sperman avsändes eller till utgången av minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar gällde följande för spermasamlingsstationen:</p> <p>II.1.1.1 Den låg i en medlemsstat, eller vid regionalisering i en del av en medlemsstat⁽²⁾, som i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾ inte ansågs vara smittad med afrikansk hästpest.</p> <p>II.1.1.2 Den uppfyllde de villkor för en anläggning som fastställs i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾.</p> <p>II.1.1.3 Den innehöll endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusarterit och kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.2 Endast hästdjur som uppfyller villkoren i artiklarna 4 och 5 eller artiklarna 12–16 i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾ har satts in på stationen.</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom vid tidpunkten för insättning på stationen och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.3.2 De har i 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur under den perioden uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit eller kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.3.3 De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och från de dagar för det första provet som avses i punkt II.3.5.1, II.3.5.2 eller II.3.5.3 till slutet av samlingsperioden.</p> <p>II.3.4 De har genomgått följande tester som åtminstone uppfyller kraven i det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som utförts på prover som tagits enligt ett av programmen i punkt II.3.5 i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.3.4.1 Ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) för ekvin infektiös anemi (EIA), med negativt resultat.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.4.1 Ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi (EIA), med negativt resultat.]</p> <p>och ⁽²⁾eller [II.3.4.2 Ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4) för ekvin virusarterit (EVA), med negativt resultat.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.3.4.2 Ett virusisoleringstest för ekvin virusarterit (EVA) som utförts med negativt resultat på en aliquot av all sperma från donatorhingsten.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-C-INTRA

<i>och</i>	<p>II.3.4.3 Ett test för identifiering av agens för kontagiös ekvin metrit (CEM) som utförts vid två tillfällen på prover som tagits med sju dagars mellanrum genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter en odling i 7–14 dagar från preejakulationsvätska eller ett spermprov och från genitala svabbprover åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa urethralis</i>, i samtliga fall med negativt resultat.</p>
II.3.5	<p>De har, med de resultat som avses i punkt II.3.4, i samtliga fall genomgått minst ett av de testprogram⁽⁴⁾ som beskrivs närmare i punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och II.3.5.3 enligt följande:</p>
II.3.5.1	<p>Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före den första spermasamlingen och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar.</p>
II.3.5.2	<p>Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade stationen under stationsveterinärens ansvar under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar, och/eller andra hästdjur på samlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före den första spermasamlingen under betäckningssäsongen eller samlingsperioden det år då den sperma som beskrivs i del I samlades och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar.</p> <p>Det test som beskrivs i punkt II.3.4.1 för ekvin infektiös anemi utfördes senast på ett blodprov som tagits⁽⁵⁾ högst 90 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.</p>
⁽²⁾ <i>antingen</i>	<p>[Ett av de tester som beskrivs i punkt II.3.4.2 för ekvin virusarterit utfördes senast på ett prov som togs⁽⁵⁾ högst 30 dagar innan den sperma som beskrivs ovan samlades.]</p>
⁽²⁾ <i>eller</i>	<p>[Ett virusisoleringstest för ekvin virusarterit utfördes med negativt resultat på en alikvot av all sperma från donatorhingsten som togs⁽⁵⁾ högst sex månader innan den sperma som beskrivs i del I samlades och ett blodprov som tagits samma dag⁽⁵⁾ gav ett positivt resultat vid ett serumneutralisationstest (serumspädning högre än 1:4) för ekvin virusarterit.]</p>
II.3.5.3	<p>Det test som beskrivs i punkt II.3.4.3 för kontagiös ekvin metrit utfördes senast på prover som togs⁽⁵⁾ högst 60 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före den första spermasamlingen under betäckningssäsongen eller samlingsperioden det år då den sperma som beskrivs i del I samlades.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-C-INTRA

De tester som beskrivs i punkt II.3.4 utfördes senast på prover som togs⁽⁵⁾ minst 14 dagar och högst 90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I.

II.3.6 De har genomgått de tester som föreskrivs i punkt II.3.5 på prover som togs följande datum:

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁵⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁵⁾				
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2

⁽²⁾ antingen [II.4 Inga antibiotika har tillsatts sperman.]

⁽²⁾ eller [II.4 Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst⁽⁶⁾:]

II.5 Den sperma som beskrivs i del I har

II.5.1 samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitel II.I punkt 1 och kapitel III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,

II.5.2 avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare i enlighet med kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.

Anmärkningar

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation som sperman härstammar från.

Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlings- eller spermalagningsstationen eller spermans destinationsanläggning.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.30: Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.11 och där sperman samlades.

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-SEM-C-INTRA

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.3.6

Förkortningar:

EIA-1	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället
EIA-2	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället
EVA-B1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället
EVA-B2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället
EVA-S1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – första tillfället
EVA-S2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – andra tillfället
CEM-11	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet
CEM-12	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11
CEM-21	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet
CEM-22	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A i nedanstående exempel ska testprogram (punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och/eller II.3.5.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.

Datum för provtagning för laboratorietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i enlighet med punkterna II.3.5.1, II.3.5.2 och II.3.5.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laboratorietester i enlighet med punkt II.3.5.2 eller II.3.5.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁵⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁵⁾				
		Donator djurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Blodprov	Spermprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.
- (4) Stryk de program som inte gäller sändningen.
- (5) Ange datum i tabellen i punkt II.3.6 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
- (6) Ange namn och koncentrationer.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Titel och befattning

Lokala kontrollenhetens namn

Lokala kontrollenhetens kod

Datum

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 48

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN
HÄSTDJUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE DEN 1 SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN
SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-D-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare	I.2 Imsoc-referens	QR-kod	
	Namn	I.2a Lokal referens		
	Adress	I.3 Central behörig myndighet		
	Land	I.4 Lokal behörig myndighet		
	ISO-kod			
	I.5 Mottagare	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning		
	Namn	Namn	Registreringsnr	
	Adress	Adress		
	Land	Land	ISO-kod	
	ISO-kod			
I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort			
Namn	Registrerings-/Godkännandenr	Namn	Registrerings-/Godkännandenr	
Adress		Adress		
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
I.15 Transportmedel	I.16 Transportör			
<input type="checkbox"/> Fartyg	<input type="checkbox"/> Flyg	Namn	Registrerings-/Tillståndsnr	
<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress		
Identifiering	<input type="checkbox"/> Annat	Land	ISO-kod	
Dokument		I.17 Åtföljande dokument		
		Typ	Kod	
		Land	ISO-kod	
		Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr			
Containernr				

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
	Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-SEM-D-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den spermasamlingsstation⁽¹⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för handel uppfyllde följande krav:</p> <p>II.1.1 Den hade godkänts av och stod under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i kapitel I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.1.2 Den låg i en medlemsstat, eller vid regionalisering i en del av en medlemsstat⁽²⁾, som den dag då sperman samlades till den dag då den färska eller kylda sperman avsändes⁽²⁾ eller till utgången av den obligatoriska minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar⁽²⁾, inte ansågs vara smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾.</p> <p>II.1.3 Den uppfyllde från 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen till den dag då den färska eller kylda sperman avsändes⁽²⁾, eller till utgången av den obligatoriska minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar⁽²⁾, villkoren i artikel 4 i direktiv 2009/156/EG.</p> <p>II.1.4 Den innehöll från 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen till dagen för avsändandet av den färska/kylda sperman⁽²⁾, eller till utgången av den obligatoriska minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar⁽²⁾, endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusarterit och kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.2 Samtliga hästdjur har satts in på stationen enligt bestämmelserna i artiklarna 4 och 5 i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾.</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom den dag då sperman samlades.</p> <p>II.3.2 De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen.</p> <p>II.3.3 De har under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit.</p> <p>II.3.4 De har under de 60 dagarna omedelbart före spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur uppvisade några kliniska tecken på kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.3.5 De har, enligt min kännedom och vad jag har kunnat fastställa, inte varit i kontakt med hästdjur som led av en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom under de 15 dagarna omedelbart före spermasamlingen.</p> <p>II.3.6 De har genomgått följande djurhälsotester, utförda enligt något av de testprogram som anges i punkt II.3.7, i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten:</p> <p>II.3.6.1 Ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) för ekvin infektiös anemi, med negativt resultat.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-SEM-D-INTRA

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.3.6.2 Ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4) för ekvin virusarterit, med negativt resultat.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.3.6.2 Ett virusisoleringstest för ekvin virusarterit som utförts med negativt resultat på en aliquot av all sperma från donatorhingsten.]</p> <p>II.3.6.3 Ett test för identifiering av agens för kontagiös ekvin metrit som utförts vid två tillfällen på prover som tagits från donatorhingsten med sju dagars mellanrum genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> från preejakulationsvätska eller ett spermaproov och från genitila svabbprover åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa urethralis</i>, i samtliga fall med negativt resultat.</p> <p>II.3.7 De har genomgått ett av följande testprogram⁽⁴⁾:</p> <p>II.3.7.1 Donatorhingsten har oavbrutet vistats på samlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen och under samlingsperioden, och inga hästdjur på samlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.6 har utförts på prover som togs den⁽⁵⁾, och i fråga om kontagiös ekvin metrit på ett andra prov som togs den⁽⁵⁾, tidigast 14 dagar efter den första dagen i ovannämnda uppehållsperiod och åtminstone i början av betäckningssäsongen.</p> <p>II.3.7.2 Donatorhingsten har inte vistats oavbrutet på samlingsstationen, eller andra hästdjur på samlingsstationen har kommit i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.3.6 har utförts på prover som togs den⁽⁵⁾, och i fråga om kontagiös ekvin metrit på ett andra prov som togs den⁽⁵⁾, under de 14 dagarna omedelbart före den första spermasamlingen och åtminstone i början av betäckningssäsongen.</p> <p>Det test som beskrivs i punkt II.3.6.1 för ekvin infektiös anemi utfördes senast på ett blodprov som togs den⁽⁵⁾, högst 120 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [Ett av de tester som beskrivs i punkt II.3.6.2 för ekvin virusarterit utfördes senast på ett prov som togs den⁽⁵⁾, högst 30 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [Icke utsöndrande status för en hingst som är seropositiv för ekvin virusarterit har bekräftats genom ett virusisoleringstest som utfördes på en aliquot av all sperma från donatorhingsten som togs den⁽⁵⁾, högst ett år innan den sperma som beskrivs i del I samlades.]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-SEM-D-INTRA

	<p>II.3.7.3 De tester som beskrivs i punkt II.3.6 har utförts under den obligatoriska minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar och tidigast 14 dagar efter spermasamlingen på prover som togs den⁽⁵⁾, och i fråga om kontagiös ekvin metrit på ett andra prov som togs den⁽⁵⁾.</p> <p>II.4 Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen II och III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation som sperman härstammar från.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara spermasamlings- eller spermalagningsstationen eller spermans destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Centralens godkännandenummer ska överensstämma med godkännandenumret för den station som anges i fält I.11 och där sperman samlades.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Stryk de program som inte gäller sändningen.</p> <p>(5) Ange datum.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 49

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN
HÄSTDJUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH
LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD
FÖRORDNING (EU) 2020/686 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP
SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU										
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td>I.2</td> <td>Imsoc-referens</td> <td rowspan="4" style="text-align: center; vertical-align: middle;">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.2a</td> <td>Lokal referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table>	I.2	Imsoc-referens	QR-kod	I.2a	Lokal referens	I.3	Central behörig myndighet	I.4	Lokal behörig myndighet
	I.2	Imsoc-referens	QR-kod									
	I.2a	Lokal referens										
	I.3	Central behörig myndighet										
	I.4	Lokal behörig myndighet										
	I.5	Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Adress Land ISO-kod Registreringsnr								
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod								
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod								
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Godkännandenr								
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa								
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Adress Land ISO-kod Registrerings-/Tillståndsnr									
I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst	I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument									
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr											

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon från hästdjur som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ från hästdjur som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.2.2 De kommer från anläggningar i en medlemsstat eller zon i en medlemsstat, eller från anläggningar som står under den behöriga myndighetens offentliga kontroll i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.2.2.1 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [där surra inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p> <p>⁽¹⁾eller [där surra har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen,]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats,]]</p>
II.2.2.2	<p>där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p> <p>⁽¹⁾eller [där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat hade genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller alla smittade okastrerade hästdjur av hankön kastrerats,]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokala rengjorts och desinficerats,]]</p>
II.2.2.3	<p>där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p> <p>⁽¹⁾eller [där ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst tre månaders mellanrum efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats och anläggningen rengjorts och desinficerats.]]</p>

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalerna rengjorts och desinficerats.]]</p>
II.2.3	De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .
II.2.4	De identifieras enligt artikel 58.1, 59.1 eller 62.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.
II.2.5	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden
II.2.5.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av afrikansk hästpest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) eller av en ny sjukdom av betydelse för hästdjur,
II.2.5.2	hållits på en enda anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit, beskällarsjuka (dourine), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), ekvin infektös anemi, kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infektion med rabiesvirus och mjältbrand inte har rapporterats,
II.2.5.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.2.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.2.5.2.
II.2.6	De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och mellan den dag för det första provet som avses i punkterna II.2.7.1 och II.2.7.2 till den dag då oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ samlades.
II.2.7	De har genomgått följande tester enligt del 4 kapitel II punkt 2 b och c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
II.2.7.1	När det gäller ekvin infektös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, som utförts med negativt resultat på ett blodprov som togs den ⁽³⁾ , tidigast 14 dagar efter första dagen i den period som avses i punkt II.2.6, och testet utfördes senast på ett blodprov som togs den ⁽³⁾ , högst 90 dagar före dagen för samlingen av de oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som är avsedda för förflyttning till en annan medlemsstat.]
II.2.7.2	När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts med negativt resultat på minst två svabbprover som togs under den period som avses i punkt II.2.6 från åtminstone slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> hos donatorstoet

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾antingen [II.2.7.2.1 vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum den⁽³⁾ och den⁽³⁾, genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.2.7.2.2 vid ett tillfälle den⁽³⁾, genom påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.]</p> <p>De prover som avses i punkterna II.2.7.2.1 och II.2.7.2.2 togs i inget fall tidigare än 7 dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorstoet och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet.</p>
II.3	De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:
II.3.1	De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
II.3.2	De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och märket anges i fält I.30.
II.3.3	De transporteras i en behållare som
II.3.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
II.3.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
	⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ [II.3.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]
⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ [II.3.4	De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.
II.3.5	De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination med användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i en medlemsstat eller av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽⁷⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Del II:	
(1) Stryk det som inte är tillämpligt.	
(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.	
(3) Ange datum i följande format: dd.mm.åååå.	
(4) Gäller frysta oocyter eller embryon. ⁽⁵⁾ Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i> -producerade embryon, <i>in vitro</i> -producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.	
(6) Gäller inte oocyter.	
(7) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.	
(8) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	Titel och befattning
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod
Datum	
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 50

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER
DEN 30 SEPTEMBER 2014 OCH FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imso-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr	

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon/<i>in vivo</i>-producerade ägg⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG⁽³⁾.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1 De <i>in vitro</i>-producerade embryon/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har producerats, bearbetats och lagrats av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkterna 1 och 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade ägg som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vitro</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 3 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De mikromanipulerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>II.3 De ägg eller embryon som beskrivs i del I kommer från donatorstön som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De kommer från anläggningar som uppfyller villkoren i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG⁽⁴⁾ och där endast hästdjur som uppfyller villkoren i artiklarna 4 och 5 eller artiklarna 12–16 i direktiv 2009/156/EG har satts in.</p> <p>II.3.2 De uppfyller kraven i kapitel IV punkt 4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.3.3 De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av äggen eller embryona och mellan den dag för det första provet som avses i punkterna II.3.4.1 och II.3.4.2 till den dag då äggen eller embryona samlades.</p> <p>II.3.4 De har genomgått följande tester som åtminstone uppfyller kraven i det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som utförts i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten och som omfattas av laboratoriets ackreditering i enlighet med artikel 12 i förordning (EG) nr 882/2004⁽⁵⁾:</p> <p>II.3.4.1 När det gäller ekvin infektös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, som utförts med negativt resultat på ett blodprov som togs den⁽⁶⁾, tidigast 14 dagar efter första dagen i den period som avses i punkt II.3.3, och testet utfördes senast på ett blodprov som togs den⁽⁶⁾, högst 90 dagar före den dag då de ägg och embryon som är avsedda för handel samlades.</p> <p>II.3.4.2 När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts med negativt resultat på minst två svabbprover som togs under den period som avses i punkt II.3.3 från åtminstone slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> hos donatorstöet</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	⁽¹⁾ antingen	[II.3.4.2.1 vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum den ⁽⁶⁾ och den ⁽⁶⁾ , genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.3.4.2.2 vid ett tillfälle den ⁽⁶⁾ , genom påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.] De prover som avses i punkterna II.3.4.2.1 och II.3.4.2.2 togs i inget fall tidigare än 7 dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorstötet och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet.
	⁽¹⁾ antingen	[II.4 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination av donatorston med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]
	⁽¹⁾ eller	[II.4 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom <i>in vitro</i> -befruktning av ägg som uppfyller villkoren i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]
	⁽¹⁾ eller	[II.4 Äggen har inte varit i kontakt med sperma från hästdjur.]
	II.5	De ägg eller embryon som beskrivs i del I har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare enligt kapitel III.II punkt 6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.
	Anmärkningar	
	Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.	
	Del I:	
	Fält I.11:	Avsändningsort ska vara den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen eller embryona.
	Fält I.12:	Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen eller äggens/embryonas destinationsanläggning.
	Fält I.19:	Ange containernummer och förseglingens nummer.
	Fält I.30:	<i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i> -producerade embryon, <i>in vivo</i> -producerade oocyter, <i>in vitro</i> -producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Donatordjurets identitet ska överensstämja med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i direktiv 92/65/EEG.</p> <p>(3) EGT L 268, 14.9.1992, s. 54.</p> <p>(4) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(5) EUT L 165, 30.4.2004, s. 1.</p> <p>(6) Ange datum.</p>	
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Lokala kontrollenhetens namn</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	<p>Titel och befattning</p> <p>Lokala kontrollenhetens kod</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 51

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER
DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 1 OKTOBER 2014 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU				
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2	Imso-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod	
	I.5	Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Adress Land ISO-kod		Registreringsnr
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod		
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod		
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Adress Land ISO-kod	Registrerings- /Godkännandenr	
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Adress Land I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Registrerings-/Tillståndnr ISO-kod Kod ISO-kod	
	I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst				
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr		

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1 De <i>in vivo</i>-producerade embryon/<i>in vivo</i>-producerade ägg⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1 De <i>in vitro</i>-producerade embryon/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har producerats, bearbetats och lagrats av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som godkänts och står under tillsyn i enlighet med kapitel I.III punkterna 1 och 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vivo</i>-producerade ägg som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De <i>in vitro</i>-producerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 3 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2 De mikromanipulerade embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i kapitel III.II punkt 4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>II.3 De ägg eller embryon som beskrivs i del I kommer från donatorston som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.1 De kommer från anläggningar som uppfyller villkoren i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG⁽⁴⁾ och där endast hästdjur som uppfyller villkoren i artiklarna 4 och 5 eller artiklarna 12–16 i direktiv 2009/156/EG har satts in.</p> <p>II.3.2 De uppfyller de ytterligare kraven i kapitel IV punkt 4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.3.3 De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av äggen eller embryona och mellan den dag för det första provet som avses i punkterna II.3.4 och II.3.5 till den dag då äggen och embryona samlades.</p> <p>II.3.4 De har med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi som utförts på ett blodprov som togs den⁽³⁾, under de 30 dagarna omedelbart före dagen för den första samlingen av ägg eller embryon, och det senaste testet utfördes på ett blodprov som togs den⁽³⁾, högst 90 dagar innan äggen och embryona samlades.</p> <p>II.3.5 De har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett test för identifiering av agens för kontagiös ekvin metrit genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter en odling i 7–14 dagar på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för den första samlingen av ägg eller embryon från slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> under två på varandra följande brunstperioder den⁽³⁾ och den⁽³⁾ samt på ett kompletterande odlingsprov från livmoderhalsens slemhinna som togs under en av brunstperioderna den⁽³⁾.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.4 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination av donatorston med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.4 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom <i>in vitro</i>-befruktning av ägg som uppfyller villkoren i kapitel III.II punkt 2 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG med användning av sperma som hade samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen I.I, II.I och III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.4 Äggen har inte varit i kontakt med sperma från hästdjur.]</p> <p>II.5 De ägg eller embryon som beskrivs i del I har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare enligt kapitel III.II punkt 6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen eller embryona.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen eller äggens/embryonas destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Gruppens godkännandenummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade äggen/embryona.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG.</p> <p>(3) Ange datum.</p> <p>(4) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.</p>	<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 52

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE
DEN 1 SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV
DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reninganläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 De ägg/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som godkänts av den behöriga myndigheten och har bearbetats i ett lämpligt laboratorium.</p> <p>II.2 Äggen/embryona⁽¹⁾ har samlats från donatorston som</p> <p>II.2.1 på samlingsdagen vistades i lokaler i en medlemsstat, eller vid regionalisering i en del av en medlemsstat, som inte ansågs vara smittad med afrikansk hästpest enligt artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾,</p> <p>II.2.2 under veterinärtillsyn har vistats på anläggningar som på samlingsdagen uppfyllde villkoren i artikel 4 i direktiv 2009/156/EG,</p> <p>II.2.3 före samlingen har hållits på anläggningar som i 60 dagar varit fria från kliniska tecken på kontagiös ekvin metrit,</p> <p>II.2.4 inte har använts för naturlig betäckning under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av äggen/embryona⁽¹⁾,</p> <p>II.2.5 enligt min kännedom och vad jag har kunnat fastställa, inte har varit i kontakt med hästdjur som led av en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom under de 15 dagarna omedelbart före samlingen av äggen/embryona⁽¹⁾,</p> <p>II.2.6 på samlingsdagen inte uppvisade några kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom.</p> <p>II.3 Äggen/embryona⁽¹⁾ har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.4 Den sperma som har använts för artificiell insemination av donatorstona uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG⁽⁴⁾⁽¹⁾.</p> <p>II.5 De ägg som har använts för <i>in vitro</i>-produktionen av embryona uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG⁽¹⁾.</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort ska vara embryosamlingsgruppen, embryoproduktionsgruppen eller äggens/embryonas destinationsanläggning.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Gruppens godkännandenummer ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp som samlade äggen/embryona.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

Del II: (1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Endast embryosamlingsgrupper som godkänts av den behöriga myndigheten och som förtecknas i enlighet med artikel 11.4 i rådets direktiv 92/65/EEG. (3) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1. (4) Gäller inte ägg.	
Officiell veterinär Namn (med versaler) Lokala kontrollenhetens namn Datum Stämpel	 Titel och befattning Lokala kontrollenhetens kod Underskrift

KAPITEL 53

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN ANLÄGGNING FÖR BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA EQUI-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN				INOMEU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare		I.2	Imsoe-referens	
		Namn		I.2a	Lokal referens	
		Adress		I.3	Central behörig myndighet	
		Land	ISO-kod	I.4	Lokal behörig myndighet	
	I.5	Mottagare		I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	
	Namn		Namn		Registreringsnr	
	Adress		Adress			
	Land	ISO-kod	Land		ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod
	I.11	Avsändningsort		I.12	Destinationsort	
		Namn	Registrerings-/Godkännandenr		Namn	Registrerings-/Godkännandenr
		Adress			Adress	
	Land	ISO-kod		Land	ISO-kod	
I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa		

I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod						
	I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument						
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst							
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr							
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> slakt <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser <input type="checkbox"/> utsättning i naturen <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål <input type="checkbox"/> vidare bearbetning <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel <input type="checkbox"/> tekniskt bruk <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel <input type="checkbox"/> pollinering <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel <input type="checkbox"/> annat							
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland Tredjeland ISO-kod Utförelseställe Gränskontrollstationens kod Införelseställe Gränskontrollstationens kod							
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)	I.23 <input type="checkbox"/> För export						
Medlemsstat ISO-kod	Tredjeland ISO-kod						
Medlemsstat ISO-kod	Utförelseställe Gränskontrollstationens kod						
Medlemsstat ISO-kod							
I.24 Beräknad transporttid	I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej						
I.26 Totalt antal förpackningar	I.27 Totalt kvantitet						
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen						
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:			
II.1	Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman ⁽²⁾ /oocyterna ⁽²⁾ /de <i>in vivo</i> -producerade embryona ⁽²⁾ /de <i>in vitro</i> -producerade embryona ⁽²⁾ /de mikromanipulerade embryona ⁽²⁾ bearbetades och lagrades		
	II.1.1 är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,		
	II.1.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]		
II.2	Den sperma ⁽²⁾ /De oocyter ⁽²⁾ /De <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽²⁾ /De <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽²⁾ /De mikromanipulerade embryon ⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:		
⁽²⁾ antingen	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i		
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾ .]		
⁽²⁾ och/eller	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med		
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		

Del II: Intyg

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾ .]
⁽²⁾ och/eller	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾ ⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾ ⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾ ⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾ ⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾ ⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁴⁾ .]
	II.2.2 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
	II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.
	II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som
	II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
	II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ [II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]
⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.5	Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.
II.2.6	Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>Anmärkingar</p> <p>Detta djurhälsintyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: <i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsintyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQU-GP-PROCESSING-INTRA

<p>Del II:</p> <p>(1) Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>	
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler) Titel och befattning</p> <p>Lokala kontrollenhetens namn Lokala kontrollenhetens kod</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel Underskrift</p>	

KAPITEL 54

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM
FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
EN STATION FÖR LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/686 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.

(FÖRLAGA EQUI-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPEISKA UNIONEN				INOMEU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare		I.2	Imsoc-referens	
		Namn		I.2a	Lokal referens	
		Adress		I.3	Central behörig myndighet	
		Land	ISO-kod	I.4	Lokal behörig myndighet	
	I.5	Mottagare		I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning	
	Namn		Namn		Registreringsnr	
	Adress		Adress			
	Land	ISO-kod	Land		ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod
	I.11	Avsändningsort		I.12	Destinationsort	
	Namn	Registrerings-/Godkännandenr	Namn		Registrerings-/Godkännandenr	
	Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land		ISO-kod		
I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa		

I.15	Transportmedel		I.16	Transportör		Registrerings-/Tillståndsnr
	<input type="checkbox"/> Fartyg	<input type="checkbox"/> Flyg		Namn		
	<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon	Adress			
	Identifiering	<input type="checkbox"/> Annat	Land		ISO-kod	
	Dokument		I.17		Åtföljande dokument	
			Typ		Kod	
			Land		ISO-kod	
			Referens för handelsdokument			
I.18	Transportförhållanden		<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19	Containernr/Förseglingens nr		Förseglingens nr			
	Containernr					
I.20	Intygas vara avsedda som/för					
	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial		
	<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser		
	<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål		
	<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning		
	<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland					
	Tredjeland		ISO-kod			
	Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod			
	Införelseställe		Gränskontrollstationens kod			
I.22	<input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)			I.23		
	Medlemsstat	ISO-kod		<input type="checkbox"/> För export		
	Medlemsstat	ISO-kod		Tredjeland	ISO-kod	
	Medlemsstat	ISO-kod		Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod	
I.24	Beräknad transporttid			I.25	Färdjournal	
					<input type="checkbox"/> Ja	<input type="checkbox"/> Nej
I.26	Totalt antal förpackningar			I.27	Total kvantitet	
I.28	Total nettovikt/bruttovikt (kg)			I.29	Totalt tillgängligt utrymme för sändningen	
I.30	Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder
						Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning	Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar	Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
II.1	Den station för lagring av avelsmaterial ⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där sperman ⁽²⁾ /oocyterna ⁽²⁾ /de <i>in vivo</i> -producerade embryona ⁽²⁾ /de <i>in vitro</i> -producerade embryona ⁽²⁾ /de mikromanipulerade embryona ⁽²⁾ lagrades		
II.1.1	är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,		
II.1.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]		
II.2	Den sperma ⁽²⁾ /De oocyter ⁽²⁾ /De <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽²⁾ /De <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽²⁾ /De mikromanipulerade embryon ⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:		
⁽²⁾ antingen	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsintyg som är minst lika stränga som kraven i		
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾ .]		
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IA i del A i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IB i del B i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IC i del C i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlaga ID i del D i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan i kommissionens beslut 95/307/EG ⁽⁴⁾ .]		
⁽²⁾ och/eller	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med		
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]		

Del II: Intyg

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-INTRA

⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾ .]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IA i del A i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IB i del B i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga IC i del C i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga ID i del D i bilaga I till beslut 2010/470/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan i bilagan till kommissionens beslut 95/307/EG ⁽⁴⁾ .]
⁽²⁾ och/eller	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryosamlingsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ /av en embryoproduktionsgrupp ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ , och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial ⁽²⁾⁽³⁾ i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1 ⁽²⁾ /del 2 ⁽²⁾ /del 3 ⁽²⁾ /del 4 ⁽²⁾ /del 5 ⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med
⁽²⁾ antingen	[förlagan EQUI-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-B-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-C-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-SEM-D-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan EQUI-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁴⁾ .]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 1 i del 1 avsnitt A i bilaga III till förordning (EU) 2018/659 ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 2 i del 1 avsnitt B i bilaga III till förordning (EU) 2018/659 ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 3 i del 1 avsnitt C i bilaga III till förordning (EU) 2018/659 ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 4 i del 1 avsnitt D i bilaga III till förordning (EU) 2018/659 ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 1 i del 2 avsnitt A i bilaga II till beslut 2010/471/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 2 i del 2 avsnitt B i bilaga II till beslut 2010/471/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlaga 3 i del 2 avsnitt C i bilaga II till beslut 2010/471/EU ⁽⁴⁾ ,]
⁽²⁾ och/eller	[förlagan i bilagan till kommissionens beslut 96/539/EG ⁽⁴⁾ .]
II.2.2	Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
II.2.3	Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага EQ UI-GP-STORAGE-INTRA

<p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.4.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.4.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾/⁽⁵⁾[II.2.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾/⁽⁶⁾[II.2.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.6 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.26:</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga EQ UI-GP-STORAGE-INTRA

<p>Fält I.30:</p>	<p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 55

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV HONUNGSBIN (FÖRLAGA HBEE-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingsnr Containernr Förseglingsnr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga HBEE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav i alla skeden i deras livscykel, inkl. honungsbilarver:</p> <p>II.1.1 Djuren uppvisade inga tecken på förekomst av amerikansk yngelröta, lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp. vid den visuella undersökning som genomfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.2 Deras förpackning och eventuellt medföljande foder eller annat material uppvisade inga tecken på förekomst av amerikansk yngelröta, lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp. vid den visuella undersökning som genomfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2 Djuren uppfyller enligt officiella uppgifter följande djurhälsokrav:</p> <p>II.2.1 Djuren kommer från en bigård belägen i mitten av en cirkel med en radie av minst 3 km där amerikansk yngelröta inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och som inte omfattas av restriktioner på grund av ett utbrott av amerikansk yngelröta.</p> <p>II.2.2 Djuren kommer från en bigård belägen i mitten av en cirkel med en radie av minst 100 km där angrepp av lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp. inte har rapporterats och som inte omfattas av restriktioner på grund av ett misstänkt fall eller en bekräftad förekomst av angrepp av lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) eller <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 [De kommer från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat med status som fri från angrepp av <i>Varroa</i> spp. och åtgärder har vidtagits för att säkerställa att de skyddas mot angrepp av <i>Varroa</i> spp. under transporten.]</p> <p>II.3 Djuren i sändningen kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak och de har inte varit i kontakt med honungsbin som inte uppfyllde de krav som avses i punkt II.2.</p> <p>II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid på tio dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага HBEE-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en registrerad anläggning.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad anläggning.</p> <p>Fält I.30: <i>Kategori:</i> ange honungsbidrottningar med högst 20 arbetsbin, bisamhällen med yngel eller annat.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 56

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV HONUNGSBIDROTNINGAR SOM OMFATTAS AV
UNDANTAG (FÖRLAGA QUE-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoe-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intyg vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga QUE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Djuren uppvisade inga tecken på förekomst av amerikansk yngelröta, lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp. vid den visuella undersökning som genomfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.2 Deras förpackning och eventuellt medföljande foder eller annat material uppvisade inga tecken på förekomst av amerikansk yngelröta, lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp. vid den visuella undersökning som genomfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.3 Dokumentkontrollen verifierade att den behöriga myndigheten varje månad under produktionssäsongen har inspekterat ursprungsanläggningen med negativt resultat för att med en konfidensgrad på minst 95 % kunna påvisa angrepp av lilla kupskalbaggen om minst 2 % av bikuporna är angripna.</p> <p>II.1.4 Djuren placeras i bur individuellt med högst 20 medföljande arbetsbin.</p> <p>II.1.5 Åtgärder har vidtagits för att säkerställa att behållarna eller hela sändningen täcks av ett finmaskigt nät med en maskstorlek på högst 2 mm omedelbart efter den visuella undersökningen för utfärdande av hälsointyg.</p> <p>II.2 Djuren uppfyller enligt officiella uppgifter följande djurhälsokrav:</p> <p>II.2.1 Djuren kommer från en bigård belägen i mitten av en cirkel med en radie av minst 3 km där amerikansk yngelröta inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och som inte omfattas av restriktioner på grund av ett utbrott av amerikansk yngelröta.</p> <p>II.2.2 Djuren kommer från en bigård belägen i mitten av en cirkel med en radie av minst 100 km där angrepp av <i>Tropilaelaps</i> spp. inte har rapporterats och som inte omfattas av restriktioner på grund av ett misstänkt fall eller en bekräftad förekomst av angrepp av <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.2.3 Angrepp av lilla kupskalbaggen har inte rapporterats i bigården, som ligger minst 30 km från gränserna för en skyddszon med en radie av minst 20 km som fastställts av den behöriga myndigheten runt en bekräftad förekomst av angrepp av lilla kupskalbaggen.</p> <p>II.2.4 Bigården ligger inte i en restriktionszon som omfattas av nödåtgärder fastställda av unionen på grund av bekräftad förekomst av angrepp av lilla kupskalbaggen.</p> <p>II.2.5 Ursprungsbigården ligger i ett område där den behöriga myndigheten genomför årlig övervakning för påvisande av angrepp av lilla kupskalbaggen för att med en konfidensgrad på minst 95 % kunna påvisa angrepp av lilla kupskalbaggen om minst 2 % av bigårdarna är angripna.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga QUE-INTRA

	<p>⁽²⁾II.2.6 [De kommer från en medlemsstat eller zon i en medlemsstat med status som fri från angrepp av <i>Varroa</i> spp. och åtgärder har vidtagits för att säkerställa att de skyddas mot angrepp av <i>Varroa</i> spp. under transporten.]</p> <p>II.3 Djuren i sändningen kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak och de har inte varit i kontakt med honungsbin som inte uppfyllde de krav som avses i punkt II.2.</p> <p>II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid på tio dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en registrerad anläggning.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad anläggning.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ av vara:</i> ange honungsbidrottningar med högst 20 arbetsbin.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Djuren kan endast vara honungsbidrottningar med högst 20 arbetsbin.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 57

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV HUMLOR (FÖRLAGA BBEE-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingsnr Containernr Förseglingsnr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga BBEE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Djuren uppvisade inga tecken på förekomst av lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) vid den visuella undersökning som genomfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.1.2 Deras förpackning och eventuellt medföljande foder eller annat material uppvisade inga tecken på förekomst av lilla kupskalbaggen vid den visuella undersökning som genomfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet.</p> <p>II.2 Djuren kommer enligt officiella uppgifter från en anläggning belägen i mitten av en cirkel med en radie av minst 100 km där angrepp av lilla kupskalbaggen inte har rapporterats och som inte omfattas av restriktioner på grund av ett misstänkt fall eller en bekräftad förekomst av angrepp av lilla kupskalbaggen.</p> <p>II.3 Djuren i sändningen kommer enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören från en anläggning där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak och de har inte varit i kontakt med humlor som inte uppfyllde de krav som avses i punkt II.2.</p> <p>II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid på tio dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en registrerad anläggning.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad eller godkänd anläggning.</p> <p>Fält I.30: <i>Kategori:</i> ange drottningar med högst 20 arbetsbin, bisamhällen med yngel eller annat.</p>		
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Lokala kontrollenhetens namn</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	<p>Titel och befattning</p> <p>Lokala kontrollenhetens kod</p> <p>Underskrift</p>	

KAPITEL 58

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV LANDLEVANDE DJUR MELLAN AVGRÄNSADE
ANLÄGGNINGAR (FÖRLAGA CONFINED-LIVE-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförläga CONFINED-LIVE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den avgränsade anläggning varifrån de avsänds har godkänts i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på sjukdomar, särskilt inte relevanta sjukdomar som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882, vid den kliniska undersökningen, eller när detta inte var möjligt, vid en klinisk besiktning som utfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.2 Djuren i den sändning som beskrivs i del I uppfyller enligt officiella uppgifter följande hälsokrav:</p> <p>II.2.1 De kommer från en avgränsad anläggning som inte omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar de djur som ska flyttas.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾antingen [II.2.2 De härrör från en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾och/eller [II.2.2 De härrör från en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.1 De har hållits i en medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2] De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.2.1] under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2.2] under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2.3] under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3] De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.3.1] de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3.2] de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.4] De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.4.1] det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.4.2] det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾och/eller[II.2.2] De härrör från en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och följande gäller för djuren:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.1] De har skyddats mot vektorangrepp under transporten till destinationsorten och har hållits skyddade mot vektorangrepp på en vektorskyddad anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.1.1] under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.1.2] under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.1.3] under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då perioden för skydd mot vektorangrepp inleddes.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2] De har under minst 60 dagar omedelbart före avsändandet hållits antingen på en anläggning i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt anläggningen, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.2.1] de har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåttungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där djuren hålls och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.2.1.1] de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2.1.2] de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.2.2] de har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåttungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den plats där de hålls och</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.2.2.2.1] de har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2.2.2.2] de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttningen och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttningen.]]]]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾och/eller [II.2.2] De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.2.1 med status som fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.2.1.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.1.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.1.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.1.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.2 med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.2.2.1 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.2.2 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.2.3 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.2.4 del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.2.2.3 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.2.3.1 utan några villkor, och</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3.2 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3.3 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3.4 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.2.2.3.5 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p style="padding-left: 40px;">kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p>
II.3	Följande krav är enligt min kännedom och uppgifter från aktören uppfyllda:
II.3.1	På den avgränsade anläggning varifrån djuren avsänds förekommer ingen onormal dödlighet utan fastställd orsak som påverkar de djur som ska flyttas.
II.3.2	Djuren har inte varit i kontakt med djur som omfattas av sådana restriktioner vad gäller förflyttning som avses i punkt II.2.1 eller med djur med lägre hälsostatus.
II.3.3	På grundval av resultaten av den avgränsade anläggningens övervakningsplan utgör inte djuren en betydande risk på den avgränsade destinationsanläggningen för spridning av sjukdomar för vilka de är förtecknade.
II.4	Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.
II.5	Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid på tio dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.
	<p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p>
	<p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en avgränsad anläggning som godkänts i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en avgränsad anläggning som godkänts i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast om det gäller djur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae eller Tragulidae.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 59

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV PRIMATER TILL EN AVGRÄNSAD ANLÄGGNING
(FÖRLAGA CONFINED-PRIMATE-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CONFINED-PRIMATE-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på sjukdomar, särskilt inte relevanta sjukdomar som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882, vid den kliniska undersökningen, eller när detta inte var möjligt, vid en klinisk besiktning som utfördes under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.1.2 Förflyttningen av djuren har godkänts genom en överenskommelse mellan den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten och den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten i enlighet med artikel 63.2 b i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2 Följande krav är enligt min kännedom och uppgifter från aktören uppfylla:</p> <p>II.2.1 Djuren kommer från en anläggning där ingen onormal dödlighet utan fastställd orsak förekommer.</p> <p>II.2.2 Djuren avsänds direkt till den avgränsade destinationsanläggningen.</p> <p>II.3 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid på tio dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkingar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en anläggning.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en avgränsad anläggning som godkänts i enlighet med artiklarna 97 och 99 i förordning (EU) 2016/429.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga CONFINED-PRIMATE-INTRA

	Del II: (1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.
	Officiell veterinär Namn (med versaler) Titel och befattning Lokala kontrollenhetens namn Lokala kontrollenhetens kod Datum Stämpel Underskrift

KAPITEL 60

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA, OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN LANDLEVAND E DJUR SOM HÅLLS PÅ AVGRÄNSADE
ANLÄGGNINGAR, NÄR SPERMAN, OOCYTERNA OCH EMBRYONA HAR
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU)
2020/686 (FÖRLAGA GP-CONFINED-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Attföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CONFINED-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma⁽¹⁾/De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/De mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en avgränsad anläggning⁽²⁾ som</p> <p>II.1.1 är godkänd, har tilldelats ett unikt godkännandenummer och är uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,</p> <p>II.1.2 uppfyller kraven vad gäller karantän, isolering och andra biosäkerhetsåtgärder, övervaknings- och bekämpningsåtgärder, lokaler och utrustning enligt artikel 16 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.2 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som</p> <p>II.2.1 har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen,</p> <p>II.2.2 har vistats på en enda avgränsad ursprungsanläggning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 är nötkreatur som identifieras enligt artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 är svin som identifieras enligt artikel 52.1 eller 54.2 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 är får eller getter som identifieras enligt artikel 45.2 eller 45.4 eller enligt artikel 46.1, 46.2 eller 46.3 i delegerade förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 är hästdjur som identifieras enligt artikel 58.1, 59.1 eller 62.1 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3 är andra landlevande djur än nötkreatur, svin, får, getter och hästdjur som identifieras och har registrerats i enlighet med den avgränsade anläggningens bestämmelser.]</p> <p>II.3 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer från den avgränsade anläggning som anges i fält I.11 och är avsedd/avsedda för en annan avgränsad anläggning.</p> <p>II.4 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har enligt officiella uppgifter erhållits från donatordjur som</p> <p>II.4.1 inte kommer från och inte har varit i kontakt med djur från en avgränsad anläggning i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av en sådan sjukdom i kategori A som avses i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 eller en ny sjukdom av betydelse för dessa donatordjurs art,</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CONFINED-INTRA

II.4.2	kommer från en avgränsad anläggning där ingen sjukdom i kategori D av betydelse för den arten enligt bilagan till genomförandeförordning (EU) 2018/1882 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperma ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .
II.5	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har enligt min kännedom och uppgifter från aktören erhållits från donatordjur som
II.5.1	har undersökts kliniskt av den veterinär på anläggningen som ansvarar för verksamheten på den avgränsade anläggningen, och inte uppvisade några symtom på sjukdom den dag då sperma ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ samlades,
II.5.2	i möjligaste mån inte har använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperma ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden.
II.6	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har, enligt min kännedom och på grundval av en dokumentkontroll avseende de uppgifter som lämnats av den veterinär på anläggningen som ansvarar för verksamheten på den avgränsade anläggningen, placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i ⁽¹⁾⁽²⁾ [artikel 10 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686, och märket anges i fält I.30.] ⁽¹⁾⁽³⁾ [artikel 11 i delegerad förordning (EU) 2020/686, och märket anges i fält I.30.]
II.7	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I
II.7.1	transporteras i en behållare som
II.7.1.1	förseglades och numrerades före avsändandet av den veterinär på anläggningen som ansvarar för den verksamhet som bedrivs på den avgränsade anläggningen, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
II.7.1.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
⁽¹⁾⁽⁴⁾ II.7.1.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter,]
⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾ II.7.2	har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna,
II.7.3	transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]
Anmärkningar	
Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.	

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CONFINED-INTRA

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.30:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Gäller sändning av sperma, oocyter eller embryon från nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur.</p> <p>(3) Gäller sändning av sperma, oocyter eller embryon från andra landlevande djur än nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur.</p> <p>(4) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(5) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange adress och unikt godkännandennummer för den avgränsade anläggning varifrån sändningen av sperma, oocyter eller embryon avsänds.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt godkännandennummer för den avgränsade destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperma, oocyter eller embryon.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den avgränsade anläggning som samlade eller producerade sperman, oocyterna eller embryona i sändningen.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 61

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
FÖRFLYTTNING MELLAN MEDLEMSSTATERNA AV HUNDAR, KATTER OCH
ILLRAR (FÖRLAGA CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion		Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt
Slakteri		Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr
		Insamlingsdatum/Produktionsdatum		Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		Test

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Hundarna, katterna och illramna⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras individuellt</p> <p>⁽²⁾antingen [i enlighet med artikel 70 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [med en tydlig och läsbar tatuering som anbringats före den 3 juli 2011.]</p> <p>II.1.2 De åtföljs av sina individuella identitetshandlingar enligt artikel 71 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.3 De genomgick en klinisk undersökning eller en klinisk besiktning den (datum dd/mm/åååå) under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på sjukdomar.</p> <p>⁽³⁾II.1.4 De kommer från registrerade eller godkända anläggningar där det enligt officiella uppgifter inte har rapporterats infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och där det enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.]</p> <p>II.2 Hundarna, katterna och illramna⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.1 De var minst tolv veckor när de vaccinerades mot rabies och minst 21 dagar har förflutit sedan den första vaccinationen mot rabies slutfördes i enlighet med giltighetskraven i del I i bilaga VII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och eventuell påföljande omvaccination utfördes inom giltighetstiden för den föregående vaccinationen.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.1 De är avsedda för direkt transport i enlighet med artikel 54.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 till den avgränsade anläggning som anges i fält I.12 i del I.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.1 De är yngre än tolv veckor och har inte vaccinerats mot rabies, eller är 12–16 veckor och har genomgått en fullständig första vaccinationscykel mot rabies i enlighet med giltighetskraven i del I i bilaga VII till delegerad förordning (EU) 2020/688 mindre än 21 dagar före avsändandet, och destinationsmedlemsstaten har i enlighet med artikel 57 i delegerad förordning (EU) 2020/688 underrättat allmänheten om att den tillåter förflyttningen av djuren till sitt territorium, och</p> <p>⁽²⁾antingen [de åtföljs av en försäkran från aktören eller sällskapsdjurshållaren⁽⁴⁾, som bifogas detta intyg och som anger att djuren från födseln till och med avsändandet inte har varit i kontakt med hållna landlevande djur som misstänks ha smittats med rabiesvirus eller i kontakt med vilda djur av arter som förtecknats för infektion med rabiesvirus.]</p> <p>⁽²⁾eller [det hondjur djuren fortfarande är beroende av är deras moder, och det kan på grundval av hondjurets individuella identitetshandling fastställas att hondjuret före djurens födsel hade vaccinerats mot rabies i enlighet med giltighetskraven i del I i bilaga VII till delegerad förordning (EU) 2020/688.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförлага CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

<p>[II.2.2 Hundarna har med anledning av den destinationsort de är avsedda för⁽⁵⁾, som anges i fält I.10, eller i fält I.11 om regionalisering tillämpas,</p> <p>⁽²⁾antingen [behandlats mot <i>Echinococcus multilocularis</i> i enlighet med artikel 6 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2018/772.]</p> <p>⁽²⁾eller [inte behandlats mot⁽⁶⁾ <i>Echinococcus multilocularis</i>.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.2 De är avsedda för direkt transport i enlighet med artikel 54.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 till den avgränsade anläggning som anges i fält I.12 i del I.]</p> <p>⁽³⁾[II.3 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>⁽³⁾Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange en avsändande registrerad anläggning, ett godkänt djurhem för hundar, katter och illrar, en anläggning godkänd för uppsamling eller ett hushåll (vid annan förflyttning av hundar, katter eller illrar än förflyttning utan kommersiellt syfte som genomförs i enlighet med artikel 55, och i förekommande fall artikel 56, i delegerad förordning (EU) 2020/688).</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en registrerad destinationsanläggning, ett godkänt djurhem för hundar, katter och illrar, en anläggning godkänd för uppsamling, ett hushåll (vid annan förflyttning av hundar, katter eller illrar än förflyttning utan kommersiellt syfte som genomförs i enlighet med artikel 55, och i förekommande fall artikel 56, i delegerad förordning (EU) 2020/688), eller en avgränsad anläggning.</p> <p>Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange alfanumerisk kod för varje djur i sändningen.</p>	
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Gäller inte vid annan förflyttning av hundar, katter eller illrar än förflyttning utan kommersiellt syfte som genomförs i enlighet med artikel 55, och i förekommande fall artikel 56, i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(4) Den försäkran som avses i punkt II.2.1 och som ska bifogas intyget fastställs i kapitel 61 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2021/403 (efter förslaget till djurhälsointyg).</p> <p>(5) Medlemsstater eller delar av medlemsstater som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878.</p> <p>(6) Behandlingar mot <i>Echinococcus multilocularis</i> som administreras efter den dag då detta intyg undertecknas ska ha slutförts och dokumenterats i enlighet med artikel 6 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2018/772.</p>								
	<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

Förlaga till försäkran som avses i artikel 54.1 b i eller artikel 56 b i i delegerad förordning (EU) 2020/688 och som enligt samma artiklar ska bifogas intyget

Jag, undertecknad,

.....¹

[aktör eller sällskapsdjurhållare som genomför annan förflyttning av hundar, katter eller illrar än förflyttning utan kommersiellt syfte enligt artikel 55 i delegerad förordning (EU) 2020/688]

försäkrar att djuren från födseln till och med avsändandet inte har varit i kontakt med hållna landlevande djur som misstänks ha smittats med rabiesvirus eller i kontakt med vilda djur av arter som förtecknats för infektion med rabiesvirus.

Transponder/Tatuering ²	Passets/Djurhälsointygets ² nummer

¹ Fylls i med versaler.

² Stryk det som inte är tillämpligt.

KAPITEL 62

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA, OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN HUNDAR (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) OCH KATTER (*FELIS
SILVESTRIS CATUS*) SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS
OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH
DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/686 (FÖRLAGA GP-CANIS-FELIS-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land	I.2 Imsoc-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	QR-kod	
	I.5	Mottagare Namn Adress Land	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Adress Land	Registreringsnr ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	I.9	Destinationsland	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	I.10	Destinationsregion	Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännanden ISO-kod
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Adress Land	Registrerings-/Tillståndnr ISO-kod
	I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylt <input type="checkbox"/> Fryst	I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		

I.20 In tygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Totalt kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CANIS-FELIS-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ från hundar⁽¹⁾/katter⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.</p> <p>II.1.2 ⁽¹⁾antingen [De har märkts genom implantering av en transponder i enlighet med artikel 17.1 i förordning (EU) nr 576/2013.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De har märkts genom en klart läslig tatuering i enlighet med artikel 17.1 i förordning (EU) nr 576/2013.]</p> <p>⁽¹⁾eller [De identifieras i enlighet med artikel 70 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>II.1.3 De har vaccinerats mot rabies i enlighet med giltighetskraven i del I i bilaga VII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.2 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer från en registrerad anläggning som av den behöriga myndigheten har tilldelats det unika registreringsnummer som anges i fält I.11.</p> <p>II.3 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har enligt officiella uppgifter erhållits från donatordjur som</p> <p>II.3.1 kommer från anläggningar där infektion med rabiesvirus inte har bekräftats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingsen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,</p> <p>II.3.2 följer de förebyggande hälsoåtgärder mot andra sjukdomar eller infektioner än rabies som anges i del 2 i bilaga VII till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4 Sperman⁽¹⁾/Oocyterna⁽¹⁾/Embryona⁽¹⁾ har enligt min kännedom och uppgifter från aktören erhållits från donatordjur som</p> <p>II.4.1 inte uppvisade inte några symtom på sjukdom den dag då sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ samlades,</p> <p>II.4.2 inte har använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingsen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingsperioden.</p> <p>II.5 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har placerats i en förseglad transportbehållare med det nummer på förseglingen som anges i fält I.19.</p> <p>II.6 Den sperma⁽¹⁾/De oocyter⁽¹⁾/De embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har, enligt min kännedom och på grundval av en dokumentkontroll avseende de uppgifter som lämnats av aktören, placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 11 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686, och märket anges i fält I.30.</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CANIS-FELIS-INTRA

<p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange adress och unikt registreringsnummer för den anläggning varifrån sändningen av sperma, oocyter eller embryon avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och eventuellt unikt registreringsnummer som tilldelats av den behöriga myndigheten för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperma, oocyter eller embryon.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Canis lupus familiaris</i> eller <i>Felis silvestris catus</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs individuella identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt registreringsnummer för den anläggning som samlade eller producerade sperman, oocyterna eller embryona i sändningen. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

KAPITEL 63

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV ÖVRIGA ROVDJUR (FÖRLAGA OTHCARN-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHCARN-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 De övriga rovdjur⁽¹⁾⁽²⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De identifieras ⁽³⁾<i>antingen</i>[individuellt.] ⁽³⁾<i>och/eller</i>[som en grupp djur av samma art som hålls tillsammans under förflyttningen till destinationen.]</p> <p>II.1.2 De genomgick en klinisk undersökning eller en klinisk besiktning den (datum dd/mm/åååå) under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på sjukdomar.</p> <p>II.1.3 De kommer från en registrerad eller godkänd anläggning där det inte har rapporterats infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet och där det enligt min kännedom och uppgifter från aktören inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.2 De övriga rovdjur⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i>[II.2.1 De har genomgått en fullständig första vaccinationscykel mot rabies och minst 21 dagar har förflutit sedan den första vaccinationen mot rabies slutfördes i enlighet med giltighetskraven i del 1 i bilaga VII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och eventuell påföljande omvaccination utfördes inom giltighetstiden för den föregående vaccinationen.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [II.2.1 [De är avsedda för direkt transport i enlighet med artikel 58.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 till ⁽³⁾<i>antingen</i> [den avgränsade anläggning som anges i fält I.20 i del I.] ⁽³⁾ <i>eller</i> [den anläggning som anges i fält I.20 i del I där dessa djur hålls som pälsdjur enligt definitionen i punkt 1 i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 142/2011.]]</p> <p>[II.2.2 De andra hunddjuren än hundar har med anledning av den destinationsort de är avsedda för⁽⁴⁾, som anges i fält I.10, eller i fält I.11 om regionalisering tillämpas, ⁽³⁾<i>antingen</i> [behandlats mot <i>Echinococcus multilocularis</i> i enlighet med del 2 punkt 2 i bilaga VII till delegerad förordning (EU) 2020/688.]] ⁽³⁾<i>eller</i> [inte behandlats mot⁽⁵⁾ <i>Echinococcus multilocularis</i>.]]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHCARN-INTRA

Identifiering	Antiparasitär behandling mot <i>Echinococcus</i>		Administrerande veterinär
	Produktens namn och tillverkare	Datum [dd/mm/åååå] och tidpunkt [00:00] för behandlingen	Namn [med versaler], stämpel och underskrift

⁽³⁾eller [De är avsedda för direkt transport i enlighet med artikel 58.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 till

⁽³⁾antingen [den avgränsade anläggning som anges i fält I.20 i del I.]]

⁽³⁾eller [den anläggning som anges i fält I.20 i del I] där dessa djur hålls som pälsdjur enligt definitionen i punkt 1 i bilaga I till förordning (EU) nr 142/2011.]]

II.3 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/688.

II.4 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

Djurskyddsintyg

Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange en registrerad eller godkänd avsändande anläggning.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange en registrerad eller godkänd destinationsanläggning.

Fält I.30: *Identifieringsnr:* ange identifiering för varje djur i sändningen.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga OTHCARN-INTRA

	<p>Del II:</p> <p>(1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur.</p> <p>(2) Med <i>övriga rovdjur</i> avses andra djur av de arter som tillhör ordningen Carnivora än hundar, katter och illrar enligt definitionen i artikel 3.32 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Medlemsstater eller delar av medlemsstater som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878.</p> <p>(5) Den tabell som avses i punkt II.2.2 ska användas för att dokumentera närmare uppgifter om behandlingen mot <i>Echinococcus multilocularis</i> i enlighet med del 2 punkt 2 i bilaga VII till delegerad förordning (EU) 2020/688 om behandlingen administrerades efter den dag då intyget undertecknades och före den planerade införseln till medlemsstater eller delar av medlemsstater som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878.</p>									
	<p>Officiell veterinär</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning									
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod									
Datum										
Stämpel	Underskrift									

KAPITEL 64

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV VILDA LANDLEVANDE DJUR (FÖRLAGA WILD-
ANIMALS-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOMEU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Imsoc-referens	QR-kod
		I.2a Lokal referens	
		I.3 Central behörig myndighet	
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Djuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I är vilda landlevande djur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Majoriteten av djuren i sändningen har under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om de är yngre än 30 dagar,</p> <p>II.1.1.1 vistats i ursprungslivsmiljön,</p> <p>II.1.1.2 inte varit i kontakt med hållna djur med lägre hälsostatus eller som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning av djurhälsoskäl,</p> <p>II.1.1.3 inte varit i direkt eller indirekt kontakt med hållna djur som har förts in till unionen från ett tredjeland eller territorium under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren.</p> <p>II.1.2 Djuren uppvisade inga kliniska tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för de berörda djurarterna eller på nya sjukdomar vid den kliniska undersökningen, eller när detta inte var möjligt, vid den kliniska besiktning som utfördes under de 24 timmarna omedelbart före avsändandet den (datum dd/mm/åååå).</p> <p>II.2 De vilda landlevande djur som beskrivs i del I kommer enligt officiella uppgifter inte från en livsmiljö som omfattas av restriktioner vad gäller förflyttning eller som är belägen i en restriktionszon som upprättats på grund av förtecknade sjukdomar för de berörda djurarterna.</p> <p>⁽²⁾[II.3 De vilda landlevande djur som beskrivs i del I är enligt officiella uppgifter hov- och klövdjur som uppfyller följande hälsokrav:</p> <p>⁽²⁾[II.3.1 De kommer från en livsmiljö där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos vilda landlevande djur av arter som förtecknats för den sjukdomen inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.2 De kommer från en livsmiljö där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos vilda landlevande djur av arter som förtecknats för den sjukdomen inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.3 De kommer från en livsmiljö där infektion med rabiesvirus inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.4 De kommer från en livsmiljö där infektion med EHD-virus hos vilda landlevande djur av arter som förtecknats för den sjukdomen inte har rapporterats inom en radie av 150 km under de två åren omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.5 De kommer från en livsmiljö där mjältbrand hos hov- och klövdjur inte har rapporterats under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾[II.3.6 De kommer från en livsmiljö där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet.]</p>		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>⁽²⁾[II.4 De vilda landlevande djur som beskrivs i del I tillhör enligt officiella uppgifter familjerna Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae eller Tragulidae och uppfyller följande hälsokrav:</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.4.1 De härrör från en livsmiljö i en medlemsstat eller en zon som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna och de har inte vaccinerats med ett levande vaccin mot infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) under de 60 dagarna omedelbart före dagen för förflyttning, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda.]</p> <p>⁽²⁾ <i>och/eller</i> [II.4.2 De härrör från en livsmiljö i en medlemsstat eller en zon som omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och de uppfyller följande krav:</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.4.2.1 De har vistats i en medlemsstat eller en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) i enlighet med artikel 40.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.4.2.1.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾ <i>och/eller</i> [II.4.2.1.2 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]</p> <p>⁽²⁾ <i>och/eller</i> [II.4.2.1.3 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för förflyttning, och de har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in till den medlemsstat eller zon som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]]]</p> <p>⁽²⁾ <i>och/eller</i> [II.4.2.2 De har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den medlemsstaten eller zonen och befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.4.2.2.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾ <i>och/eller</i> [II.4.2.2.2 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.4.2.3] De har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den medlemsstaten eller zonen, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.2.3.1] det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.4.2.3.2] det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttning och djuren har med negativa resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i>[II.4.3] De härrör från en livsmiljö i en medlemsstat eller en zon som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 är uppfyllda, och de uppfyller följande krav:</p> <p>[II.4.3.1] De har under minst 60 dagar omedelbart före avsändandet vistats i en livsmiljö i en medlemsstat eller i ett område med en radie på minst 150 km runt livsmiljön, där det under den perioden har genomförts övervakning i enlighet med kraven i del II kapitel 1 avsnitten 1 och 2 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.3.1.1] de har vaccinerats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den livsmiljö där djuren vistades, och de befinner sig inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.3.1.1.1] de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.4.3.1.1.2] de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]]]]</p> <p>⁽²⁾<i>och/eller</i> [II.4.3.1.2] de har immuniserats mot de serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i ett område med en radie på minst 150 km runt den livsmiljö där djuren vistades och</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.4.3.1.2.1] de har med positiva resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar före dagen för förflyttning.]]]</p>
--	---

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

		⁽²⁾ eller [II.4.3.1.2.2	de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar före dagen för förflyttningen och med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för förflyttningen.]]]]
⁽²⁾ och/eller [II.4.4	De uppfyller inte kraven i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkterna 1–3 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689 och den behöriga myndigheten i ursprungsmedlemsstaten tillåter förflyttning av djuren till en annan medlemsstat eller en zon i en annan medlemsstat		
⁽²⁾ antingen [II.4.4.1	med status som fri från infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i		
⁽²⁾ antingen [II.4.4.1.1	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.1.2	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.1.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.1.4	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.2	med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24) och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten enligt de villkor som avses i artikel 43.2 a, b och c i delegerad förordning (EU) 2020/689 och i		
⁽²⁾ antingen [II.4.4.2.1	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.2.2	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.2.3	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till den delegerade förordningen, och		
⁽²⁾ och/eller [II.4.4.2.4	del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till den delegerade förordningen, och kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]]]		

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

<p>⁽²⁾och/eller [II.4.4.3 som varken är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) eller omfattas av ett program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), och destinationsmedlemsstaten har underrättat kommissionen och övriga medlemsstater om att sådan förflyttning är tillåten</p> <p>⁽²⁾antingen [II.4.4.3.1 utan några villkor, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.4.4.3.2 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 5 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.4.4.3.3 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 6 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.4.4.3.4 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 7 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.4.4.3.5 enligt de villkor som avses i del II kapitel 2 avsnitt 1 punkt 8 i bilaga V till delegerad förordning (EU) 2020/689, och</p> <p>kraven i artikel 32.1 a, b eller c eller artikel 32.2 i delegerad förordning (EU) 2020/688 och kraven i artikel 33 i den delegerade förordningen är uppfyllda.]]</p> <p>II.5 De vilda landlevande djuren kommer enligt min kännedom och uppgifter från aktören från en livsmiljö där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak.</p> <p>II.6 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen i enlighet med bestämmelserna i artikel 101.1, 101.2 och 101.3 i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.7 Detta intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av djur på vattenvägar eller till havs får intygets giltighetstid förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.</p> <p>Djurskyddsintyg</p> <p>Vid inspektionen befann sig de djur som omfattas av detta hälsointyg i ett hälsotillstånd som i enlighet med bestämmelserna i rådets förordning (EG) nr 1/2005 tillät den planerade förflyttningen som påbörjas den (datum).</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga WILD-ANIMALS-INTRA

<p>Del I: Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange ursprungslivsmiljö för djuren i sändningen. Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange en livsmiljö eller anläggning på sändningens slutdestination. Fält I.30: <i>Identifieringsnr:</i> ange identitetskoder för djuren i sändningen.</p> <p>Del II: (1) Sändningen kan bestå av ett eller flera djur. (2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p>								
<p>Officiell veterinär</p> <table><tr><td>Namn (med versaler)</td><td>Titel och befattning</td></tr><tr><td>Lokala kontrollenhetens namn</td><td>Lokala kontrollenhetens kod</td></tr><tr><td>Datum</td><td></td></tr><tr><td>Stämpel</td><td>Underskrift</td></tr></table>	Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning							
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod							
Datum								
Stämpel	Underskrift							

KAPITEL 65

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR FÖRFLYTTNING MELLAN
MEDLEMSSTATERNA AV SÄNDNINGAR AV SPERMA, OOCYTER OCH
EMBRYON FRÅN DJUR I FAMILJERNA CAMELIDAE OCH CERVIDAE SOM
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU)
2020/686 (FÖRLAGA GP-CAM-CER-INTRA)**

EUROPEISKA UNIONEN		INOM EU										
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare Namn Adress Land ISO-kod	<table border="1"> <tr> <td>I.2</td> <td>Imsoc-referens</td> <td rowspan="4" style="text-align: center;">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.2a</td> <td>Lokal referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table>	I.2	Imsoc-referens	QR-kod	I.2a	Lokal referens	I.3	Central behörig myndighet	I.4	Lokal behörig myndighet
	I.2	Imsoc-referens	QR-kod									
	I.2a	Lokal referens										
	I.3	Central behörig myndighet										
	I.4	Lokal behörig myndighet										
	I.5	Mottagare Namn Adress Land ISO-kod	I.6	Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod								
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod								
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod								
	I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod								
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa								
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument	I.16	Transportör Namn Registrerings-/Tillståndnr Adress Land ISO-kod									
I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst	I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument									
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr											

I.20 Intygas vara avsedda som/för							
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> slakt	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
<input type="checkbox"/> registrerade hästdjur	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser				
<input type="checkbox"/> utsättning i naturen	<input type="checkbox"/> leveranscentral	<input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning	<input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål				
<input type="checkbox"/> vidare bearbetning	<input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel	<input type="checkbox"/> tekniskt bruk	<input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning				
<input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel	<input type="checkbox"/> pollinering	<input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel	<input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland							
Tredjeland		ISO-kod					
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod					
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod					
I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er)				I.23 <input type="checkbox"/> För export			
Medlemsstat	ISO-kod	Tredjeland	ISO-kod				
Medlemsstat	ISO-kod	Utförelseställe	Gränskontrollstationens kod				
Medlemsstat	ISO-kod						
I.24 Beräknad transporttid				I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej			
I.26 Totalt antal förpackningar				I.27 Total kvantitet			
I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg)				I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen			
I.30 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kvantitet Typ
Ursprungsregion	Kyl-/fryshus		Identifieringsmärke	Typ av förpackning		Nettovikt	
Slakteri	Typ av behandling		Typ av vara	Antal förpackningar		Partinr	
Insamlingsdatum/Produktionsdatum			Tillverkningsanläggning	Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Test		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga GP-CAMELID-CER-INTRA

II. Hälsoinformation		II.a In tygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:		
	II.1	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De har fötts och sedan födseln vistats i unionen eller har förts in till unionen i enlighet med kraven för införsel till unionen.	
	II.1.2	De har vistats på en enda ursprungsanläggning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .	
	⁽¹⁾ II.1.3	De är djur i familjen Camelidae som identifieras i enlighet med artikel 73.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]	
	⁽¹⁾ II.1.3	De är djur i familjen Cervidae som identifieras i enlighet med artikel 73.2 eller 74 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]	
	II.2	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I kommer från en registrerad anläggning som av den behöriga myndigheten har tilldelats det unika registreringsnummer som anges i fält I.11.	
	II.3	Sperman ⁽¹⁾ /Oocyterna ⁽¹⁾ /Embryona ⁽¹⁾ har enligt officiella uppgifter erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:	
	II.3.1	De kommer inte från och har inte varit i kontakt med djur från en anläggning i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus eller av en ny sjukdom av betydelse för dessa hållna landlevande djurs art.	
	II.3.2	De kommer från en anläggning där under minst tolv månader omedelbart före dagen för samlingen av sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾	
	II.3.2.1	det har genomförts ett övervakningsprogram för påvisande av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) i enlighet med del 2 eller 3 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688,	
	II.3.2.2	inga djur i familjen Camelidae eller Cervidae som inte uppfyller de krav som avses i punkt II.3.2.1 satts in,	
	II.3.2.3	det vid misstanke om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har utförts undersökningar och där sjukdomen uteslutits.	
II.3.3	De kommer från en anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i> inte har rapporterats under minst 42 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .		

EUROPEISKA UNIONEN

In tygsförlaga GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾[II.3.4 De är djur i familjen Camelidae som kommer från en anläggning där alla djur som vistas där med negativt resultat har genomgått ett test för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i> enligt del 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p> <p>II.3.5 De kommer från en anläggning där infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit inte har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.3.6 De kommer från en anläggning där infektion med EHD-virus inte har rapporterats inom en radie på 150 km runt anläggningen under minst två år omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.3.7 De kommer från en anläggning där infektion med rabiesvirus inte har bekräftats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.3.8 De kommer från en anläggning där mjältbrand inte har rapporterats under minst 15 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.3.9 De kommer från en anläggning där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra inte har bekräftats under de föregående två åren,]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har bekräftats under de två föregående åren och där anläggningen efter det senaste utbrottet av den sjukdomen omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnats från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits minst sex månader efter den dag då de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.3.10 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.3.10.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen och under samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ hållits i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.2 De har hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden under minst 60 dagar omedelbart före och under samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p>
--	--

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.3 De har hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden under minst 60 dagar omedelbart före och under samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, i en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om att villkoren för upprättande av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och sändningen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ godtas.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.4 De har hållits på en vektorskyddad anläggning under minst 60 dagar omedelbart före och under samlingen av sperman⁽¹⁾/oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje samling av sperma⁽¹⁾/oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.3.10.7 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p>
II.4	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har enligt min kännedom och uppgifter från aktören erhållits från donatordjur som
II.4.1	har undersökts kliniskt av en veterinär och inte uppvisade några symtom på sjukdom den dag då sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ samlades,
II.4.2	inte har varit i kontakt med djur som inte uppfyllde kraven i punkt II.1.1 och punkterna II.3.1–II.3.10 under den uppehållsperiod på minst 30 dagar som anges i punkt II.1.2,
II.4.3	inte har använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden.
II.5	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har placerats i en förseglad transportbehållare med det nummer på förseglingen som anges i fält I.19.
II.6	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har, enligt min kännedom och på grundval av en dokumentkontroll avseende de uppgifter som lämnats av aktören, placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 11 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686, och märket anges i fält I.30.

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga GP-CAMELID-CER-INTRA

<p>Anmärkingar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange adress och unikt registreringsnummer för den anläggning varifrån sändningen av sperma, oocyter eller embryon avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registreringsnummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperma, oocyter eller embryon.</p> <p>Fält I.30: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: Camelidae eller Cervidae. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs individuella identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt registreringsnummer för den anläggning som samlade eller producerade sperman, oocyterna eller embryona i sändningen. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p>									
<p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table>		Namn (med versaler)	Titel och befattning	Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod	Datum		Stämpel	Underskrift
Namn (med versaler)	Titel och befattning								
Lokala kontrollenhetens namn	Lokala kontrollenhetens kod								
Datum									
Stämpel	Underskrift								

BILAGA II

Bilaga II innehåller följande förlagor till djurhälsointyg och förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och transitering genom unionen:

Förlaga

Hov- och klövdjur	
BOV-X	Kapitel 1: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av nötkreatur
BOV-Y	Kapitel 2: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av nötkreatur avsedda för slakt
BOV-X-TRANSIT-RU	Kapitel 3: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av nötkreatur avsedda för transitering från Kaliningradområdet till andra områden i Ryssland via Litauens territorium
OV/CAP-X	Kapitel 4: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av får och getter
OV/CAP-Y	Kapitel 5: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av får och getter avsedda för slakt
SUI-X	Kapitel 6: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av svin och djur i familjen Tayassuidae
SUI-Y	Kapitel 7: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av svin avsedda för slakt
RUM	Kapitel 8: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av djur i familjerna Antilocapridae, Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), Giraffidae, Moschidae och Tragulidae
RHINO	Kapitel 9: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae
HIPPO	Kapitel 10: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae
CAM-CER	Kapitel 11: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av kameldjur och hjorddjur
Hästdjur	
EQUI-X	Kapitel 12: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg och förlaga till försäkran för införsel till unionen av hästdjur som inte är avsedda för slakt
EQUI-Y	Kapitel 13: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg och förlaga till försäkran för införsel till unionen av hästdjur avsedda för slakt
EQUI-TRANSIT-X	Kapitel 14: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för transitering genom unionen av hästdjur som inte är avsedda för slakt
EQUI-TRANSIT-Y	Kapitel 15: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för transitering genom unionen av hästdjur avsedda för slakt

EQUI-RE-ENTRY-30	Kapitel 16: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för återinförsel till unionen av registrerade hästar för kapplöpningar, tävlingar och kulturevenemang efter tillfällig export i högst 30 dagar
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	Kapitel 17: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för återinförsel till unionen av registrerade hästar för tävlingar efter tillfällig export i högst 90 dagar för deltagande i hästevenemang som organiseras i Internationella ridsportförbundets regi
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	Kapitel 18: Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till försäkran för återinförsel till unionen av registrerade hästar för kapplöpningar efter tillfällig export i högst 90 dagar för deltagande i särskilda kapplöpningar i Australien, Förenade Arabemiraten, Förenta staterna, Hongkong, Japan, Kanada, Qatar eller Singapore
Hov- och klövdjur avsedda för en avgränsad anläggning	
CONFINED-RUM	Kapitel 19: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av de djur som förtecknas i kapitel 19 avsnitt 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/403 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning
CONFINED-SUI	Kapitel 20: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av de djur som förtecknas i kapitel 20 avsnitt 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/403 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning
CONFINED-TRE	Kapitel 21: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av de djur som förtecknas i kapitel 21 avsnitt 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/403 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning
CONFINED-HIPPO	Kapitel 22: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning
Fåglar och avelsmaterial från fåglar	
BPP	Kapitel 23: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar
BPR	Kapitel 24: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av avelsstrutsfåglar och bruksstrutsfåglar
DOC	Kapitel 25: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar
DOR	Kapitel 26: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av daggamla kycklingar av strutsfåglar
HEP	Kapitel 27: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar
HER	Kapitel 28: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av kläckägg från strutsfåglar
SPF	Kapitel 29: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av specifikt patogenfria ägg

SP	Kapitel 30: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar
SR	Kapitel 31: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen strutsfåglar avsedda för slakt
POU-LT20	Kapitel 32: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar
HE-LT20	Kapitel 33: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färre än 20 kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar
CAPTIVE- BIRDS	Kapitel 34: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av fåglar i fångenskap
HE-CAPTIVE-BIRDS	Kapitel 35: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av kläckägg från fåglar i fångenskap
Bin	
QUE	Kapitel 36: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av honungsbidrottningar
BBEE	Kapitel 37: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av humlor
Hundar, katter och illrar	
CANIS-FELIS-FERRETS	Kapitel 38: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av hundar, katter och illrar
Avelsmaterial från nötkreatur	
BOV-SEM-A-ENTRY	Kapitel 39: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-SEM-B-ENTRY	Kapitel 40: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-SEM-C-ENTRY	Kapitel 41: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EG och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitel 42: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona

BOV- <i>in-vivo</i> -EMB-B-ENTRY	Kapitel 43: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrade <i>in vivo</i> -producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp som samlade embryona
BOV- <i>in-vitro</i> -EMB-C-ENTRY	Kapitel 44: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrade <i>in vitro</i> -producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG, som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryoproduktionsgrupp som producerade embryona
BOV- <i>in-vitro</i> -EMB-D-ENTRY	Kapitel 45: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrade <i>in vitro</i> -producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats före den 21 april 2021 i enlighet med rådets direktiv 89/556/EEG, som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som har godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryoproduktionsgrupp som producerade embryona
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 46: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG. - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrade <i>in vivo</i>-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021. - Lagrade <i>in vitro</i>-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG. - Lagrade <i>in vitro</i>-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 47: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG. - Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrade <i>in vivo</i>-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021. - Lagrade <i>in vitro</i>-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG. - Lagrade <i>in vitro</i>-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av sperma från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.
Avelsmaterial från får och getter	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	<p>Kapitel 48: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	<p>Kapitel 49: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades</p>
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	<p>Kapitel 50: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona</p>

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitel 51: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 52: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 53: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
Avelsmaterial från svin	
POR-SEM-A-ENTRY	Kapitel 54: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades

POR-SEM-B-ENTRY	Kapitel 55: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	Kapitel 56: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	Kapitel 57: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
POR-GP-STORAGE-ENTRY	Kapitel 58: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021. - Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
Avelsmaterial från hästdjur	
EQUI-SEM-A-ENTRY	Kapitel 59: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds från den spermasamlingsstation där den samlades
EQUI-SEM-B-ENTRY	Kapitel 60: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades

EQUI-SEM-C-ENTRY	Kapitel 61: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
EQUI-SEM-D-ENTRY	Kapitel 62: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010 och som avsänds efter den 20 april 2021 från den spermasamlingsstation där den samlades
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitel 63: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021 och som avsänds av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitel 64: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	Kapitel 65: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014 och som avsänds efter den 20 april 2021 av den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitel 66: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en anläggning för bearbetning av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.

	<ul style="list-style-type: none"> - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitel 67: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sådant avelsmaterial som förtecknas nedan och som avsänds efter den 20 april 2021 från en station för lagring av avelsmaterial</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014. - Lagrad sperma från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010. - Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021. - Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
Avelsmaterial från vissa kategorier av landlevande djur	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>Kapitel 68: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av sändningar av sperma, oocyter och embryon från landlevande djur som hålls på avgränsade anläggningar, när sperman, oocyterna och embryona har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692</p>

KAPITEL 1

FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV NÖTKREATUR (FÖRLAGA BOV-X)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr	
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument				
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Typ	Kod			
Identifiering	Land	ISO-kod			
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning	<input type="checkbox"/> karantänläggning			<input type="checkbox"/> utställning	
	<input type="checkbox"/> resande			<input type="checkbox"/> cirkus/djurföreställning	
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND		Intygsförlaga BOV-X	
II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.3 Med avseende på bovin spongiformencefalopati (BSE) är följande krav uppfyllda:</p> <p>a) Djuren identifieras genom ett permanent identifieringssystem så att de kan spåras tillbaka till moderdjuret och ursprungsbesättningen, och de är inte</p> <ul style="list-style-type: none"> i) BSE-fall, ii) nötkreatur som under sitt första levnadsår föddes upp tillsammans med BSE-fall under deras första levnadsår och som enligt en undersökning konsumerade samma potentiellt kontaminerade foder under denna period, iii) om resultaten från den undersökning som avses i led ii är oklara, nötkreatur som under sitt första levnadsår föddes upp tillsammans med BSE-fall under deras första levnadsår eller nötkreatur som föddes i samma besättning som BSE-fallen under de tolv månaderna omedelbart före eller efter BSE-fallens födelse. <p>⁽¹⁾antingen</p> <p>[b) i) Djuren är födda och oavbrutet uppfödda i ett eller flera länder eller i en eller flera regioner som i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG klassificeras som länder eller regioner med försumbar BSE-risk, och</p> <p>ii) om det har förekommit inhemska fall av BSE i det berörda landet, föddes djuren efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]</p>		

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p>(¹) eller (b) i) Djurens ursprungsland eller ursprungsregion klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>ii) djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]</p> <p>(¹) eller (b) i) Djurens ursprungsland eller ursprungsregion klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk,</p> <p>ii) där det är förbjudet att utfodra idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, och förbudet tillämpas i ursprungslandet eller ursprungsregionen, och</p> <p>iii) djuren föddes minst två år efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]</p> <p>II.2 Djurhälsintyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden __ __ - __ (²), som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av nötkreatur och förtecknad i del I i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De har vistats oavbrutet</p> <p>(i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och</p> <p>(ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga nötkreatur eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som nötkreatur har satts in under den perioden.</p> <p>II.2.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>(¹) <i>antingen</i> [II.2.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p>⁽¹⁾ eller [II.2.5 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungszone som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som</p> <p>(i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(ii) har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet med de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.7 De lastades för avsändande till unionen den __/__/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.9 De har inte vaccinerats mot</p> <p>(i) mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och</p> <p>(ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.10 De kommer från en zon</p> <p>II.2.10.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats</p> <p><i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [sedan den __/__/____ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p>II.2.10.2 där ingen infektion med lumpy skin disease-virus har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,</p> <p>II.2.10.3 där ingen infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och</p> <p>(ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in,</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.4 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24),]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24)</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.4.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.4.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.4 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p><i>eller</i> [II.2.10.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]]⁽¹⁾</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.5 som är fri från enzootisk bovin leukos.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.5 som inte är fri från enzootisk bovin leukos, men sjukdomen har inte rapporterats på djurens ursprungsanläggning under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och</p> <p>[II.2.10.5.1 de djur i sändningen som är äldre än 24 månader</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.5.1.1 har före avsändandet till unionen hållits isolerade från övriga nötkreatur som hålls på samma anläggning och har under isoleringsperioden med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum,]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.5.1.1 har med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och alla nötkreatur äldre än 24 månader som hålls på ursprungsanläggningen har med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.10.5.2 de djur i sändningen som är yngre än 24 månader är födda av moderdjur som med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen, (ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen, (iii) dödligheten på anläggningen.
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-X

II.2.11.2	Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.
II.2.11.3	Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.
II.2.11.4	På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen: mul- och klövsvjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) och infektion med lumpy skin disease-virus.
<i>antingen</i> [II.2.11.5	På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.] ⁽¹⁾
<i>eller</i> [II.2.11.5	Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.] ⁽¹⁾⁽⁸⁾
II.2.11.6	Anläggningen är fri från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) när det gäller nötkreatur ⁽⁹⁾ , och
<i>antingen</i> [II.2.11.6.1	ligger i en zon fri från sjukdomen och där vaccinering mot sjukdomen inte utförs.] ⁽¹⁾⁽¹⁰⁾
<i>eller</i> [II.2.11.6.1	djuren har med negativt resultat testats med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 för infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.] ⁽¹⁾
<i>eller</i> [II.2.11.6.1	djuren är yngre än sex veckor.] ⁽¹⁾
II.2.11.7	Anläggningen är fri från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller nötkreatur ⁽⁹⁾ , och
<i>antingen</i> [II.2.11.7.1	ligger i en zon fri från sjukdomen där vaccinering mot sjukdomen inte utförs.] ⁽¹⁾⁽¹¹⁾
<i>eller</i> [II.2.11.7.1	djuren har med negativt resultat testats med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 för infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , utfört på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och när det gäller hondjur som har fött har testet utförts på ett prov som tagits tidigast 30 dagar efter förlossningen.] ⁽¹⁾
<i>eller</i> [II.2.11.7.1	djuren är yngre än tolv månader.] ⁽¹⁾
<i>eller</i> [II.2.11.7.1	djuren är kastrerade.] ⁽¹⁾
II.2.11.8	Ingen infektion med rabiesvirus har rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p>II.2.11.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.</p> <p><i>antingen</i> [II.2.11.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen omfattades anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.]]⁽¹⁾</p>
⁽¹⁾⁽¹²⁾	<p>[II.2.12 Djuren har inte vaccinerat mot infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.12.1 de har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.]]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.12.1 de har hållits i karantän under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt bovint herpesvirus-1 (BoHV-1) med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p>
⁽¹⁾⁽¹²⁾	<p>[II.2.13 Djuren har inte vaccinerats mot bovin virusdiarré, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.13.1 de har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt bovin virusdiarré.]]⁽¹⁾⁽¹⁴⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13.1 de har med negativt resultat testats för antigen eller genom för bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.13.1.1 de har hållits på en karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13.1.1 djuren är dräktiga moderdjur och har hållits på en karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet till unionen samt har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]⁽¹⁾</p>

LAND

Intygsförlaga BOV-X

	<p><i>eller</i> [II.2.13.1.1 de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits före avsändandet till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13.1.1 djuren är dräktiga moderdjur som med positivt resultat har genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits innan den inseminering som föregick den aktuella dräktigheten.]]⁽¹⁾</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av nötkreatur, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(4) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) För zoner med angivelsen BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För zoner med angivelsen SF-BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med angivelsen EBL i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) För zoner med angivelsen SF-EHD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) I enlighet med artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(10) För zoner med angivelsen TB för nötkreatur i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
	<p>(11) För zoner med angivelsen BRU för nötkreatur i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(12) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten eller Schweiz, i enlighet med avtal mellan Europeiska gemenskapen och Schweiziska edsförbundet om handel med jordbruksprodukter (EGT L 114, 30.4.2002), antingen har sjukdomsfri status eller ett godkänt program för utrotning av de sjukdomar som nämns i punkterna II.2.12 och II.2.13 (infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och bovin virusdiarré).</p> <p>(13) För zoner med angivelsen IBR i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(14) För zoner med angivelsen BVD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>

LAND

Intygsförlaga BOV-X

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 2

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV NÖTKREATUR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA BOV-Y)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU					
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens	
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod		
			I.4	Lokal behörig myndighet			
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			
		ISO-kod			ISO-kod		
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod	
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod	
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod
		ISO-kod			ISO-kod		
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel		
				I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr				
I.20	Intygas vara avsedda som/för						
<input type="checkbox"/> slakt							
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
			I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND		Intygsförlaga BOV-Y	
II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1 De har inte behandlats med		
	– stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan,		
	– ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG).		
	II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.		
	II.1.3 Med avseende på bovin spongiformencefalopati (BSE) är följande krav uppfyllda:		
	a) Djuren identifieras genom ett permanent identifieringssystem så att de kan spåras tillbaka till moderdjuret och ursprungsbesättningen, och de är inte		
	i) BSE-fall,		
	ii) nötkreatur som under sitt första levnadsår föddes upp tillsammans med BSE-fall under deras första levnadsår och som enligt en undersökning konsumerade samma potentiellt kontaminerade foder under denna period,		
iii) om resultaten från den undersökning som avses i led ii är oklara, nötkreatur som under sitt första levnadsår föddes upp tillsammans med BSE-fall under deras första levnadsår eller nötkreatur som föddes i samma besättning som BSE-fallen under de tolv månaderna omedelbart före eller efter BSE-fallens födelse.			
⁽¹⁾ antingen	[b) i) Djuren är födda och oavbrutet uppfödda i ett eller flera länder eller i en eller flera regioner som i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG klassificeras som länder eller regioner med försumbar BSE-risk, och		
	ii) om det har förekommit inhemska fall av BSE i det berörda landet, föddes djuren efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> , började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]		
⁽¹⁾ eller	[b) i) Djurens ursprungsland eller ursprungsregion klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och		
	ii) djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> , började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]		

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

	<p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [b] i) Djurens ursprungsland eller ursprungsregion klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk,</p> <p>ii) där det är förbjudet att utfodra idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, och förbudet tillämpas i ursprungslandet eller ursprungsregionen, och</p> <p>iii) djuren föddes minst två år efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, började tillämpas eller efter det att det senaste inhemska fallet av BSE föddes om djuren föddes efter utfodringsförbudet.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av nötkreatur avsedda för slakt och förtecknad i del I i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De är avsedda för slakt i unionen.</p> <p>II.2.3 De har vistats oavbrutet</p> <p>(i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst tre månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och</p> <p>(ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga nötkreatur eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som nötkreatur har satts in under den perioden.</p> <p>II.2.4 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.5 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.2.6 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.2.6 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungsregionen som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som</p> <p>(i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(ii) har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

	<p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.7 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.12 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.8 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.9 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.10 De har inte vaccinerats mot</p> <p>(i) mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och</p> <p>(ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.11 De kommer från en zon</p> <p>II.2.11.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats antingen [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾ eller [sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p> <p>II.2.11.2 där ingen infektion med lumpy skin disease-virus har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,</p> <p>II.2.11.3 där ingen infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och</p> <p>(ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in,</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

	<p>antingen [II.2.11.4 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24),]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>eller [II.2.11.4 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24)</p> <p style="padding-left: 20px;">antingen[II.2.11.4.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>eller [II.2.11.4 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p style="padding-left: 20px;">antingen[II.2.11.4.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till unionen,]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet,]]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.11.4 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p style="padding-left: 20px;">antingen[II.2.11.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.11.4.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]]⁽¹⁾</p> <p>antingen[II.2.11.5 som är fri från enzootisk bovin leukos.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>eller [II.2.11.5 som inte är fri från enzootisk bovin leukos, men sjukdomen har inte rapporterats på djurens ursprungsanläggning under minst 24 månader före dagen för avsändande av djuren till unionen, och</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.11.5.1 de djur i sändningen som är äldre än 24 månader</p> <p style="padding-left: 20px;">antingen[II.2.11.5.1.1 har före avsändandet till unionen hållits isolerade från övriga nötkreatur som hålls på samma anläggning och har under isoleringsperioden med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum,]]⁽¹⁾</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

<p>eller</p> <p>antingen</p> <p>eller</p>	<p>[II.2.11.5.1.1 har med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och alla nötkreatur äldre än 24 månader som hålls på ursprungsanläggningen har med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.5.2 de djur i sändningen som är yngre än 24 månader är födda av moderdjur som med negativt resultat genomgått en laboratorieundersökning för enzootisk bovin leukos med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst fyra månaders mellanrum under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.12.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoret och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen, (ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen, (iii) dödligheten på anläggningen. <p>II.2.12.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.12.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.12.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) och infektion med lumpy skin disease-virus.</p> <p>[II.2.12.5 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.12.5 Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.]]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12.6 Anläggningen är fri från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) när det gäller nötkreatur.]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12.7 Anläggningen är fri från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller nötkreatur.]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.12.8 Ingen infektion med rabiesvirus har rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p>
---	---

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

	<p>II.2.12.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.</p> <p>antingen [II.2.12.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>eller [II.2.12.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och om sjukdomen rapporterades på ursprungsanläggningen under de två åren före dagen för avsändande av djuren till unionen omfattades anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.]]⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.13 Djuren har inte vaccinerat mot infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och</p> <p>antingen [II.2.13.1 de har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.]]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>eller [II.2.13.1 de har hållits i karantän under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot helt bovint herpesvirus-1 (BoHV-1) med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.14 Djuren har inte vaccinerats mot bovin virusdiarré, och</p> <p>antingen [II.2.14.1 de har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt bovin virusdiarré.]]⁽¹⁾⁽¹²⁾</p> <p>eller [II.2.14.1 de har med negativt resultat testats för antigen eller genom för bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och</p> <p style="padding-left: 20px;">antingen [II.2.14.1.1 de har hållits på en karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.14.1.1 djuren är dräktiga moderdjur och har hållits på en karantänanläggning under minst 21 dagar omedelbart före avsändandet till unionen samt har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast 21 dagar efter att karantänen inleddes.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.14.1.1 de har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits före avsändandet till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">eller [II.2.14.1.1 djuren är dräktiga moderdjur som med positivt resultat har genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot bovint virusdiarrévirus med någon av diagnosmetoderna i del 6 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits innan den inseminering som föregick den aktuella dräktigheten.]]⁽¹⁾</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-Y

	<p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel av nötkreatur som ska slaktas i unionen.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(4) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) För zoner med angivelsen BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För zoner med angivelsen SF-BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med angivelsen EBL i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) För zoner med angivelsen SF-EHD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) I enlighet med artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(10) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten eller Schweiz, i enlighet med avtal mellan Europeiska gemenskapen och Schweiziska edsförbundet om handel med jordbruksprodukter (EGT L 114, 30.4.2002), antingen har sjukdomsfri status eller ett godkänt program för utrotning av de sjukdomar som nämns i punkterna II.2.12 och II.2.13 (infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och bovin virusdiarré).</p> <p>(11) För zoner med angivelsen IBR i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(12) För zoner med angivelsen BVD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 3

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
NÖTKREATUR AVSEDDA FÖR TRANSITERING FRÅN
KALININGRADOMRÅDET TILL ANDRA OMRÅDEN I RYSSLAND VIA
LITAUENS TERRITORIUM (FÖRLAGA BOV-X-TRANSIT-RU)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22			
	I.23			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga BOV-X-TRANSIT-RU

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden RU-2⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del I i bilaga XXII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för transitering genom unionen av nötkreatur enligt särskilda villkor.</p> <p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.1.2 De härrör från unionen och de fördes in från unionen till zonen med koden RU-2 den (dd/mm/åååå) och har sedan den dagen hållits i lokaler där endast djur som härrör från unionen hålls.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.1.2 De har vistats i zonen med koden RU-2 sedan födseln, eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till Ryssland via unionen, och har inte varit i kontakt med importerade djur under de senaste 30 dagarna.]</p> <p>II.1.3 De har inte varit i kontakt med djur som inte uppfyller de djurhälsokrav som anges i detta intyg.</p> <p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till Ryssland via unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.10 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.6 De lastades för avsändande till Ryssland via unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras. <p>II.1.7 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till Ryssland via unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.8 De har inte vaccinerats mot</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur), och (ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet till Ryssland via unionen. <p>II.1.9 De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1</p>		

LAND

Intygsförklara BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1 där</p> <p>(iii) mul- och klövsjuka inte har rapporterats</p> <p><i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändandet till Ryssland via unionen.](¹)</p> <p><i>eller</i> [sedan den / / (dd/mm/åååå).](¹)(⁴)</p> <p>(iv) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p> <p>II.1.9.2 där ingen infektion med lumpy skin disease-virus har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändandet till Ryssland via unionen,</p> <p>II.1.9.3 där ingen infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändandet till Ryssland via unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och</p> <p>(ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in,</p> <p><i>antingen</i>[II.1.9.4 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotypema 1–24).](¹)(⁵)</p> <p><i>eller</i> [II.1.9.4 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotypema 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till Ryssland via unionen.](¹)</p> <p>II.1.10 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och [där de har vistats sedan födseln eller minst 40 dagar före dagen för avsändandet till Ryssland via unionen och](⁶) och som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.10.1 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.10.2 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur) och infektion med lumpy skin disease-virus.</p> <p>II.1.10.3 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till Ryssland via unionen.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-X-TRANSIT-RU

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.27: *Identifieringssystem* och *identifiersnr*: ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i del I i bilaga XXII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (3) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen som anges i punkt II.1.1 godkändes för transitering till Ryssland via unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för transitering av dessa djur från den zonen.
- (4) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i del I i bilaga XXII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (5) För zoner med angivelsen BTV i kolumn 7 i del I i bilaga XXII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (6) Stryk texten i hakparentesen om det andra alternativet i punkt II.1.2 stryks.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 4

FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV FÅR OCH GETTER (FÖRLAGA OV/CAP-X)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
		I.13 Lastningsort		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
		I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr		
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
	I.23			

I.24	Totalt antal förpackningar	I.25	Total kvantitet	I.26	Total nettovikt/bruttovikt (kg)		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-X

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p>		
	<p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av får och getter och förtecknad i del 1 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De har vistats oavbrutet</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den zon som anges i punkt II.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och (ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga får och getter eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som får och getter har satts in under den perioden. <p>II.2.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.2.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.2.5 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungs zonen som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som <ul style="list-style-type: none"> (i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035, 		

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-X

	<p>(ii) har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.9 De har inte vaccinerats mot</p> <p>(i) mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor, elakartad lungsjuka hos getter, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och</p> <p>(ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.2.10 De kommer från en zon</p> <p>II.2.10.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats <i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾ <i>eller</i> [sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p> <p>II.2.10.2 där ingen infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och</p> <p>(ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in,</p>
--	--

LAND

Intygsläpplaga OV/CAP-X

<p><i>antingen</i> [II.2.10.3 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24)</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>antingen</i>[II.2.10.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>antingen</i>[II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 2em;"><i>eller</i> [II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p style="padding-left: 2em;">II.2.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p style="padding-left: 4em;">(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p style="padding-left: 4em;">(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p style="padding-left: 4em;">(iii) dödligheten på anläggningen.</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.11.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.11.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen: mul- och klövsvjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsvjuka hos getter.</p> <p><i>antingen</i> [II.2.11.5 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.5 Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.](¹)(⁷)</p> <p><i>antingen</i> [II.2.11.6 Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har inte rapporterats på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)(⁸)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.6 Anläggningen omfattas av övervakning för påvisande av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) i enlighet med förfarandet i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändandet till unionen och under denna period</p> <p>(i) har endast getter från anläggningar som tillämpar de åtgärder som föreskrivs stycket ovan satts in på anläggningen,</p> <p>(ii) har, om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) rapporterats hos getter som hålls på anläggningen, åtgärder vidtagits i enlighet med del 1 punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688.](¹)(⁹)</p> <p>II.2.11.7 Anläggningen är fri från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller får och getter(¹⁰), och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.11.7.1 ligger i en zon fri från sjukdomen när det gäller får och getter och där vaccinering mot sjukdomen inte utförs.](¹)(¹¹)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1 djuren har med negativt resultat testats med någon av de diagnosmetoder som avses i artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, utfört på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och när det gäller hondjur som har fött har testet utförts på ett prov som tagits tidigast 30 dagar efter förlossningen.](¹)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1 djuren är yngre än sex månader.](¹)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.7.1 djuren är kastrerade.](¹)</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-X

II.2.11.8 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.

II.2.11.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.

antingen [II.2.11.9 Surra (*Trypanosoma evansi*) har inte rapporterats på anläggningen under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽¹⁾

eller [II.2.11.9 Surra (*Trypanosoma evansi*) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren före dagen för avsändande av djuren till unionen omfattades anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (*Trypanosoma evansi*) enligt artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2019/692 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.]⁽¹⁾

[II.2.11.10 *Burholderia mallei* (rots) har inte rapporterats på anläggningen under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽⁹⁾

[II.2.12 Anläggningarna omfattar okastrerade handjur av får som under en sammanhängande period på minst 60 dagar omedelbart före avsändandet till unionen har vistats på en anläggning där infektion *Brucella ovis* (smittsam epididymit) inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen och som med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för påvisande av *Brucella ovis* under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]⁽¹⁾

II.2.13 De uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:

II.2.13.1 De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor är uppfyllda:

- (a) Klassisk skrapie är anmälningspliktig.
- (b) Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.
- (c) Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivs och destrueras fullständigt.
- (d) Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s *Terrestrial Animal Health Code*, har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.

⁽¹⁾*antingen* [II.2.13.2 Djuren är avsedda för produktion och avsedda för en annan medlemsstat än en medlemsstat med försumbar risk för klassisk skrapie som godkänts i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 2.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 eller än en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 3.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie.]

LAND

Intygsförлага OV/CAP-X

	<p>⁽¹⁾eller [II.2.13.2 Djuren är avsedda för avel och avsedda för en annan medlemsstat än en medlemsstat med försumbar risk för klassisk skrapie som godkänts i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 2.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 eller än en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 3.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [de kommer från en eller flera anläggningar som har uppfyllt kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [de är får med prionproteingenotyp ARR/ARR som kommer från en eller flera anläggningar som inte omfattats av någon officiell restriktion vad gäller förflyttning på grund av BSE eller klassisk skrapie under de senaste två åren.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.13.2 Djuren är avsedda för en medlemsstat med försumbar risk för klassisk skrapie som godkänts i enlighet med kapitel A avsnitt A punkt 2.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 eller för en medlemsstat som förtecknas i kapitel A avsnitt A punkt 3.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001 som en medlemsstat med ett godkänt nationellt program för kontroll av skrapie, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [de kommer från en eller flera anläggningar som har uppfyllt kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.2 i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾eller [de är får med prionproteingenotyp ARR/ARR som kommer från en eller flera anläggningar som inte omfattats av någon officiell restriktion vad gäller förflyttning på grund av BSE eller klassisk skrapie under de senaste två åren.]]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av får och getter, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-X

	<p>Del II:</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(5) För zoner med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För zoner med angivelsen BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med angivelsen SF-BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) För zoner med angivelsen SF-EHD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) Gäller endast får.</p> <p>(10) Gäller endast getter.</p> <p>(11) I enlighet med artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(12) Zoner med angivelsen BRU för får och getter i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 5

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
 INFÖRSEL TILL UNIONEN AV FÅR OCH GETTER AVSEDDA FÖR SLAKT
 (FÖRLAGA OV/CAP-Y)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	ISO-kod	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens	
				I.3	Central behörig myndighet	QR-kod		
				I.4	Lokal behörig myndighet			
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	ISO-kod	I.6		Aktör som ansvarar för sändningen		
						Namn		
						Adress		
						Land		
						ISO-kod		
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod		I.9	Destinationsland	ISO-kod	
	I.8	Ursprungsregion	Kod		I.10	Destinationsregion	Kod	
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr	ISO-kod	I.12		Destinationsort	
						Namn		Registrerings-/Godkännandenr
						Adress		
						Land		ISO-kod
	I.13		Lastningsort		I.14		Datum och tidpunkt för avresa	
I.15		Transportmedel		I.16		Gränskontrollstation för införsel		
		<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg		I.17		Åtföljande dokument		
		<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon				Typ		
		Identifiering				Kod		
						Land		
						ISO-kod		
						Referens för handelsdokument		
I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur		<input type="checkbox"/> Kylv		<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19		Containernr/Förseglingens nr				Förseglingens nr		
I.20		Intygas vara avsedda som/för						
<input type="checkbox"/> slakt								
I.21				I.22				<input type="checkbox"/> För den inre marknaden
				I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförлага OV/CAP-Y

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:		
	II.1.1	De har inte behandlats med	
		– stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan,	
		– ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG).	
	II.1.2	De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.	
	II.2 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.2.1	De kommer från zonen med koden ___ - __ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av får och getter och förtecknad i del I i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.	
	II.2.2	De är avsedda för slakt i unionen.	
II.2.3	De har vistats oavbrutet		
	(i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst tre månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och		
	(ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga får och getter eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som får och getter har satts in under den perioden.		
II.2.4	De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.		
II.2.5	De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.		
	⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.2.6 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]		
	⁽¹⁾ <i>eller</i> [II.2.6 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungs zonen som uppfyller följande krav:		
	(a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som		
	(i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,		
	(ii) har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,		

LAND

Intygsförlaga OVCAP-Y

	<p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.7 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.12 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.8 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurekrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.9 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.10 De har inte vaccinerats mot</p> <p>(i) mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor, elakartad lungsjuka hos getter, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och (ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.2.11 De kommer från en zon</p> <p>II.2.11.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats <i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]⁽¹⁾ eller [sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p> <p>II.2.11.2 där ingen infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och (ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in, <i>antingen</i> [II.2.11.3 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-Y

<p><i>eller</i> [II.2.11.3 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24)</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>antingen</i> [II.2.11.3.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.3 som inte är fri från infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåttungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>antingen</i> [II.2.11.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.3 som inte är fri från infektion med blåttungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåttungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>antingen</i> [II.2.11.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>eller</i> [II.2.11.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p style="margin-left: 80px;">(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p style="margin-left: 80px;">(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p style="margin-left: 80px;">(iii) dödligheten på anläggningen.</p> <p style="margin-left: 40px;">II.2.12.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p>
--

LAND

Intygsförlaga OVCAP-Y

<p>II.2.12.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.12.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter.</p> <p>antingen [II.2.12.5 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)</p> <p>eller [II.2.12.5 Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.](¹)(⁷)</p> <p>antingen [II.2.12.6 Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har inte rapporterats på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)(⁸)</p> <p>eller [II.2.12.6 Anläggningen omfattas av övervakning för påvisande av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) i enlighet med förfarandet i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändandet till unionen och under denna period</p> <p>(iii) har endast getter från anläggningar som tillämpar de åtgärder som föreskrivs stycket ovan satts in på anläggningen,</p> <p>(iv) har, om infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) rapporterats hos getter som hålls på anläggningen, åtgärder vidtagits i enlighet med del 1 punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688.](¹)(⁹)</p> <p>II.2.12.7 Anläggningen är fri från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> när det gäller får och getter(¹⁰).</p> <p>II.2.12.8 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.2.12.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.</p> <p>antingen [II.2.12.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst två år omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)</p> <p>eller [II.2.12.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren före dagen för avsändande av djuren till unionen omfattades anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.](¹)</p>	
--	--

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-Y

- [II.2.12.11 *Burholderia mallei* (rots) har inte rapporterats på anläggningen under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](⁹)
- [II.2.13 Anläggningen omfattar okastrerade handjur av får som under en sammanhängande period på minst 60 dagar omedelbart före avsändandet till unionen har vistats på en anläggning där infektion *Brucella ovis* (smittsam epididymit) inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande till unionen och som med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för påvisande av *Brucella ovis* under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.](¹)
- II.2.14 De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor avseende klassisk skrapie är uppfyllda:
- Klassisk skrapie är anmälningspliktig.
 - Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.
 - Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivas och destrueras fullständigt.
 - Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s *Terrestrial Animal Health Code*, har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel av får som ska slaktas i unionen.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.27: *Identifieringssystem och identifieringsnr:* ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

Del II:

- Stryk det som inte är tillämpligt.
- Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.
- För zoner med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- För zoner med angivelsen BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-Y

	<p>(6) För zoner med angivelsen SF-BTV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med angivelsen SF-EHD i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Gäller endast får.</p> <p>(9) Gäller endast getter.</p> <p>(10) I enlighet med artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 6

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV FÖR SVIN OCH DJUR I FAMILJEN
TAYASSUIDAE (FÖRLAGA SUI-X)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod			
		I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod			
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod			
		I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument			
	I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur		<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst
	I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr		
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänanläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> resande <input type="checkbox"/> cirkus/djurföreställning				
I.21 För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 För den inre marknaden				
	I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga SUI-X

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för restsubstanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3 De är tamsvin som antingen kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller som ej är avvanda och yngre än fem veckor.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden ___ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjerna Suidae och Tayassuidae och förtecknad i del I i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De har vistats oavbrutet</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och (ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur i familjerna Suidae och Tayassuidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som djur i familjerna Suidae och Tayassuidae har satts in under den perioden. <p>II.2.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p>		

LAND

Intygsförlaga SUI-X

	<p>(¹) <i>antingen</i> [II.2.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p> <p>(1)(3) <i>eller</i> [II.2.5 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungszone som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som</p> <p>(i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(ii) har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.7 De lastades för avsändande till unionen den ___ / ___ / ___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurekrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.9 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka eller klassisk svinpest.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga SUI-X

II.2.10 De kommer från en zon där

II.2.10.1 mul- och klövsjuka inte har rapporterats

antingen [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾

eller [sedan den __/__/____ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁵⁾

och där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,

II.2.10.2 infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och ingen vaccination mot sjukdomen har utförts under minst tolv månader samt inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,

II.2.10.3 klassisk svinpest inte har rapporterats

antingen [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾

eller [sedan den __/__/____ (dd/mm/åååå) och djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett test för påvisande av klassisk svinpest som utförts under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾

och där ingen vaccination mot klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,

[II.2.10.4 afrikansk svinpest inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽¹⁾⁽⁷⁾

II.2.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:

II.2.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om

- (i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,
- (ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,
- (iii) dödligheten på anläggningen.

LAND

Intygsförlaga SUI-X

	<p>II.2.11.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.11.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.11.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest och afrikansk svinpest.</p> <p>II.2.11.5 [Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har inte rapporterats på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen, och under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet till unionen har</p> <p><i>antingen</i> [biosäkerhetsåtgärder och riskreducerande åtgärder, inkl. avseende uppfödningförhållanden och utfodringssystem, tillämpats på anläggningen efter behov för att förhindra överföring av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> från vilda djur av förtecknade arter till svin som hålls på anläggningen, och endast svin från anläggningar som tillämpar likvärdiga biosäkerhetsåtgärder har satts in.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [övervakning av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> genomförts för svin som hålls på anläggningen i enlighet med bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och där under denna period</p> <ul style="list-style-type: none"> - endast svin från anläggningar som tillämpar biosäkerhetsåtgärder eller övervakningsåtgärder enligt ovan har satts in på anläggningen, och - om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har rapporterats hos svin som hålls på anläggningen, åtgärder vidtagits i enlighet med del 1 punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688.]]⁽¹⁾ <p>II.2.11.6 Ingen infektion med Aujeszky's sjukdom-virus har rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>[II.2.11.7 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga SUI-X

	<p>II.2.11.8 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.2.12 Tilläggsgarantier för sjukdomar i kategori C⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12.1 Djuren</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>antingen</i> [II.12.1.1 har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt infektion med Aujeszzkys sjukdomsvirus.]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>eller</i> [II.12.1.1 har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller, vid behov, av antikroppar mot ADV-gE protein med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av svin och djur i familjen Tayassuidae, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Gäller endast svin.</p> <p>(4) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(5) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga SUI-X

	<p>(6) För länder med angivelsen CSF i kolumn 6 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Gäller endast hov- och klövdjur i familjen Suidae.</p> <p>(8) När destinationsmedlemsstaten kräver det.</p> <p>(9) För länder med angivelsen ADV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404 som erkänts vara fria från infektion med Aujeszky's sjukdom-virus eller med ett godkänt utrotningsprogram och som uppfyller kraven i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(10) Endast för tredjeländer som förtecknas enligt artikel 13.2 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 7

FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV SVIN AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA SUI-Y)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	I.2a Imsoc-referens QR-kod
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land		
	I.7	Ursprungsland	I.9 Destinationsland		
	I.8	Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion		
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12 Destinationsort Namn Adress Land		
	I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument		
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		
	I.20	Intygas vara avsedda som/för			
	I.21	<input type="checkbox"/> slakt			
	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
	I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga SUI-Y

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zoteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3 De är tamsvin som antingen kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller som ej är avvanda och yngre än fem veckor.]</p>		
	<p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden ___ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av svin avsedda för slakt och förtecknade i del 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De är avsedda för slakt i unionen.</p> <p>II.2.3 De har vistats oavbrutet</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst tre månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och (ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga svin eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som svin har satts in under den perioden. <p>II.2.4 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.5 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.6 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p>		

LAND

Intygsförlaga SUI-Y

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾ eller [II.2.6 De har genomgått en enda uppsamling i ursprungs-zonen som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Uppsamlingen gjordes på en anläggning som</p> <p>(i) godkänts för uppsamling av hov- och klövdjur av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(ii) har ett unikt godkännandennummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>(iii) är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <p>(iv) uppfyller kraven i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Uppsamlingen på uppsamlingsplatsen tog högst sex dagar.]</p> <p>II.2.7 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.12 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.8 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.2.9 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.10 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka eller klassisk svinpest.</p> <p>II.2.11 De kommer från en zon där</p> <p>II.2.11.1 mul- och klövsjuka inte har rapporterats</p> <p><i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>och där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga SUI-Y

	<p>II.2.11.2 infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och ingen vaccination mot sjukdomen har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen samt inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,</p> <p>II.2.11.3 klassisk svinpest inte har rapporterats</p> <p><i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [sedan den __/__/____ (dd/mm/åååå) och djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett test för påvisande av klassisk svinpest som utförts under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>och där ingen vaccination mot klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot sjukdomen har förts in under den perioden,</p> <p>[II.2.11.4 afrikansk svinpest inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.12.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p>(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p>(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p>(iii) dödligheten på anläggningen.</p> <p>II.2.12.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.12.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.12.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest och afrikansk svinpest.</p> <p>II.2.12.5 [Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har inte rapporterats på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen, och under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet till unionen har</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga SUI-Y

	<p><i>antingen</i> [biosäkerhetsåtgärder och riskreducerande åtgärder, inkl. avseende uppfödningförhållanden och utfodringssystem, tillämpats på anläggningen efter behov för att förhindra överföring av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> från vilda djur av förtecknade arter till svin som hålls på anläggningen, och endast svin från anläggningar som tillämpar likvärdiga biosäkerhetsåtgärder har satts in.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [övervakning av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> genomförts för svin som hålls på anläggningen i enlighet med bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och där under denna period</p> <ul style="list-style-type: none"> - endast svin från anläggningar som tillämpar biosäkerhetsåtgärder eller övervakningsåtgärder enligt ovan har satts in på anläggningen, och - om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har rapporterats hos svin som hålls på anläggningen, åtgärder vidtagits i enlighet med del 1 punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688.]]⁽¹⁾ <p>II.2.12.6 Ingen infektion med Aujeszkys sjukdom-virus har rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>[II.2.12.7 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12.8 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>[<i>antingen</i> [II.2.13 De har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt infektion med Aujeszkys sjukdom-virus.]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.13 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom eller, vid behov, av antikroppar mot ADV-gE protein med någon av diagnosmetoderna i del 7 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel av svin och djur i familjen Tayassuidae som ska slaktas i unionen.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga SUI-Y

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem</i> och <i>identifieringsnr</i>: ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Gäller endast svin.</p> <p>(4) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(5) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För länder med angivelsen CSF i kolumn 6 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Gäller endast hov- och klövdjur i familjen Suidae.</p> <p>(8) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten eller Schweiz, i enlighet med avtal mellan Europeiska gemenskapen och Schweiziska edsförbundet om handel med jordbruksprodukter (EGT L 114, 30.4.2002), antingen har sjukdomsfri status vad gäller den relevanta sjukdomen i kategori C eller har ett godkänt utrotningsprogram.</p> <p>(9) För länder med angivelsen ADV i kolumn 7 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404 som erkänts vara fria från infektion med Aujeszky's sjukdom-virus eller med ett godkänt utrotningsprogram och som uppfyller kraven i delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>(10) Endast för tredjeländer som förtecknas enligt artikel 13.2 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375.</p>
	<p>O f f i c i e l l v e t e r i n ä r</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 8

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR I FAMILJERNA ANTILOCAPRIDAE,
BOVIDAE (UTOM NÖTKREATUR, FÅR OCH GETTER), GIRAFFIDAE,
MOSCHIDAE OCH TRAGULIDAE (FÖRLAGA RUM)**

LAND			Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU				
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	ISO-kod	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens
				I.3	Central behörig myndighet	QR-kod	
				I.4	Lokal behörig myndighet		
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	ISO-kod	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod	
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod	
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel		
				I.17	Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kylv	<input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänanläggning	<input type="checkbox"/> utställning	<input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
			I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga RUM

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden [] - (2), som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av hov- och klövdjur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae och förtecknad i del 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De har vistats oavbrutet</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och (ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga hov- och klövdjur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som hov- och klövdjur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae har satts in under den perioden. <p>II.2.3 De har sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.2.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.2.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p>		

LAND

Intygsförklara RUM

	<p>II.2.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras. <p>II.2.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.9 De har inte vaccinerats mot</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur), elakartad lungsjuka hos getter, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och (ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen. <p>II.2.10 De kommer från en zon</p> <p>II.2.10.1 där</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats <i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾ <i>eller</i> [sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁴⁾ (ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden, <p>II.2.10.2 infektion med boskapspestvirus, [infektion med Rift Valley-febervirus]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur)]⁽¹⁾⁽⁶⁾ [och elakartad lungsjuka hos getter]⁽¹⁾⁽⁷⁾ har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet till unionen och under den perioden har</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och (ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in, <p><i>antingen</i>[II.2.10.3 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]⁽¹⁾⁽⁸⁾ <i>eller</i> [II.2.10.3 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) <i>antingen</i> [II.2.10.3.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga RUM

	<p><i>eller</i> [II.2.10.3.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.10.3.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p>(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p>(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p>(iii) dödligheten på anläggningen.</p> <p>II.2.11.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.11.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga RUM

	<p>II.2.11.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – [Infektion med Rift Valley-febervirus.](¹)(⁵) – [Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur).](¹)(⁶) – [Elakartad lungsjuka hos getter.](¹)(⁷) <p><i>antingen</i> [II.2.11.5 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande till unionen.](¹)</p> <p><i>eller</i> [II.2.11.5 Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.](¹)(¹⁰)</p> <p>II.2.11.6 Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har inte rapporterats hos hållna djur av förtecknade arter på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.11.7 Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har inte rapporterats hos hållna djur av förtecknade arter på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>[II.2.11.8 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.](¹)(¹¹)</p> <p>II.2.11.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.11.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet till unionen omfattades den drabbade anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av djur i familjerna Antilocapridae, Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), Giraffidae, Moschidae och Tragulidae, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförklara RUM

	<p>Del I: Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen. (4) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (5) Gäller inte hov- och klövdjur i familjen Tragulidae. (6) Gäller endast hov- och klövdjur av arten <i>Syncerus cafer</i>. (7) Gäller endast hov- och klövdjur av arten <i>Gazella</i> spp. (8) För länder med angivelsen BTV i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (9) För länder med angivelsen SF-BTV i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (10) För länder med angivelsen SF-EHD i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (11) Gäller endast hov- och klövdjur i familjen Bovidae.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 9

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR
I FAMILJERNA TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE OCH ELEPHANTIDAE
(FÖRLAGA RHINO)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod			
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod			
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod			
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod			
		I.13 Lastningsort			
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument			
	I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
	I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr Förseglingens nr			
	I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> resande <input type="checkbox"/> cirkus/djurföreställning			
	I.21 För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 För den inre marknaden			
I.23					

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga RHINO

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae och förtecknad i del I i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.1.2 De har vistats oavbrutet</p> <p>(i) i den zon som anges i punkt II.1.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och</p> <p>(ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur har satts in under den perioden.</p> <p>II.1.3 De har sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.1.6 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p>(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.1.7 De har med negativt resultat genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet eller ursprungszonen i tredjelandet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen för påvisande av tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.8 De har inte vaccinerats mot [mul- och klövsjuka och]⁽¹⁾⁽⁴⁾ infektion med Rift Valley-febervirus.</p> <p>II.1.9 De kommer från en zon</p> <p>[II.1.9.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats</p> <p><i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen,]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [sedan den ___ / ___ / ___ (dd/mm/åååå),]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p>		

LAND

Intygsförlaga RHINO

	<p>II.1.9.2 infektion med Rift Valley-febervirus inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet till unionen och under den perioden har</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) ingen vaccination mot den sjukdomen utförts, och (ii) inga djur som vaccinerats mot den sjukdomen förts in. <p>II.1.10 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.10.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen, (ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen, (iii) dödligheten på anläggningen. <p>II.1.10.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.1.10.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.10.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen: [mul- och klövsjuka och]⁽¹⁾⁽⁴⁾ infektion med Rift Valley-febervirus.</p> <p>II.1.10.5 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga RHINO

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen.</p> <p>(4) Gäller endast hov- och klövdjur i familjen Elephantidae.</p> <p>(5) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 10

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR
I FAMILJEN HIPPOPOTAMIDAE (FÖRLAGA HIPPO)

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
		I.13 Lastningsort		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
		I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyla	<input type="checkbox"/> Fryst
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr		
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
	I.23			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga HIPPO

II. Hälsainformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg				
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:				
	II.1.1	De kommer från zonen med koden ___ - ___ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae och förtecknad i del I i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.			
	II.1.2	De har vistats oavbrutet			
		(i) i den zon som anges i punkt II.1.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och			
		(ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur i familjen Hippopotamidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som djur i familjen Hippopotamidae har satts in under den perioden.			
	II.1.3	De har sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.			
	II.1.4	De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.			
	II.1.5	De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.			
	II.1.6	De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.			
II.1.7	De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att				
	(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,				
	(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,				
	(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.				
II.1.8	De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.				
II.1.9	De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> .				

LAND

Intygsförlaga HIPPO

<p>II.1.10 De kommer från en zon</p> <p>II.1.10.1 där</p> <p>(i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats <i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹) <i>eller</i> [sedan den ____/____/____ (dd/mm/åååå),](¹)(⁴)</p> <p>(ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden,</p> <p>II.1.10.2 infektion med boskapspestvirus och infektion med Rift Valley-febervirus inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen och under den perioden har</p> <p>(i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och</p> <p>(ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in.</p> <p>II.1.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p>(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p>(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p>(iii) dödligheten på anläggningen.</p> <p>II.1.11.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.1.11.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.11.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och infektion med Rift Valley-febervirus.</p> <p>II.1.11.5 Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har inte rapporterats hos hållna djur av förtecknade arter på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.1.11.6 Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har inte rapporterats hos hållna djur av förtecknade arter på anläggningen under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p>II.1.11.7 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet av djuren till unionen.</p> <p><i>antingen</i> [II.1.11.8 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst de två åren omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga HIPPO

	<p>eller [II.1.11.8 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren före dagen för avsändande av djuren till unionen omfattades anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt artikel 9 b i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.](¹)</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen.</p> <p>(4) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 11

FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV KAMELDJUR OCH HJORTDJUR (FÖRLAGA CAM-CER)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU				
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens			
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod			
		I.4 Lokal behörig myndighet				
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod				
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod				
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod				
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod				
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
		I.17 Åtföljande dokument				
	I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur		<input type="checkbox"/> Kyld		<input type="checkbox"/> Fryst
	I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr		Förseglingens nr		
	I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> karantänanläggning <input type="checkbox"/> utställning <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning				
	I.21 För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 För den inre marknaden				
I.23						

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga CAM-CER

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De har inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p>		
	<p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av kameldjur och hjortdjur och förtecknad i del 1 i bilaga II till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.2.2 De har vistats oavbrutet</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och (ii) på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur har satts in under den perioden. <p>II.2.3 De har sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.2.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.11 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras. 		

LAND

Intygsförlaga CAM-CER

	<p>II.2.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.9 De har inte vaccinerats mot</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) och infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och (ii) infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) med ett levande vaccin under de 60 dagarna omedelbart före avsändandet av djuren till unionen. <p>II.2.10 De kommer från en zon</p> <p>II.2.10.1 där</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) mul- och klövsjuka inte har rapporterats <i>antingen</i> [under minst 24 månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen.](¹) <i>eller</i> [sedan den __/__/____ (dd/mm/åååå),](¹)(⁴) (ii) ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen och inga djur som vaccinerats mot mul- och klövsjuka har förts in under den perioden, <p>II.2.10.2 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och infektion med peste des petits ruminants-virus inte har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före avsändandet till unionen och under den perioden har</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) ingen vaccination mot dessa sjukdomar utförts, och (ii) inga djur som vaccinerats mot dessa sjukdomar förts in, <p><i>antingen</i> II.2.10.3 som är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).](¹)(⁵) <i>eller</i> II.2.10.3 som är årstidsbetingat fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24)</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 under minst 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.](¹)(⁶) <i>eller</i> [II.2.10.3.1 under minst 28 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test i enlighet med artikel 9 b i delegerad förordning (EU) 2020/692, som utförts på prover som tagits tidigast 28 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.](¹)(⁶) <i>eller</i> [II.2.10.3.1 under minst 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test, som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuren fördes in i den årstidsbetingat fria zonen.](¹)(⁶)</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga CAM-CER

<p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har vaccinerats mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som rapporterats under de senaste två åren i den zonen och befinner sig fortfarande inom den immunitetsperiod som garanteras i specifikationerna för vaccinet, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 de har vaccinerats tidigare än 60 dagar före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1 de har vaccinerats med ett inaktiverat vaccin och har med negativa resultat genomgått ett PCR-test på prover som tagits tidigast 14 dagar efter det att immunitetsskyddet började verka enligt specifikationerna för vaccinet.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3 som inte är fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och djuren har med positivt resultat genomgått ett serologiskt test som gör det möjligt att påvisa specifika antikroppar mot alla serotyper (1–24) av blåtungevirus som under de senaste två åren har rapporterats i den zonen, och</p> <p><i>antingen</i> [II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 60 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p><i>eller</i> [II.2.10.3.1 det serologiska testet har utförts på prover som tagits tidigast 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande av djuren till unionen och djuren har med negativt resultat genomgått ett PCR-test som utförts på prover som tagits tidigast 14 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 De kommer från en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.11.1 Anläggningen är registrerad av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <p>(i) arter, kategorier, antal och identifiering av djuren på anläggningen,</p> <p>(ii) förflyttningar av djur till och från anläggningen,</p> <p>(iii) dödligheten på anläggningen.</p> <p>II.2.11.2 Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>II.2.11.3 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.11.4 På och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen: mul- och klövsjuka, infektion med Rift Valley-febervirus och infektion med peste des petits ruminants-virus.</p> <p><i>antingen</i> [II.2.11.5 På och runt anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med EHD-virus under minst två år omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]⁽¹⁾</p>

LAND

Intygsförlaga CAM-CER

	<p>eller [II.2.11.5 Anläggningen ligger i en zon som är årstidsbetingat fri från infektion med EHD-virus.](¹)(7)</p> <p>II.2.11.6 Anläggningen omfattas av övervakning för påvisande av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos djur av samma djurart som djuren i sändningen i enlighet med förfarandet i del 2 punkterna 1 och 2 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688 under minst tolv månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen och under denna period</p> <p>(i) har endast djur från anläggningar som tillämpar de åtgärder som föreskrivs stycket ovan satts in på anläggningen,</p> <p>(ii) [har infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) rapporterats hos djur av samma djurart som djuren i sändningen i enlighet med förfarandet i del 2 punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688.](¹)</p> <p>II.2.11.7 Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos djur av samma djurart som djuren i sändningen har inte rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen, och djuren i sändningen har med negativt resultat genomgått ett test för påvisande av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> med någon av diagnosmetoderna i del 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på ett prov som tagits under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen, samt tidigast 30 dagar efter förlossningen när det gäller hondjur som fött.</p> <p>II.2.11.8 Rabies har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.11.9 Mjältbrand har inte rapporterats på anläggningen under minst 15 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>II.2.11.10 Surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) har inte rapporterats på anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen, och om sjukdomen rapporterats på ursprungsanläggningen under de två åren omedelbart före avsändandet till unionen omfattades den drabbade anläggningen av restriktioner tills de smittade djuren avlägsnades från anläggningen och de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) enligt del 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.</p> <p>[II.2.11.11 Om en infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de tre åren omedelbart före dagen för avsändande till unionen omfattades anläggningen efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning, som införts av den behöriga myndigheten, tills</p> <p>(i) de smittade djuren avlivats och destruerats, och</p> <p>(ii) de kvarvarande djuren med negativt resultat hade genomgått ett test som utförts enligt punkt 3.1 i kapitel 3.5.11 i OIE:s <i>Terrestrial Manual</i> (version antagen 2015) på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats och anläggningen rengjorts och desinficerats.](¹)(8)</p> <p>[II.2.12 De har sitt ursprung i en anläggning där infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit inte har rapporterats hos kameldjur under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.](¹)(9)</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga CAM-CER

	<p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av kameldjur och hjortdjur, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen.</p> <p>(4) Endast för länder med ett första datum i kolumn 8 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) För länder med angivelsen BTV i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För länder med angivelsen SF-BTV i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För länder med angivelsen SF-EHD i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Gäller endast hov- och klövdjur i familjen Camelidae.</p> <p>(9) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten eller Schweiz, i enlighet med avtal mellan Europeiska gemenskapen och Schweiziska edsförbundet om handel med jordbruksprodukter (EGT L 114, 30.4.2002), antingen har sjukdomsfri status vad gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit hos nötkreatur eller har ett godkänt utrotningsprogram.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 12

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG OCH
FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV HÅSTDJUR
SOM INTE ÄR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA EQUI-X)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens		I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet		QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land		ISO-kod	
		I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr	ISO-kod
		ISO-kod		ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
I.17 Atföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument					
I.18 Transportförhållanden					
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> registrerad häst <input type="checkbox"/>				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen						
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Alder

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II. Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1 Det är inte avsett att slaktas för att användas som livsmedel och inte heller avsett att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur, och		
	⁽¹⁾ <i>antingen</i> [är ett registrerat hästdjur enligt definitionen i artikel 2.30 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]		
	⁽¹⁾ <i>eller</i> [är en registrerad häst enligt definitionen i artikel 2.30 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]		
	⁽¹⁾ <i>eller</i> [är ett annat hästdjur än ett registrerat hästdjur eller en registrerad häst.]		
	II.1.2 Det uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mn/åååå) ⁽²⁾ , under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet från den registrerade anläggningen, eller när det gäller registrerade hästar under de 48 timmarna, eller på den sista arbetsdagen, före avsändandet från den registrerade anläggningen.		
	II.1.3 Det uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.5 i detta intyg, och i tillämpliga fall i punkt II.6.		
	II.1.4 Det åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuret och som utgör en del av detta intyg.		
	II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i>		
	II.2.1 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från (namn på landet, territoriet eller zonen), ett land eller ett territorium eller en zon i landet som den dag då detta intyg utfärdas har koden ⁽³⁾ och tillhör sanitärgrupp ⁽³⁾ .		
	II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), besköllarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, rabies och mjältbrand.		
	II.2.3 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.		
	II.2.4 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:		
	⁽¹⁾ <i>antingen</i> [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]		
	⁽¹⁾ <i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen ⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och		
	⁽¹⁾ <i>antingen</i> [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats på den avsändande anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾eller [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen[tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen[tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.7 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁴⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.8 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.8.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.2.8.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.9 Det hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.8.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och det krav som avses i punkt II.2.8.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.3 <i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.3.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om det är yngre än 40 dagar, vistats oavbrutet i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet eller förts in till det avsändande landet, territoriet eller zonen från en EU-medlemsstat eller Norge.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [II.3.1 Den registrerade häst som beskrivs i del I har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om djuret är yngre än 40 dagar</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [vistats oavbrutet i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet.]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾<i>eller</i> [vid ett eller flera tillfällen förts in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet från</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [en EU-medlemsstat eller Norge.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som godkänts för införsel av registrerade hästar till unionen, och från vilket djuret importerades till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt villkor som är minst lika stränga som de som krävs enligt unionslagstiftning för införsel av registrerade hästar direkt från detta land eller territoriet eller zon i landet till unionen, och som</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [tillhör samma sanitärgrupp ⁽³⁾ som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [tillhör sanitärgrupp A, B eller C.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [är Förenade Arabemiraten, Hongkong, Japan, Kina⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Macao, Singapore eller Sydkorea.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.3.2 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D eller G, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Det har under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, eller sedan födseln om det är yngre än 30 dagar, eller sedan införseln från en EU-medlemsstat eller Norge</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [hållits åtskilt från andra hästdjur, utom när det gäller föl vid sidan av sto, på en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [hållits isolerat före export från andra hästdjur, utom när det gäller föl vid sidan av sto, på en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, C, D eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Det är en registrerad häst som har hållits på anläggningar under veterinärtillsyn under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, eller sedan födseln om hästen är yngre än 30 dagar, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.3.2 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Det har under de 40 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, eller sedan födseln om djuret är yngre än 40 dagar, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G hållits</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [isolerat på en anläggning skyddad från vektorinsekter.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [på en anläggning under veterinärtillsyn, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	⁽¹⁾ eller	[Det är en registrerad häst som har hållits på anläggningar under veterinärtillsyn under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, eller sedan födseln om hästen är yngre än 30 dagar, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av OIE officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.3.2 Den registrerade häst som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och det uppfyller följande krav:
	⁽¹⁾ antingen	[Den har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på den godkända karantänstationen (namn på karantänstationen), instängd i de vektorskyddade lokalerna från minst två timmar före solnedgången och till två timmar efter soluppgången och hästen motionerades under officiell veterinärtillsyn efter användning av avskräckande medel mot insekter i kombination med insektsdödande medel som är verksamt mot <i>Culicoides</i> innan hästen fördes ut ur stallet, och hästen hölls i sträng isolering från hästdjur som inte förbereddes för export enligt villkor som är minst lika stränga som de som krävs vid införsel till unionen.]]
	⁽¹⁾ eller	[Den har under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet hållits permanent instängt i den godkända vektorsäkra karantänstationen (namn på karantänstationen), och en ständig övervakning av skyddet mot vektorer har styrkt frånvaro av vektorinsekter inne i den vektorsäkra delen av karantänstationen.]]
II.4		<i>Intygande avseende vaccinering och hälsotester</i>
	⁽¹⁾ antingen	[II.4.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet och det finns inga uppgifter om tidigare vaccinering.]
	⁽¹⁾ eller	[II.4.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har vaccinerats mot afrikansk hästpest tidigare än tolv månader före dagen för avsändandet.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.4.1 Den registrerade häst som beskrivs i del I har vaccinerats mot afrikansk hästpest högst 24 månader och minst 40 dagar före dagen för insättning i den vektorskyddade eller vektorsäkra karantänstationen i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och vaccinationen bestod av en fullständig första vaccinationscykel mot afrikansk hästpest, eller en omvaccination inom giltighetstiden för den tidigare vaccineringen, genom administrering enligt tillverkarens anvisningar av ett registrerat vaccin som skyddar mot de cirkulerande serotyperna av afrikansk hästpest-virus, och den sista vaccineringen skedde den (datum).]
		[II.4.2 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det uppfyller följande krav:
	⁽¹⁾ antingen	[Djuret kommer från en anläggning i ett land eller territorium där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾eller [Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före dagen för avsändandet och som ligger i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där ett övervaknings- och utrotningsprogram för venezuelansk hästencefalomyelit som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet som beskrivs i del I har alla hästdjur på anläggningarna varit kliniskt friska, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [det hästdjur som beskrivs i del I har skyddats mot angrepp av vektorinsekter i en karantänstation där alla hästdjur som uppvisat en ökning av kroppstemperaturen, mätt dagligen, med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾, och det hästdjur som beskrivs i del I</p> <p>⁽¹⁾antingen [har vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit med en fullständig första vaccinationscykel och omvaccinerats enligt tillverkarens rekommendationer minst 60 dagar och högst tolv månader före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [har med negativt resultat genomgått ett hemagglutinationsinhibitionstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾ som utförts på ett prov som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuret sattes in på karantänstationen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [kroppstemperaturen hos det hästdjur som beskrivs i del I har mätts dagligen utan att uppvisa någon ökning eller djuret har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för venezuelansk hästencefalomyelit, och det hästdjur som beskrivs i del I</p> <ul style="list-style-type: none"> – har genomgått ett hemagglutinationsinhibitionstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾, utan en ökning av antikroppstitrar, som utförts på parade prover som tagits vid två tillfällen med 21 dagars mellanrum, varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, – har genomgått ett PCR-test med omvänd transkription (RT-PCR) för påvisande av virusgenom för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾ som utförts med negativt resultat på ett prov som tagits under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet av djuret, och – har skyddats mot vektorangrepp från provtagningen fram till lastningen för avsändande genom användning av godkända avskräckande medel mot insekter i kombination med insektsdödande medel på djuret och genom insektsbekämpning i stallet och transportmedlet.]] <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾antingen [II.4.3 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från Island, som intygas vara officiellt fritt från ekvin infektös anemi och det har vistats där oavbrutet sedan födseln och har inte kommit i kontakt med hästdjur som har förts in till Island från andra länder.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4.3 Det hästdjur som beskrivs i del I har med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (AGID eller Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektös anemi som utförts på ett blodprov som tagits den(datum),</p> <p>⁽¹⁾antingen [under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾eller [under de 90 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾[II.4.4 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från Kina, eller från ett land eller territorium där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och djuret har med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5 Det hästdjur som beskrivs i del I är ett okastrerat hästdjur av hankön eller hästdjur av honkön som är äldre än 270 dagar och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D, E eller F, eller från Kina, eller från ett land eller territorium där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och djuret har med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det hästdjur som beskrivs i del I har inte använts för avel under de 30 dagarna omedelbart före och efter den dag som provet togs.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, eller från Brasilien, Bolivia, Malaysia (halvön) eller Uruguay, eller från ett land eller territorium där surra har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och djuret har med negativt resultat genomgått ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis⁽⁴⁾ vid en serumspädning på 1:4, som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Djuret har genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (datum) och den (datum), varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet,</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [med negativt resultat i samtliga fall.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [med positivt resultat för det första provet och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i>[det andra provet testades därefter med negativt resultat i ett realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [de två proverna testades med högst en dubblering av antikroppstiter i ett virusneutralisationstest enligt beskrivningen i kapitel 2.5.1 punkt 2.4 i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.]]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det avsändande landet eller territoriet har av OIE officiellt erkänts som fritt från afrikansk hästpest.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret är en registrerad häst som inte har vaccinerats mot afrikansk hästpest och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som av OIE officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Djuret har genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (datum) och den (datum), varav det första provet togs tidigast sju dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet,</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [med negativt resultat i samtliga fall.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [med positivt resultat för det första provet och</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[det andra provet testades därefter med negativt resultat i ett realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [de två provema testades med högst en dubbling av antikroppstiter i ett virusneutralisationstest enligt beskrivningen i kapitel 2.5.1 punkt 2.4 i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test och ett realtids-RT-PCR för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), tidigast 28 dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett realtids-RT-PCR för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), tidigast 14 dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och högst 72 timmar före avsändandet.]]</p> <p>II.5 <i>Intygande avseende transportförhållanden</i></p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>antingen</i> [II.5.1 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret direkt till unionen, utan att genomgå en uppsamling och utan att komma i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.5.1 Djuret avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret direkt från den vektorskyddade eller vektorsäkra karantänstationen, utan att det kommer i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg,</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [till flygplatsen under vektorskyddade förhållanden och åtgärder har vidtagits för att flygplanet i förväg ska rengöras och desinficeras med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och besprutats mot insektsvektorer omedelbart före start.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [till en hamn i det landet eller territoriet eller zonen i landet under vektorskyddade förhållanden och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret på ett fartyg som tar kurs direkt mot en hamn i Europeiska unionen utan att anlöpa någon hamn i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som inte är godkänt/godkänd för införsel av hästdjur till unionen, i stallar som i förväg har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och som besprutats mot insektsvektorer omedelbart före avgång.]]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-X

<p>II.5.2 Åtgärder har vidtagits och kontrollerats för att från utfärdandet av intyget till avsändandet till Europeiska unionen förhindra all kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.</p> <p>II.5.3 De transportfordon eller containrar som djuret ska lastas i har före lastningen rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet eller territoriet och har konstruerats på ett sådant sätt att varken avföring, urin, strö eller foder kan läcka ut under transporten.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.6 Folkhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det hästdjur som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.6.1 Djuret har i det avsändande landet eller territoriet inte behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> – stillbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.6.2 Det uppfyller de garantier för levande hästdjur som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in och godkänts i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och det har avsänts från ett land eller territorium som förtecknas för hästdjur i bilagan till kommissionens beslut 2011/163/EU.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen (t.ex. brännmärkning), förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad. Om djuret åtföljs av ett pass anges passets nummer och namnet på den behöriga myndighet som validerat det.</p> <p><i>Ålder:</i> födelsedatum (dd/mm/åååå).</p> <p><i>Kön:</i> M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad.</p>
--

LAND

Intygsförlaga EU UI-X

<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Intyget ska utfärdas den dag då djuret lastas, eller på den sista arbetsdagen före lastningen för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen.</p> <p>Djuret får inte föras in om det lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p> <p>(5) Zonen i landet eller territoriet som godkänts för införsel till unionen enligt kolumn 2 respektive 5 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Godkänns endast om det avsändande landet tillhör sanitärgrupp G.</p> <p>(7) Punkter som helt och uteslutande hänför sig till en annan sanitärgrupp än den som det avsändande landet eller territoriet eller zonen tillhör får utelämnas under förutsättning att numreringen av de följande punkterna bibehålls.</p> <p>(8) Tester för afrikansk hästpest enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för afrikansk hästpest (https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lev/directrices-diagnostico.aspx).</p> <p>(9) Om denna punkt stryks kommer hästdjuret, om det är avsett för fri omsättning i enlighet med tullförfarandet i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 952/2013 (EUT L 269, 10.10.2013, s.1), att undantas från slakt för användning som livsmedel enligt den identitetshandling som utfärdas i enlighet med unionens djurhälsobestämmelser.</p>		
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

Försäkran av den aktör som ansvarar för införsel till unionen av sändningen av ett hästdjur som inte är avsett för slakt

Identifiering av djuret ⁽¹⁾				
Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kön
.....

I egenskap av aktör ansvarig för det hästdjur som beskrivs ovan intygar jag följande:

- Hästdjuret
 - ⁽²⁾ antingen [har vistats i (namn på det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändandet, eller sedan födseln, eller sedan införseln från Europeiska unionen eller Norge.]
 - ⁽²⁾ eller [fördes in till (namn på det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) under den föreskrivna uppehållsperioden på minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändandet
 - a) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet)
 - b) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet)
 - c) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet).]
- Hästdjuret har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur.
- De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.
- De villkor för transport som enligt punkt II.5 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.
- Jag är förtrogen med kraven för utfärdande av djurhälso- och veterinärintyg för förflyttning av hästdjur mellan EU-medlemsstaterna i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688.
- Hästdjuret beräknas lämna Europeiska unionen den (datum) via gränskontrollstationen i (namn på gränskontrollstation för utförsel och ort) eller kommer på annat sätt att vara föremål för de bestämmelser om identifiering och registrering som gäller i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.

Aktörens namn och adress:

Datum:(dd/mm/åååå)

.....
(underskrift)

⁽¹⁾ Identifieringssystem: djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen, förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad. Om djuret åtföljs av ett pass anges passets nummer och namnet på den behöriga myndighet som validerat det.

Ålder: födseldatum (dd/mm/åååå).

Kön: (M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad).

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

KAPITEL 13

FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV HÅSTDJUR AVSEDDA FÖR SLAKT (FÖRLAGA EQUI-Y)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU				
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imso-referens			
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod			
		I.4 Lokal behörig myndighet				
		I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn					
	Adress					
	Land ISO-kod		Land ISO-kod			
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings- /Godkännandenr Adress Land ISO-kod	Registrerings- /Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
			Namn Registrerings- /Godkännandenr			
			Adress			
	Land ISO-kod		Land ISO-kod			
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
I.17 Åtföljande dokument						
Typ		Kod				
Land		ISO-kod		Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden						
I.19 Containernr/Förseglingens nr		Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för						
<input type="checkbox"/> slakt						
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
		I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet		I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Kvantitet
Slakteri					

LAND

EQUI-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II. Djurhälsointyg			
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
	II.1	Hästdjuren ⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
	II.1.1	De är avsedda att slaktas för att användas som livsmedel och inte avsedda att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur.		
	II.1.2	De uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mm/åååå) ⁽²⁾ , under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet		
		^{(3)antingen} [från den registrerade ursprungsanläggningen i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet.]		
		^{(3)eller} [från den anläggning som godkänts för uppsamling av hästdjur av den behöriga myndigheten i det avsändande landet eller territoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]		
	II.1.3	De uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.6 i detta intyg, även vid avsändande från en anläggning som godkänts för uppsamling.		
	II.1.4	De åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuren och som utgör en del av detta intyg.		
	II.2	<i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i>		
	II.2.1	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från (namn på landet, territoriet eller zonen), ett land eller ett territorium eller en zon i landet som den dag då detta intyg utfärdas har koden ⁽⁴⁾ och tillhör sanitärgrupp ⁽⁴⁾ .		
	II.2.2	I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.		
II.2.3	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.			
II.2.4	De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:			
	^{(3)antingen} [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]			
	^{(3)eller} [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen ⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och			

LAND

EQUI-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
<p>⁽³⁾antingen [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats i ursprungsanläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁵⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren, och</p> <p>⁽⁴⁾antingen [surra har inte rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [surra har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁵⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren, och</p> <p>⁽³⁾antingen [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p>		

LAND

EQUI-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>⁽³⁾eller [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁵⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>	
II.2.7	<p>De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁵⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>	
II.2.8	<p>De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.8.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.8.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p>	
II.2.9	<p>De hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från den aktör som ansvarar för sändningen inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.8.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och det krav som avses i punkt II.2.8.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p>	

LAND

EQU-Y

Införel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
II.3	<i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i>			
II.3.1	De hästdjur som beskrivs i del I har vistats i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet under de 90 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.			
⁽³⁾ antingen	[II.3.2 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D eller G och har hållits isolerade före export under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande från ursprungsanläggningen.]			
⁽³⁾⁽⁶⁾ eller	[II.3.2 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E och har under de 40 dagarna omedelbart före dagen för avsändande från ursprungsanläggningen hållits			
⁽³⁾ antingen	[isolerade på en ursprungsanläggning skyddad från vektorinsekter.]]			
⁽³⁾ eller	[på en ursprungsanläggning under veterinärtillsyn, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]			
⁽³⁾ [II.3.3	De hästdjur i den sändning som beskrivs i del I har omedelbart före avsändandet från det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet hållits på den anläggning godkänd för uppsamling som avses i punkt II.1.2 under högst sex dagar efter att ha lämnat sina respektive ursprungsanläggningar. Djuren har hållits i den godkända anläggning som uppfyller kraven för anläggningar i punkt II.2 under förhållanden som effektivt skyddar deras hälsostatus och utan att komma i kontakt med hästdjur som inte uppfyller kraven i punkterna II.2, II.3.1, II.3.2 och II.4 i detta intyg.]			
II.4	<i>Intygande avseende vaccinering och hälsotester</i>			
II.4.1	De hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet och det finns inga uppgifter om tidigare vaccinering.			
II.4.2	De hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändande och kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.			
⁽³⁾ antingen	[II.4.3 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från Island som intygats vara officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och de har vistats där oavbrutet sedan födseln och har inte kommit i kontakt med hästdjur som har förts in till Island från andra länder.]			
⁽³⁾ eller	[II.4.3 De hästdjur som beskrivs i del I har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (AGID eller Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi ⁽⁵⁾ som utförts på ett blodprov som togs den(datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.			

LAND

EQUI-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
(3)[II.4.4	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från ett land eller territorium där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) ⁽⁵⁾ (serumspädning på 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.	
(3)[II.4.5	De hästdjur som beskrivs i del I är okastrerat hästdjur av hankön eller hästdjur av honkön som är äldre än 270 dagar och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från ett land där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) ⁽⁵⁾ (serumspädning på 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]	
(3)[II.4.6	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, eller från Brasilien, Bolivia eller Uruguay, eller från ett land eller territorium där surra har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis ⁽⁵⁾ (serumspädning på 1:4), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]	
(3)(6)[II.4.7	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och de uppfyller följande krav:	
(3)antingen	[Djuren har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest ⁽⁷⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (datum) och den (datum), varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]	
(3)eller	[Djuren har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest ⁽⁷⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändande, och det avsändande landet eller territoriet har av OIE officiellt erkänts som fritt från afrikansk hästpest.]]	
II.5	<i>Intygande avseende transportförhållanden</i>	
II.5.1	Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen av djur direkt till unionen, utan att djuren efter utfärdandet av intyget genomgått ytterligare uppsamling utanför Europeiska unionen och utan att komma i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.	

LAND

EQU-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
II.5.2	Åtgärder har vidtagits och kontrollerats för att från utfärdandet av intyget till avsändandet till Europeiska unionen förhindra all kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.	
II.5.3	De transportfordon eller containrar som djuren ska lastas i har före lastningen rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet eller territoriet och har konstruerats på ett sådant sätt att varken avföring, urin, strö eller foder kan läcka ut under transporten.	
II.6 Folkhälsointyg		
I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
II.6.1	Djuren har i det avsändande landet eller territoriet inte behandlats med <ul style="list-style-type: none"> – stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, – ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zoteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). 	
II.6.2	De uppfyller de garantier för levande hästdjur som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in och godkänts i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de har avsänts från ett land eller territorium som förtecknas för hästdjur i bilagan till kommissionens beslut 2011/163/EU.	
Anmärkningar		
I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.		
Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.		
Del I:		
Fält I.8:	Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.	
Fält I.27:	<i>Identifieringssystem:</i> djuren ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 som gör det möjligt att koppla samman djuret med det kombinerade djurhälsointyget/officiella intyget. Ange identifieringssystem och var på djuren märkningen är placerad.	

LAND

EQUI-Y

Införsel av hästdjur avsedda för slakt

	II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II:				
(1)		Sändningen kan bestå av ett eller flera hästdjur.		
(2)		Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före djuren lastas för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen. Djuren får inte föras in om de lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.		
(3)		Stryk det som inte är tillämpligt.		
(4)		Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.		
(5)		Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektiös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).		
(6)		Punkter som helt och uteslutande hänför sig till en annan sanitärgrupp än den som det avsändande landet eller territoriet eller zonen tillhör får utelämnas under förutsättning att numreringen av de följande punkterna bibehålls.		
(7)		Tester för afrikansk hästpest enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för afrikansk hästpest (https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx).		
Officiell veterinär				
Namn (med versaler)			Titel och befattning	
Datum			Underskrift	
Stämpel				

Försäkran av den aktör som ansvarar för införsel till unionen av sändningen av hästdjur avsedda för slakt				
Identifiering av djuren ⁽¹⁾				
Totalt antal	Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnummer	Kvantitet
.....
<p>I egenskap av aktör ansvarig för sändningen av hästdjur avsedda för slakt som beskrivs ovan intygar jag följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Djuren har vistats i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet under minst 90 dagar omedelbart före dagen avsändande. – Djuren har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur. – De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda. – De villkor för transport som enligt punkt II.5 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda. – Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att djurens hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten. – Djuren kommer att sändas <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾ antingen [direkt från ursprungsanläggningen till destinationsslakteriet utan att komma i kontakt med andra hästdjur med annan hälsostatus.] ⁽²⁾ eller [från anläggningen godkänd för uppsamling av hästdjur till destinationsslakteriet utan att komma i kontakt med andra hästdjur med annan hälsostatus.] 				
Aktörens namn och adress:				
Datum:(dd/mm/åååå)				
.....				
(underskrift)				
<p>(1) <i>Identifieringssystem</i>: djuren ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 som gör det möjligt att koppla samman djuret med det kombinerade djurhälsointyget/officiella intyget. Ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuren märkningen är placerad.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p>				

KAPITEL 14

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
TRANSITERING GENOM UNIONEN AV HÄSTDJUR SOM INTE ÄR AVSEDDA
FÖR SLAKT (FÖRLAGA EQUI-TRANSIT-X)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel		
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden				
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> registrerad häst			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22			
	I.23			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II. Djurhälsointyg		
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Det är inte avsett att slaktas för att användas som livsmedel och inte heller avsett att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur, och</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [är ett registrerat hästdjur enligt definitionen i artikel 2.30 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [är en registrerad häst enligt definitionen i artikel 2.30 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [är ett annat hästdjur än ett registrerat hästdjur eller en registrerad häst.]</p> <p>II.1.2 Det uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mn/åååå)⁽²⁾, under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet från den registrerade anläggningen, eller när det gäller registrerade hästar under de 48 timmarna, eller på den sista arbetsdagen, före avsändandet från den registrerade anläggningen.</p> <p>II.1.3 Det uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.5 i detta intyg.</p> <p>II.1.4 Det åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuret och som utgör en del av detta intyg.</p> <p>II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i></p> <p>II.2.1 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från (namn på landet, territoriet eller zonen), ett land eller ett territorium eller en zon i landet som den dag då detta intyg utfärdas har koden⁽³⁾ och tillhör sanitärgrupp⁽³⁾.</p> <p>II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.</p> <p>II.2.3 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>II.2.4 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats i den avsändande anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [Ett övervaknings- och utrottningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.7 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾antingen [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁴⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]</p> <p>⁽¹⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]</p> <p>II.2.8 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.8.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.2.8.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.9 Det hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.8.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och det krav som avses i punkt II.2.8.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-X

	<p>II.3 <i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>II.3.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om djuret är yngre än 40 dagar</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [vistats oavbrutet i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet,]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [vid ett eller flera tillfällen förts in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet från</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [en EU-medlemsstat eller Norge.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som godkänts för införsel av registrerade hästar till unionen, och från vilket det importerades till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt villkor som är minst lika stränga som de som krävs enligt unionslagstiftning för införsel av registrerade hästar direkt från detta land eller territorium eller zon i landet till unionen, och som</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [tillhör samma sanitärgrupp ⁽³⁾ som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [tillhör sanitärgrupp A, B eller C.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [är Förenade Arabemiraten, Hongkong, Japan, Kina⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Macao, Singapore eller Sydkorea.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.3.2 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D eller G, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Det har under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om det är yngre än 30 dagar, eller sedan det fördes in från en EU-medlemsstat eller Norge</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [hållits åtskilt från andra hästdjur, utom när det gäller föl vid sidan av sto, på en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [hållits isolerat före export från andra hästdjur, utom när det gäller föl vid sidan av sto, på en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, C, D eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Det är en registrerad häst som har hållits på anläggningar under veterinärtillsyn under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.3.2 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Det har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet, eller sedan födseln om djuret är yngre än 40 dagar, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G har djuret hållits</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [isolerat på en anläggning skyddad från vektorinsekter.]]]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

		⁽¹⁾ eller [på en anläggning under veterinärtillsyn, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]
	⁽¹⁾ eller	[Det är en registrerad häst som har hållits på anläggningar under veterinärtillsyn under de 30 dagarna omedelbart före den dag då hästen avsänds, eller sedan införseln i enlighet med punkt II.3.1 från en EU-medlemsstat, Norge eller ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av OIE officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.3.2 Den registrerade häst som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och det uppfyller följande krav:
	⁽¹⁾ antingen	[Den har under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet hållits på den godkända karantänstationen (namn på karantänstationen), instängd i de vektorskyddade lokalerna från minst två timmar före solnedgången och till två timmar efter soluppgången och hästen motionerades under officiell veterinärtillsyn efter användning av avskräckande medel mot insekter i kombination med insektsdödande medel som är verksamt mot <i>Culicoides</i> innan hästen fördes ut ur stallet, och hästen hölls i sträng isolering från hästdjur som inte förbereddes för export enligt villkor som är minst lika stränga som de som krävs vid införsel till unionen.]]
	⁽¹⁾ eller	[Den har under de 14 dagarna omedelbart före avsändandet hållits permanent instängt i den godkända vektorsäkra karantänstationen (namn på karantänstationen), och en ständig övervakning av skyddet mot vektorer har styrkt frånvaro av vektorinsekter inne i den vektorsäkra delen av karantänstationen.]]
II.4		<i>Intygande avseende vaccinering och hälsotester</i>
	⁽¹⁾ antingen	[II.4.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet och det finns inga uppgifter om tidigare vaccinering.]
	⁽¹⁾ eller	[II.4.1 Det hästdjur som beskrivs i del I har vaccinerats mot afrikansk hästpest tidigare än tolv månader före dagen för avsändandet.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller	[II.4.1 Den registrerade häst som beskrivs i del I har vaccinerats mot afrikansk hästpest högst 24 månader och minst 40 dagar före dagen för insättning i den vektorskyddade eller vektorsäkra karantänstationen i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och vaccinationen bestod av en fullständig första vaccinationscykel mot afrikansk hästpest, eller en omvaccination inom giltighetstiden för den tidigare vaccineringen, genom administrering enligt tillverkarens anvisningar av ett registrerat vaccin som skyddar mot de cirkulerande serotyperna av afrikansk hästpest-virus, och den sista vaccineringen skedde den (datum).]
		[II.4.2 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det uppfyller följande krav:
	⁽¹⁾ antingen	[Djuret kommer från en anläggning i ett land eller territorium där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före dagen för avsändandet och som ligger i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där ett övervaknings- och utrotningsprogram för venezuelansk hästencefalomyelit som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av det djur som beskrivs i del I har alla hästdjur på anläggningarna varit kliniskt friska, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [det hästdjur som beskrivs i del I har skyddats mot angrepp av vektorinsekter i en karantänstation där alla hästdjur som uppvisat en ökning av kroppstemperaturen, mätt dagligen, med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾, och det hästdjur som beskrivs i del I</p> <p>⁽¹⁾antingen [har vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit med en fullständig första vaccinationscykel och omvaccinerats enligt tillverkarens rekommendationer minst 60 dagar och högst tolv månader före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [har med negativt resultat genomgått ett hemagglutinationsinhibitionstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾ som utförts på ett prov som tagits tidigast 14 dagar efter den dag då djuret sattes in på karantänstationen.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [kroppstemperaturen hos det hästdjur som beskrivs i del I har mätts dagligen utan att uppvisa någon ökning eller djuret har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för venezuelansk hästencefalomyelit, och det hästdjur som beskrivs i del I</p> <ul style="list-style-type: none"> – har genomgått ett hemagglutinationsinhibitionstest för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾, utan en ökning av antikroppstiter, som utförts på parade prover som tagits vid två tillfällen med 21 dagars mellanrum, varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, – har genomgått ett PCR-test med omvänd transkription (RT-PCR) för påvisande av virusgenom för venezuelansk hästencefalomyelit⁽⁴⁾ som utförts med negativt resultat på ett prov som tagits under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet av djuret, och – har skyddats mot angrepp av vektorinsekter från provtagningen fram till lastningen för avsändande genom användning av godkända avskräckande medel mot insekter i kombination med insektsdödande medel på djuret och genom insektsbekämpning i stallet och transportmedlet.] <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾antingen [II.4.3 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från Island, som intygas vara officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och det har vistats där oavbrutet sedan födseln och har inte kommit i kontakt med hästdjur som har förts in till Island från andra länder.]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.4.3 Det hästdjur som beskrivs i del I har med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (AGID eller Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi som utförts på ett blodprov som tagits den(datum),</p> <p>⁽¹⁾antingen [under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [under de 90 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A..]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.4 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från Kina, eller från ett land eller territorium där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och det har med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning på 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5 Det hästdjur som beskrivs i del I är ett okastrerat hästdjur av hankön eller hästdjur av honkön som är äldre än 270 dagar och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D, E eller F, eller från Kina, eller från ett land eller territorium där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och djuret har med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det hästdjur som beskrivs i del I har inte använts för avel under de 30 dagarna omedelbart före och efter den dag som provet togs.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, eller från Brasilien, Bolivia eller Uruguay, eller från ett land eller territorium där surra har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och det har med negativt resultat genomgått ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis⁽⁴⁾ (serumspädning 1:4), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Djuret har genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (datum) och den (datum), varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet,</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [med negativt resultat i samtliga fall.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [med positivt resultat för det första provet och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [det andra provet testades därefter med negativt resultat i ett realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [de två proverna testades med högst en dubblering av antikroppstiter i ett virusneutralisationstest enligt beskrivningen i kapitel 2.5.1 punkt 2.4 i OIEs <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändande, och det avsändande landet eller territoriet har av OIE officiellt erkänts som fritt från afrikansk hästpest.]]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret är en registrerad häst som inte har vaccinerats mot afrikansk hästpest och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som av Världsoorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [Djuret har genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (<i>datum</i>) och den (<i>datum</i>), varav det första provet togs tidigast sju dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet,</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [med negativt resultat i samtliga fall.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [med positivt resultat för det första provet och</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [det andra provet testades därefter med negativt resultat i ett realtids-RT-PCR⁽⁸⁾.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [de två proverna testades med högst en dubblering av antikroppstiter i ett virusneutralisationstest enligt beskrivningen i kapitel 2.5.1 punkt 2.4 i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test och ett realtids-RT-PCR för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (<i>datum</i>), tidigast 28 dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Djuret har med negativt resultat genomgått ett realtids-RT-PCR för afrikansk hästpest⁽⁸⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (<i>datum</i>), tidigast 14 dagar efter insättningen i den vektorskyddade karantänstationen och högst 72 timmar före avsändandet.]]</p> <p>II.5 <i>Intygande avseende transportförhållanden</i></p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>antingen</i>[II.5.1 Det hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D, E eller G och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret direkt till unionen, utan att genomgå en uppsamling och utan att komma i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>eller</i> [II.5.1 Djuret avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp F och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret direkt från den vektorskyddade eller vektorsäkra karantänstationen, utan att det kommer i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg,</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [till flygplatsen under vektorskyddade förhållanden och åtgärder har vidtagits för att flygplanet i förväg ska rengöras och desinficeras med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och besprutats mot insektsvektorer omedelbart före start.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾eller [till en hamn i det landet, det territoriet eller den zonen under vektorskyddade förhållanden och åtgärder har vidtagits för att transportera djuret på ett fartyg som tar kurs direkt mot en hamn i unionen utan att anlöpa någon hamn i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som inte är godkänt/godkänd för införsel av hästdjur till unionen, i stallar som i förväg har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och som besprutats mot insektsvektorer omedelbart före avgång.]]</p> <p>II.5.2 Åtgärder har vidtagits och kontrollerats för att från utfärdandet av intyget till avsändandet till Europeiska unionen förhindra all kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.</p> <p>II.5.3 De transportfordon eller containrar som djuret ska lastas i har före lastningen rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och har konstruerats på ett sådant sätt att varken avföring, urin, strö eller foder kan läcka ut under transporten.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen (t.ex. brännmärkning), förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad. Om djuret åtföljs av ett pass anges passets nummer och namnet på den behöriga myndighet som validerat det.</p> <p><i>Ålder:</i> födelsedatum (dd/mm/åååå).</p> <p><i>Kön:</i> M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-X

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före lastningen, eller på den sista arbetsdagen före lastningen för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen. Djuret får inte föras in om det lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p> <p>(5) Zonen i landet eller territoriet som godkänts för införsel till unionen enligt kolumn 2 respektive 5 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Godkänns endast om det avsändande landet tillhör sanitärgrupp G.</p> <p>(7) Punkter som helt och uteslutande hänför sig till en annan sanitärgrupp än den som det avsändande landet eller territoriet eller zonen tillhör får utelämnas under förutsättning att numreringen av de följande punkterna bibehålls.</p> <p>(8) Tester för afrikansk hästpest enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för afrikansk hästpest (https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx).</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

Försäkran av den aktör som ansvarar för transitering genom unionen av sändningen av ett hästdjur som inte är avsett för slakt				
Identifiering av djuret ⁽¹⁾				
Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kön
.....
<p>I egenskap av aktör ansvarig för det hästdjur som beskrivs ovan intygar jag följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hästdjuret <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾ antingen [har vistats i (namn på det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) under minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändandet.] ⁽²⁾ eller [fördes in till (namn på det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) under den föreskrivna uppehållsperioden på minst 40 dagar omedelbart före dagen för avsändandet <ul style="list-style-type: none"> a) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) b) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet) c) den (datum) från (namn på landet eller territoriet varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet).] - Hästdjuret har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur. - Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att hästdjurets hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten. - De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda. - De villkor för transport som enligt punkt II.5 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda. - Hästdjuret beräknas lämna unionen den (datum) genom gränskontrollstationen i (namn på gränskontrollstation för utförsel och ort). <p>Aktörens namn och adress:</p> <p>Datum:(dd/mm/åååå)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(underskrift)</p> <p>⁽¹⁾ Identifieringssystem: djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen, förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad. Om djuret åtföljs av ett pass anges passets nummer och namnet på den behöriga myndighet som validerat det. Ålder: födelsedatum (dd/mm/åååå). Kön: (M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad).</p> <p>⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p>				

KAPITEL 15

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
TRANSITERING GENOM UNIONEN AV HÄSTDJUR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA EQUI-TRANSIT-Y)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden			
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			
	I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> slakt			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22			
	I.23			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-Y

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoe-referens
	<p>II. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Hästdjuren⁽¹⁾ i den sändning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De är avsedda att slaktas för att användas som livsmedel och inte avsedda att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur.</p> <p>II.1.2 De uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mm/åååå)⁽²⁾, under de 48 timmarna omedelbart före avsändandet</p> <p>^{(3)antingen} [från den registrerade ursprungsanläggningen i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet.]</p> <p>^{(3)eller} [från den anläggning som godkänts för uppsamling av hästdjur av den behöriga myndigheten i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 5 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.3 De uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.5 i detta intyg, även vid avsändande från en anläggning som godkänts för uppsamling.</p> <p>II.1.4 De åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuren och som utgör en del av detta intyg.</p> <p>II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i></p> <p>II.2.1 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från (namn på landet, territoriet eller zonen), ett land eller ett territorium eller en zon i landet som den dag då detta intyg utfärdas har koden⁽⁴⁾ och tillhör sanitärgrupp⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.</p> <p>II.2.3 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>II.2.4 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>^{(3)antingen} [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>^{(3)eller} [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och</p> <p>^{(3)antingen} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats i ursprungsanläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁵⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren, och</p> <p>⁽⁴⁾antingen [surra har inte rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [surra har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁵⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren, och</p> <p>⁽³⁾antingen [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på ursprungsanläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁵⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.7 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾antingen [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.]</p> <p>⁽³⁾eller [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾antingen [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁵⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽³⁾eller [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.8 De hästdjur som beskrivs i del I kommer från en ursprungsanläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.8.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.8.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.9 De hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från den aktör som ansvarar för sändningen inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.8.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren och det krav som avses i punkt II.2.8.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.3 <i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>II.3.1 De hästdjur som beskrivs i del I har vistats i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet under de 90 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>⁽³⁾antingen [II.3.2 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp A, B, C, D eller G och har hållits isolerade före export under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande från ursprungsanläggningen.]</p> <p>⁽³⁾(6)eller[II.3.2 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E och har under de 40 dagarna omedelbart före dagen för avsändande från ursprungsanläggningen hållits</p> <p>⁽³⁾antingen [isolerade på en ursprungsanläggning skyddad från vektorinsekter.]]</p> <p>⁽³⁾eller [på en ursprungsanläggning under veterinärtillsyn, och det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt/fri från afrikansk hästpest.]]</p> <p>⁽³⁾[II.3.3 De hästdjur i den sändning som beskrivs i del I har omedelbart före avsändandet från det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet hållits på den anläggning godkänd för uppsamling som avses i punkt II.1.2 under högst sex dagar efter att ha lämnat sina respektive ursprungsanläggningar. Djuren har hållits i den godkända anläggning som uppfyller kraven för anläggningar i punkt II.2 under förhållanden som effektivt skyddar deras hälsostatus och utan att komma i kontakt med hästdjur som inte uppfyller kraven i punkterna II.2, II.3.1, II.3.2 och II.4 i detta intyg.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-TRANSIT-Y

II.4	<i>Intygande avseende vaccinering och hälsotester</i>
II.4.1	De hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet och det finns inga uppgifter om tidigare vaccinering.
II.4.2	De hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändande och kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.
⁽³⁾ antingen	[II.4.3 De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från Island som intygas vara officiellt fritt från ekvin infektös anemi och de har vistats där oavbrutet sedan födseln och har inte kommit i kontakt med hästdjur som har förts in till Island från andra länder.]
⁽³⁾ eller	[II.4.3 De hästdjur som beskrivs i del I har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (AGID eller Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektös anemi ⁽⁵⁾ som utförts på ett blodprov som togs den(datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]
⁽³⁾ [II.4.4	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från ett land eller territorium där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) ⁽⁵⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.
⁽³⁾ [II.4.5	De hästdjur som beskrivs i del I är okastrerat hästdjur av hankön eller hästdjur av honkön som är äldre än 270 dagar och som avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp B, D eller E, eller från ett land där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) ⁽⁵⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]
⁽³⁾ [II.4.6	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, eller från Brasilien, Bolivia eller Uruguay, eller från ett land eller territorium där surra har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet, och de har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis ⁽⁵⁾ (serumspädning 1:4), som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ [II.4.7	De hästdjur som beskrivs i del I avsänds från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som tillhör sanitärgrupp E, och de uppfyller följande krav:
⁽³⁾ antingen	[Djuren har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest ⁽⁷⁾ som utförts av samma laboratorium samma dag, på blodprover som tagits vid två tillfällen med 21–30 dagars mellanrum, den (datum) och den (datum), varav det andra togs under de tio dagarna omedelbart före dagen för avsändandet.]

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾eller [Djuren har med negativt resultat genomgått ett indirekt Elisa-test eller ett blockerande Elisa-test för afrikansk hästpest⁽⁷⁾ som utförts på ett blodprov som togs den (datum), under de 21 dagarna omedelbart före dagen för avsändande, och det avsändande landet eller territoriet har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) officiellt erkänts som fritt från afrikansk hästpest.]]</p> <p>II.5 Intygande avseende transportförhållanden</p> <p>II.5.1 Åtgärder har vidtagits för att transportera sändningen av djur direkt till unionen, utan att djuren efter utfärdandet av intyget genomgått ytterligare uppsamling utanför Europeiska unionen och utan att komma i kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.</p> <p>II.5.2 Åtgärder har vidtagits och kontrollerats för att från utfärdandet av intyget till avsändandet till Europeiska unionen förhindra all kontakt med andra hästdjur som inte uppfyller minst samma hälsokrav som de som beskrivs i detta hälsointyg.</p> <p>II.5.3 De transportfordon eller containrar som djuren ska lastas i har före lastningen rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som är officiellt godkänt i det avsändande tredjelandet och har konstruerats på ett sådant sätt att varken avföring, urin, strö eller foder kan läcka ut under transporten.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuren ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 som gör det möjligt att koppla samman djuret med det kombinerade djurhälsointyget/officiella intyget. Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Sändningen kan bestå av ett eller flera hästdjur.</p> <p>⁽²⁾ Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före djuren lastas för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen.</p> <p>Djuren får inte föras in om de lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQUI-TRANSIT-Y

	<p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p> <p>(6) Punkter som helt och uteslutande hänför sig till en annan sanitärgrupp än den som det avsändande landet eller territoriet eller zonen tillhör får utelämnas under förutsättning att numreringen av de följande punkterna bibehålls.</p> <p>(7) Tester för afrikansk hästpest enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för afrikansk hästpest (https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx).</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

Försäkran av den aktör som ansvarar för transitering genom unionen av sändningen av hästdjur avsedda för slakt

Identifiering av djuren ⁽¹⁾				
Totalt antal	Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Kvantitet
.....

I egenskap av aktör ansvarig för sändningen av hästdjur avsedda för slakt som beskrivs ovan intygar jag följande:

- Djuren har vistats i det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet under minst 90 dagar omedelbart före dagen avsändande.
- Djuren har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur.
- De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.
- De villkor för transport som enligt punkt II.5 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.
- Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att djurens hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten till Europeiska unionen.
- Djuren kommer att sändas
 - ⁽²⁾ *antingen* [direkt från ursprungsanläggningen till destinationsslakteriet utan att komma i kontakt med andra hästdjur med annan hälsostatus.]
 - ⁽²⁾ *eller* [från anläggningen godkänd för uppsamling av hästdjur till destinationsslakteriet utan att komma i kontakt med andra hästdjur med annan hälsostatus.]
- Åtgärder har vidtagits för att transportera djuren på Europeiska unionens territorium i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005.
- Hästdjuren beräknas lämna Europeiska unionen den (datum dd/mm/åååå) genom gränskontrollstationen i (namn på gränskontrollstation för utförsel och ort).

Aktörens namn och adress:

Datum:(dd/mm/åååå)

.....
(underskrift)

⁽¹⁾ *Identifieringssystem*: djuren ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 som gör det möjligt att koppla samman djuret med det kombinerade djurhälsointyget/officiella intyget. Ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad.

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

KAPITEL 16

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
ÅTERINFÖRSEL TILL UNIONEN AV REGISTRERADE HÄSTAR FÖR
KAPPLÖPNINGAR, TÄVLINGAR OCH KULTUREVENEMANG EFTER
TILLFÄLLIG EXPORT I HÖGST 30 DAGAR (FÖRLAGA EQUI-RE-ENTRY-30)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 In tygets referens	
		ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet	
			I.4 Lokal behörig myndighet	
			I.2a Imso-referens	
			QR-kod	
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land
		ISO-kod		ISO-kod
	I.7	Ursprungsland	I.9	Destinationsland
		ISO-kod		ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	I.10	Destinationsregion
	Kod		Kod	
I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	
	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod		Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa	
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16	Gränskontrollstation för införsel	
		I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18	Transportförhållanden			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			
I.20	Intygas vara avsedda som/för			
			<input type="checkbox"/> registrerad häst	
I.21		I.22		
		I.23	<input type="checkbox"/> För återinförsel	

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-30

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Det är en <i>registrerad häst</i> enligt definitionen i artikel 2.30 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 som inte är avsedd att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur.</p> <p>II.1.2 Det uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mm/åååå)⁽¹⁾, under de 48 timmarna, eller på den sista arbetsdagen, före avsändandet från den registrerade anläggningen.</p> <p>II.1.3 Det uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.3 i detta intyg.</p> <p>II.1.4 Det åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuret och som utgör en del av detta intyg.</p> <p>II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i></p> <p>II.2.1 Djuret avsänds från (namn på landet eller territoriet eller zonen i landet), ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som den dag då detta intyg utfärdas har koden⁽²⁾ och tillhör sanitärgrupp⁽²⁾.</p> <p>II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.</p> <p>II.2.3 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>II.2.4 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>^{(3)antingen} [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>^{(3)eller} [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och</p> <p>^{(3)antingen} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats på den avsändande anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>^{(3)eller} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>^{(3)antingen} [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [surra har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [surra har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Djuret kommer från en anläggning i ett land eller territorium där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före dagen för avsändandet och som ligger i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där ett övervaknings- och utrotningsprogram för venezuelansk hästencefalomyelit som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>II.2.8 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁴⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.9 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.9.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.2.9.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.10 Det hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.9.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och det krav som avses i punkt II.2.9.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.3 <i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>II.3.1 Det djur som beskrivs i del I importerades till det avsändande landet eller territoriet eller zon i landet den (datum)</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [direkt från EU-medlemsstaten (namn på EU-medlemsstaten).]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land (namn på landet, territoriet eller zonen) som godkänts för införsel av registrerade hästar till unionen, enligt villkor som är minst lika stränga som de som föreskrivs i detta intyg.]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-30

<p>II.3.2 Det djur som beskrivs i del I lämnade Europeiska unionen för mindre än 30 dagar sedan och har sedan dess inte vistats i något land eller något territorium eller någon zon i ett land⁽²⁾ som inte tillhör samma sanitärgrupp som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet, och det har vistats på anläggningar under veterinärtillsyn och hållits i avskilda stallar utan att komma i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus, förutom under kapplöpningar, tävlingar och kulturevenemang.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen (t.ex. brännmärkning), förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad. Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat det. <i>Ålder:</i> födelsedatum (dd/mm/åååå). <i>Kön:</i> M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före lastningen, eller på den sista arbetsdagen före lastningen för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen.</p> <p>Djuret får inte föras in om det lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
--

LAND

In tygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektiös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Titel och befattning</p>
	<p>Stämpel</p> <p>Underskrift</p>

Försäkran av aktör som är ansvarig för återinförseln till unionen efter tillfällig export av en registrerad häst för kapplöpningar, tävlingar och kulturevenemang

Identifiering av djuret⁽¹⁾

Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kön
<i>Equus caballus</i>

I egenskap av aktör ansvarig för den registrerade häst som beskrivs ovan intygar jag följande:

- Den registrerade hästen
 - ⁽²⁾ *antingen* [exporterades tillfälligt från unionen till det avsändande landet den (datum), mindre än 30 dagar före denna försäkran.]
 - ⁽²⁾ *eller* [fördes in i det avsändande landet den (datum) från (namn på det land varifrån hästen fördes in i det avsändande landet).]
- Hästen har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur.
- Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att hästens hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten.
- De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.

Aktörens namn och adress:

Datum:(dd/mm/åååå)

.....
(underskrift)

⁽¹⁾ *Identifieringssystem*: djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen, förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem (t.ex. tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad.

Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat passet.

Ålder: födelsedatum (dd/mm/åååå).

Kön: (M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad).

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

KAPITEL 17

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
ÅTERINFÖRSEL TILL UNIONEN AV REGISTRERADE HÄSTAR FÖR
TÄVLINGAR EFTER TILLFÄLLIG EXPORT I HÖGST 90 DAGAR FÖR
DELTAGANDE I HÄSTEVENEMANG SOM ORGANISERAS I
INTERNATIONELLA RIDSPORTFÖRBUNDETS REGI (FÖRLAGA EQUI-RE-
ENTRY-90-COMP)**

(Uttagningar till Olympiska spelen, Paralympiska spelen, World Equestrian Games/Världsmästerskap, Asian Equestrian Games, American Equestrian Games (inklusive PanAmerican Games, South American Games, Central American och Caribbean Games), Endurance World Cup i Förenade Arabemiraten, LG Global Champions Tour och United Arab Emirates International Show Jumping League)

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens
		ISO-kod	I.2a Imsoc-referens
			QR-kod
			I.3 Central behörig myndighet
			I.4 Lokal behörig myndighet
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land
		ISO-kod	ISO-kod
	I.7	Ursprungsland	I.9 Destinationsland
		ISO-kod	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion
		Kod	Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12 Destinationsort Namn Adress Land
	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel	
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	
I.18	Transportförhållanden		
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr		
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> registrerad häst		
I.21		I.22	
		I.23 <input type="checkbox"/> För återinförsel	

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Det är en <i>registrerad häst</i> enligt definitionen i artikel 2.30 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 som inte är avsedd att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur.</p> <p>II.1.2 Det uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mm/åååå)⁽¹⁾, under de 48 timmarna, eller på den sista arbetsdagen, före avsändandet från den registrerade anläggningen.</p> <p>II.1.3 Det uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.3 i detta intyg.</p> <p>II.1.4 Det åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuret och som utgör en del av detta intyg.</p> <p>II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i></p> <p>II.2.1 Djuret avsänds från (namn på landet eller territoriet eller zonen i landet), ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som den dag då detta intyg utfärdas har koden⁽²⁾ och tillhör sanitärgrupp⁽²⁾.</p> <p>II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.</p> <p>II.2.3 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>II.2.4 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>^{(3)antingen} [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>^{(3)eller} [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och</p> <p>^{(3)antingen} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats på den avsändande anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>^{(3)eller} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>^{(3)antingen} [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [surra har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [surra har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [under minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7 Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Djuret kommer från en anläggning i ett land eller territorium där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före dagen för avsändandet och som ligger i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där ett övervaknings- och utrotningsprogram för venezuelansk hästencefalomyelit som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>II.2.8 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästjduren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁴⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]</p> <p>II.2.9 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.9.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.2.9.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p> <p>II.2.10 Det hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.9.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och det krav som avses i punkt II.2.9.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.3 <i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>II.3.1 Det djur som beskrivs i del I importerades till det avsändande landet eller territoriet eller zon i landet den (datum)</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [direkt från EU-medlemsstaten (namn på EU-medlemsstaten).]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land (namn på landet, territoriet eller zonen) som godkänts för införsel av hästdjur till unionen, enligt villkor som är minst lika stränga som de som föreskrivs i detta intyg.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.3.2 Djuret lämnade Europeiska unionen</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [för mindre än 30 dagar sedan och har sedan dess inte vistats i något land eller något territorium eller någon zon i ett land⁽¹⁾ som inte tillhör samma sanitärgrupp som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet, och det har vistats på anläggningar under veterinärtillsyn och hållits i avskilda stallar utan att komma i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus, förutom under tävlingar, och har deltagit i eller hållits uppstallat med hästar som deltar i LG Global Champions Tour</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [i storstadsområdet Mexiko City, Mexiko.]</p> <p>⁽³⁾<i>och/eller</i> [i Miami, Amerikas förenta stater.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i Shanghai, Kina.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [för mindre än 60 dagar sedan och har sedan dess inte vistas i något land eller något territorium eller någon zon i ett land⁽¹⁾ som inte tillhör samma sanitärgrupp som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet, och det har vistats på anläggningar under veterinärtillsyn och hållits i avskilda stallar utan att komma i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus, förutom under tävlingar, och har deltagit i eller hållits uppstallat med hästar som deltar i</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Asian Games i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [American Games⁽⁵⁾ i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Endurance World Cup i Förenade Arabemiraten.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [för mindre än 90 dagar sedan och har sedan dess inte vistas i något land eller något territorium eller någon zon i ett land⁽¹⁾ som inte tillhör samma sanitärgrupp som det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet, och det har vistats på anläggningar under veterinärtillsyn och hållits i avskilda stallar utan att komma i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus, förutom under tävlingar, och har deltagit i eller hållits uppstallat med hästar som deltar i</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [uttagningar för Olympiska spelen i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Olympiska spelen i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Paralympiska spelen i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [World Equestrian Games/Världsmästerskapen i (plats).]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [United Arab Emirates International Show Jumping League.]]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen (t.ex. brännmärkning), förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad. Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat det. <i>Ålder:</i> födelsedatum (dd/mm/åååå). <i>Kön:</i> M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före lastningen, eller på den sista arbetsdagen före lastningen för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen. Djuret får inte föras in om det lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Tester för rots, surra, beskällarsjuka (dourine), ekvin infektös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p> <p>(5) Inklusivt PanAmerican Games, South American Games, Central American och Caribbean Games.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

Försäkran av aktör som är ansvarig för återinförelsen till unionen efter tillfällig export av en registrerad häst för kapplöpningar, tävlingar och kulturevenemang

Identifiering av djuret ⁽¹⁾	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kön
Art (vetenskapligt namn) <i>Equus caballus</i>

I egenskap av aktör ansvarig för den registrerade häst som beskrivs ovan intygar jag följande:

- Den registrerade hästen
 - ⁽²⁾*antingen* [exporterades tillfälligt från unionen till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet den (*datum*), mindre än 90 dagar före denna försäkran.]
 - ⁽²⁾*eller* [fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet den (*datum*) från (*namn på landet, territoriet eller zonen varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet*).]
- Den registrerade hästen har exporterats tillfälligt från unionen för deltagande i
 - ⁽²⁾*antingen* [Asian Games i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [American Games i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [Endurance World Cup i Förenade Arabemiraten.]
 - ⁽²⁾*eller* [uttagningar för Olympiska spelen i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [Olympiska spelen i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [Paralympiska spelen i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [World Equestrian Games i (*plats*).]
 - ⁽²⁾*eller* [LG Global Champions Tour i]
 - ⁽²⁾*antingen* [storstadsområdet Mexiko City, Mexiko.]]
 - ⁽²⁾*och/eller* [Miami, Amerikas förenta stater.]]
 - ⁽²⁾*eller* [Shanghai, Kina.]]
 - ⁽²⁾*eller* [United Arab Emirates International Show Jumping League.]
- Hästen har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur.
- Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att hästens hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten.
- De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda.

Aktörens namn och adress:

Datum:(dd/mm/åååå)

.....
(underskrift)

⁽¹⁾ *Identifieringssystem*: djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen, förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem (t.ex. tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad.

Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat passet.

Ålder: födelsedatum (dd/mm/åååå).

Kön: (M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad).

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

KAPITEL 18

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG OCH FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN FÖR
ÅTERINFÖRSEL TILL UNIONEN AV REGISTRERADE HÄSTAR FÖR
KAPPLÖPNINGAR EFTER TILLFÄLLIG EXPORT I HÖGST 90 DAGAR FÖR
DELTAGANDE I SÄRSKILDA KAPPLÖPNINGAR I AUSTRALIEN, FÖRENADE
ARABEMIRATEN, FÖRENTA STATERNA, HONGKONG, JAPAN, KANADA,
QATAR ELLER SINGAPORE (FÖRLAGA EQUI-RE-ENTRY-90-RACE)**

(International Group/Grade meetings, Japan Cup, Melbourne Cup, Dubai Racing World-Cup och Hongkong International Races)

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land ISO-kod			I.4 Lokal behörig myndighet
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr
Namn	Namn			
Adress	Adress			
Land ISO-kod	Land ISO-kod			
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
	<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument		
	<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon			
Identifiering	Typ Kod	Land ISO-kod	Referens för handelsdokument	
I.18 Transportförhållanden				
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för				
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> avelsmaterial <input type="checkbox"/> registrerad häst				
I.21	I.22			
	I.23 <input type="checkbox"/> För återinförsel			

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Det hästdjur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Det är en <i>registrerad häst</i> enligt definitionen i artikel 2.30 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 som inte är avsedd att slaktas inom ramen för utrotning av en sjukdom som kan överföras till hästdjur.</p> <p>II.1.2 Det uppvisade inga tecken eller symtom på sjukdomar som förtecknats för hästdjur i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 vid den klinisk undersökning som utfördes den (datum dd/mm/åååå)⁽¹⁾, under de 48 timmarna, eller på den sista arbetsdagen, före avsändandet från den registrerade anläggningen.</p> <p>II.1.3 Det uppfyller de krav som intygas i punkterna II.2–II.3 i detta intyg.</p> <p>II.1.4 Det åtföljs av en skriftlig försäkran som undertecknats av den aktör som ansvarar för sändningen av djuret och som utgör en del av detta intyg.</p> <p>II.2 <i>Intygande avseende tredjeland eller territorium eller zon i tredjelandet och avseende avsändande anläggning</i></p> <p>II.2.1 Djuret avsänds från (namn på landet eller territoriet eller zonen i landet), ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som den dag då detta intyg utfärdas har koden⁽²⁾ och tillhör sanitärgrupp⁽²⁾.</p> <p>II.2.2 I det avsändande landet eller territoriet är följande sjukdomar anmälningspliktiga: afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektös anemi, infektion med rabiesvirus och mjältbrand.</p> <p>II.2.3 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där inga kliniska, serologiska (hos ovaccinerade hästdjur) eller epidemiologiska tecken på afrikansk hästpest påvisats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.</p> <p>II.2.4 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>^{(3)antingen} [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>^{(3)eller} [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande, och</p> <p>^{(3)antingen} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har inte rapporterats på den avsändande anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>^{(3)eller} [infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) har rapporterats på anläggningen under de 36 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>^{(3)antingen} [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots)⁽⁴⁾ (serumspädning 1:5), som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats.]]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen avlivats och destruerats.]]</p> <p>II.2.5 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Surra har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för surra som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [surra har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [surra har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett Elisa-test för trypanosomiasis eller ett agglutinationstest med kort (CATT) för trypanosomiasis (serumspädning 1:4)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>II.2.6 Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ett övervaknings- och utrotningsprogram för beskällarsjuka (dourine) som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret, och</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [beskällarsjuka (dourine) har inte rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett komplementbindningstest för beskällarsjuka (dourine) (serumspädning 1:5)⁽⁴⁾, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller de smittade okastrerade hästdjuren av hankön kastrerats.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

II.2.7	<p>Det hästdjur som beskrivs i del I har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före dagen för avsändandet, och det uppfyller följande krav:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Djuret kommer från en anläggning i ett land eller territorium där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Djuret kommer från en anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före dagen för avsändandet och som ligger i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land där ett övervaknings- och utrotningsprogram för venezuelansk hästencefalomyelit som erkänts av Europeiska unionen⁽²⁾ har genomförts under de 24 månaderna omedelbart före dagen för avsändandet.]</p>
II.2.8	<p>Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Ekvin infektiös anemi har inte rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Ekvin infektiös anemi har rapporterats under de tolv månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och anläggningen omfattades efter det senaste utbrottet av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test⁽⁴⁾ för ekvin infektiös anemi, som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst 90 dagars mellanrum efter det att anläggningen hade rengjorts och desinficerats och de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion av anläggningen, efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats.]]</p>
II.2.9	<p>Det hästdjur som beskrivs i del I kommer från en anläggning där följande krav är uppfyllda:</p> <p>II.2.9.1 Infektion med rabiesvirus hos hållna landlevande djur har inte rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p> <p>II.2.9.2 Mjältbrand hos hov- och klövdjur har inte rapporterats under de 15 månaderna omedelbart före dagen för avsändande av djuren.</p>
II.2.10	<p>Det hästdjur som beskrivs i del I har enligt min kännedom och enligt uppgifter från aktören inte varit i kontakt med hållna djur av förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkterna II.2.3–II.2.9.1 under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret och det krav som avses i punkt II.2.9.2 under de 15 dagarna omedelbart före dagen för avsändande av djuret.</p>
II.3	<p><i>Intygande avseende vistelse och isolering före export</i></p> <p>II.3.1 Det djur som beskrivs i del I importerades till det avsändande landet eller territoriet eller zon i landet den (datum)</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [direkt från EU-medlemsstaten (namn på EU-medlemsstaten) för deltagande i</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [Japan Cup.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Melbourne Cup.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Dubai Racing World-Cup.]]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [Hong Kong International Races.]]</p>

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>⁽³⁾eller [från Australien⁽³⁾, Förenade Arabemiraten⁽³⁾, Förenta staterna⁽³⁾, Hongkong⁽³⁾, Japan⁽³⁾, Kanada⁽³⁾, Qatar⁽³⁾ eller Singapore⁽³⁾ eller för deltagande i International Group/Grade meetings i det avsändande landet.]</p> <p>II.3.2 Djuret har, enligt vad som går att fastställa och i enlighet med den försäkran från aktören ansvarig för hästen vilken åtföljer detta intyg,</p> <ul style="list-style-type: none"> – inte vistats utanför Europeiska unionen under en sammanhängande period på mer än 90 dagar, inklusive dagen för den planerade återkomsten enligt detta intyg, – inte vistats utanför det avsändande landet eller när det gäller International Group/Grade meetings utanför Australien, Förenade Arabemiraten, Förenta staterna, Hongkong, Japan, Kanada, Qatar eller Singapore, – vistats på anläggningar under veterinärtillsyn och hållits i avskilda stallar utan att komma i kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus, förutom under kapplöpningar. <p>II.3.3 Djuret fördes in i det avsändande landet enligt djurhälsovillkor som är minst lika stränga som de som föreskrivs i detta hälsointyg.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange koden för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem:</i> djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen (t.ex. brännmärkning), förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem och var på djuret märkningen är placerad. Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat det. <i>Ålder:</i> födelsedatum (dd/mm/åååå). <i>Kön:</i> M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Intyget ska utfärdas under de 48 timmarna omedelbart före lastningen, eller på den sista arbetsdagen före lastningen för avsändande till destinationsmedlemsstaten i unionen.</p> <p>Djuret får inte föras in om det lastades före den dag då det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av hästdjur från landet, territoriet eller zonen. Kontrollera mot kolumnerna 8 och 9 i del I i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>(2) Koden för landet eller territoriet eller zonen i landet och sanitärgruppen enligt kolumn 2 respektive 3 i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Tester för rots, surra, besköllarsjuka (dourine), ekvin infektiös anemi och venezuelansk hästencefalomyelit enligt beskrivningen av Europeiska unionens referenslaboratorium för andra hästsjukdomar än afrikansk hästpest (https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop).</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

Försäkran av aktör som är ansvarig för återinförelsen till unionen efter tillfällig export av en registrerad häst för kapplöpningar				
Identifiering av djuret ⁽¹⁾				
Art (vetenskapligt namn)	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Ålder	Kön
<i>Equus caballus</i>
<p>I egenskap av aktör ansvarig för den registrerade häst som beskrivs ovan intygar jag följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den registrerade hästen <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾<i>antingen</i> [exporterades tillfälligt från unionen till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet den (<i>datum</i>), mindre än 90 dagar före denna försäkran.] ⁽²⁾<i>eller</i> [fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet den (<i>datum</i>) från (<i>namn på landet, territoriet eller zonen varifrån hästen fördes in till det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet</i>).] – Den registrerade hästen har exporterats tillfälligt från unionen för deltagande i <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾<i>antingen</i> [Japan Cup.] ⁽²⁾<i>eller</i> [Melbourne Cup.] ⁽²⁾<i>eller</i> [Dubai Racing World-Cup.] ⁽²⁾<i>eller</i> [Hong Kong International Races.] ⁽²⁾<i>eller</i> [International Group/Grade meetings i Australien⁽²⁾, Förenade Arabemiraten⁽²⁾, Förenta staterna⁽²⁾, Hongkong⁽²⁾, Japan⁽²⁾, Kanada⁽²⁾, Qatar⁽²⁾ eller Singapore⁽²⁾.] – Hästen har under de 15 dagarna omedelbart före avsändandet inte varit i kontakt med djur som lider av infektionssjukdomar eller smittsamma sjukdomar som kan överföras till hästdjur. – Transporten kommer att genomföras på ett sådant sätt att hästens hälsa och välbefinnande kan skyddas effektivt under alla etapper av transporten. – De villkor för vistelse och isolering före export som enligt punkt II.3 i det åtföljande hälsointyget gäller för det avsändande landet eller territoriet eller zonen i landet är uppfyllda. <p>Aktörens namn och adress:</p> <p>Datum:(dd/mm/åååå)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(underskrift)</p> <p>⁽¹⁾ <i>Identifieringssystem</i>: djuret ska identifieras individuellt med hjälp av ett sådant identifieringsmärke som anges i led a, c, e eller g i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2019/2035 eller med hjälp av en alternativ metod i enlighet med artikel 62 i den delegerade förordningen, förutsatt att detta registreras i dess identitetshandling (pass). Ange identifieringssystem (t.ex. tatuering, brännmärkning eller transponder) och var på djuret märkningen är placerad.</p> <p>Ange nummer på det åtföljande passet eller den unika koden om passnummer saknas och namnet på den behöriga myndighet som validerat passet.</p> <p><i>Ålder</i>: födelsedatum (dd/mm/åååå).</p> <p><i>Kön</i>: (M = handjur, F = hondjur, C = kastrerad).</p> <p>⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p>				

KAPITEL 19
(FÖRLAGA CONFINED-RUM)

Avsnitt 1

Förteckning över djur som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning och som omfattas av förslaget till djurhälsointyg CONFINED-RUM enligt avsnitt 2 i detta kapitel

Ordning	Familj	Släkte/art
Artiodactyla	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (inkl. <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i>), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (inkl. <i>anoa</i>), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (inkl. <i>Beatragus</i>), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (inkl. <i>Nemorhaedus</i> och <i>Capricornis</i>), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (inkl. <i>Boocerus</i>).
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

Avsnitt 2

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DE
DJUR SOM FÖRTECKNAS I KAPITEL 19 AVSNITT 1 I BILAGA II TILL
KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2021/403 OCH SOM
HÄRRÖR FRÅN OCH ÄR AVSEDDA FÖR EN AVGRÄNSAD ANLÄGGNING
(FÖRLAGA CONFINED-RUM)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel		
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr	Förseglingens nr		
I.20	Intygas vara avsedda som/för			
<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			I.23

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet
Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr							

LAND

Intygsförlaga CONFINED-RUM

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden ____ - ____⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae som är avsedda för avgränsade anläggningar, och förtecknad i del I i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.1.2 De har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga hov- och klövdjur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som hov- och klövdjur i familjerna Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae och Tragulidae har satts in under den perioden.</p> <p>II.1.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.1.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.9 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.7 De lastades för avsändande till unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras. <p>II.1.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.9 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus.</p> <p>⁽¹⁾II.1.10 De vaccinerades mot</p> <ul style="list-style-type: none"> – ⁽¹⁾ [mjältbrand den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).] – ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).] 		

LAND

Intygsförlaga CONFINED-RUM

	<p>II.1.11 De kommer från en avgränsad anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.11.1 Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i artikel 30 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har följande sjukdomar inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste sex månaderna:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – [Infektion med Rift Valley-febervirus.](¹)(⁴) – [Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur).](¹)(⁵) – [Infektion med peste des petits ruminants-virus.](¹)(⁶) – [Får- och getkoppor.](¹)(⁷) – [Elakartad lungsjuka hos getter.](¹)(⁸) – [Infektion med lumpy skin disease-virus.](¹)(⁹) – [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots).](¹)(¹⁰) – Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>. – Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>). – [Rabies.](¹)(¹¹) – Infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24). <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) och mjältbrand inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste [30 dagarna](¹)(¹²)[180 dagarna](¹)(¹³).</p> <p>II.1.11.4 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – [Infektion med <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (elakartad lungsjuka hos nötkreatur).](¹)(⁵) – [Infektion med peste des petits ruminants-virus.](¹)(⁶) – [Får- och getkoppor.](¹)(⁷) – [Elakartad lungsjuka hos getter.](¹)(⁸) – [Infektion med lumpy skin disease-virus.](¹)(⁹) – [Infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots).](¹)(¹⁰)
--	---

LAND

Intygsförlaga CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> – Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>. – Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>). – [Rabies.](¹)(¹¹)
	<p>II.1.11.5 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [Infektion med Rift Valley-febervirus.](¹)(⁴) – Infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24). – Infektion med EHD-virus.
	<p><i>antingen</i> (¹) [II.1.12 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p>
	<p><i>eller</i> (¹) [II.1.12 Djuren har med negativt resultat genomgått ett virologiskt och serologiskt test för tecken på mul- och klövsjukevirus som utförts i enlighet med något av de tester som föreskrivs för internationell handel enligt Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE:s Terrestrial Manual)</i> på prover som tagits under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.]</p>
	<p><i>antingen</i> (¹) [II.1.13 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, infektion med Rift Valley-febervirus inte har rapporterats under de senaste 48 månaderna.]</p>
	<p><i>eller</i> (¹) [II.1.13 Djuren har</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) hållits i karantän i en vektorskyddad lokal på den godkända avgränsade anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, (ii) inte uppvisat några symtom på infektion med Rift Valley-febervirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, (iii) skyddats från vektorer under transporten mellan den vektorskyddade lokal som avses i led i och lastningen för avsändande till unionen, och (iv) med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för tecken på infektion med Rift Valley-febervirus i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som först utförts på prover som tagits samma dag som karantänen inleddes och därefter på prover som tagits minst 42 dagar senare och under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.]
	<p><i>antingen</i> (¹) [II.1.14 Djuren har inte vaccinerats mot infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> och de kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, denna sjukdom inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p>
	<p><i>eller</i> (¹) [II.1.14 Djuren har genomgått ett test, som fastställts och föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]</p>

LAND

Intygsförlaga CONFINED-RUM

	<p><i>eller (1)</i> [II.1.14 Djuren är kastrerade handjur i olika åldrar.]</p> <p><i>antingen (1)</i> [II.1.15 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats under de senaste 24 månaderna.]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15 Djuren har hållits i karantän i en vektorskyddad lokal på den avgränsade anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och de har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och infektion med EHD-virus, som utförts i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i> tidigast 28 dagar efter insättningen på den avgränsade anläggningen.]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15 Djuren har hållits i karantän i en vektorskyddad lokal på den godkända avgränsade anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, och de har med negativt resultat genomgått ett PCR-test för infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och infektion med EHD-virus, som utförts i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i> tidigast 14 dagar efter insättningen på den avgränsade anläggningen.]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15 Djuren kommer från ett årstidsbetingat sjukdomsfritt område och har under den sjukdomsfria perioden med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och infektion med EHD-virus, som utförts i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i> på prover som tagits tidigast 28 dagar efter insättningen på den avgränsade anläggningen.]</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15 Djuren kommer från ett årstidsbetingat sjukdomsfritt område och har under den sjukdomsfria perioden med negativt resultat genomgått ett PCR-test för infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och infektion med EHD-virus, som utförts i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i> på prover som tagits tidigast 14 dagar efter insättningen på den godkända avgränsade anläggningen.]</p> <p>II.1.16 Djuren behandlades minst två gånger under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen mot invärtes och utvärtes parasiter med följande produkt(er): Ange de aktiva substanserna och de doser av produkterna som användes</p>
	<p>Anmärkingar</p> <p>Denna förlaga är avsedd för införsel till unionen av de djur som förtecknas i del 1 i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>

LAND

Intygsförlaga CONFINED-RUM

	<p>Del I: Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 eller 21.3 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen. (4) Gäller inte djur i familjen Tragulidae. (5) Gäller endast nötkreatur och <i>Syncerus caffer</i>. (6) Gäller endast får, getter, kameldjur och hjortdjur. (7) Gäller endast får och getter. (8) Gäller endast getter och <i>Gazella</i> spp. (9) Gäller endast nötkreatur. (10) Gäller endast getter och kameldjur. (11) Gäller endast djur i familjen Bovidae, kameldjur och hjortdjur. (12) Gäller inte kameldjur. (13) Gäller endast kameldjur.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 20
(FÖRLAGA CONFINED-SUI)

Avsnitt 1

Förteckning över djur som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning och som omfattas av förslaget till djurhälsointyg CONFINED-SUI enligt avsnitt 2 i detta kapitel

Ordning	Familj	Släkte/art
Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

Avsnitt 2

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DE
DJUR SOM FÖRTECKNAS I KAPITEL 20 AVSNITT 1 I BILAGA II TILL
KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2021/403 OCH SOM
HÄRRÖR FRÅN OCH ÄR AVSEDDA FÖR EN AVGRÄNSAD ANLÄGGNING
(FÖRLAGA CONFINED-SUI)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument				
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon					
Identifiering					Typ
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kylv	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr				
I.20 In tygas vara avsedda som/för					
<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning					
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
I.23					

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet
Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr							

LAND

Intygsförlaga CONFINED-SUI

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p>		
	<p>II.1.1 De kommer från zonen med koden ____ - ____⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjerna Suidae och Tayassuidae som är avsedda för avgränsade anläggningar, och förtecknad i del I i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>		
	<p>II.1.2 De har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur i familjerna Suidae och Tayassuidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som djur i familjerna Suidae och Tayassuidae har satts in under den perioden.</p>		
	<p>II.1.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p>		
	<p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p>		
	<p>II.1.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p>		
	<p>II.1.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.9 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p>		
	<p>II.1.7 De lastades för avsändande till unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p style="margin-left: 40px;">(iv) djuren inte kan rymma eller falla ut, (v) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (vi) spridning av djurekrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p>		
	<p>II.1.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsteritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p>		
	<p>II.1.9 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10 De vaccinerades mot</p> <p style="margin-left: 40px;">– (1) [mjältbrand den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).]</p> <p style="margin-left: 40px;">– (1) [rabies den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).]</p>		

LAND

Intygsförlaga CONFINED-SUI

	<p>II.1.11 De kommer från en avgränsad anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.11.1 Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i artikel 30 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har följande sjukdomar inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste sex månaderna:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – Klassisk svinpest. – [Afrikansk svinpest.]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>. – Rabies. <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) och njältbrand inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste 30 dagarna.</p> <p>II.1.11.4 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst tolv månader omedelbart före avsändandet till unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – Klassisk svinpest. – [Afrikansk svinpest.]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – Rabies. <p><i>antingen</i> ⁽¹⁾ [II.1.12 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p> <p><i>eller</i> ⁽¹⁾ [II.1.12 Djuren har med negativt resultat genomgått ett virologiskt och serologiskt test för tecken på mul- och klövsjukevirus som utförts i enlighet med något av de tester som föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE:s Terrestrial Manual)</i> på prover som tagits under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.]</p> <p><i>antingen</i> ⁽¹⁾ [II.1.13 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, klassisk svinpest inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga CONFINED-SUI

<p><i>eller (1)</i> [II.1.13</p> <p><i>(1)(4)</i>[<i>antingen (1)</i> [II.1.14</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.14</p> <p><i>antingen (1)</i> [II.1.15</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.15</p> <p>II.1.16</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Denna förlaga är avsedd för införsel till unionen av de djur som förtecknas i del I i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 eller 21.3 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p>	<p>Djuren har genomgått ett virologiskt och serologiskt test för påvisande av klassisk svinpest i enlighet med det test som föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.</p> <p>Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, klassisk svinpest inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]]</p> <p>Djuren har genomgått ett virologiskt och serologiskt test för påvisande av afrikansk svinpest i enlighet med det test som föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]]</p> <p>Djuren har inte vaccinerats mot infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> och de kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, denna sjukdom inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p> <p>Djuren har genomgått ett test, som fastställts och föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]</p> <p>Djuren är kastrerade handjur i olika åldrar.]</p> <p>Djuren behandlades minst två gånger under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen mot invärtes och utvärtes parasiter med följande produkt(er): Ange de aktiva substanserna och de doser av produkterna som användes</p>
<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i del I i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen.</p> <p>(4) Gäller inte djur i familjen Tayassuidae.</p>	

LAND

Intygsförlaga CONFINED-SUI

Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 21
(FÖRLAGA CONFINED-TRE)

Avsnitt 1

Förteckning över djur som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning och som omfattas av förlagan till djurhälsointyg CONFINED-TRE enligt avsnitt 2 i detta kapitel

Ordning	Familj	Släkte/art
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
Perissodactyla	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

Avsnitt 2

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DE
DJUR SOM FÖRTECKNAS I KAPITEL 21 AVSNITT 1 I BILAGA II TILL
KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2021/403 OCH SOM
HÄRRÖR FRÅN OCH ÄR AVSEDDA FÖR EN AVGRÄNSAD ANLÄGGNING
(FÖRLAGA CONFINED-TRE)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument				
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon					
Identifiering	Typ	Kod	ISO-kod		
	Land	Referens för handelsdokument			
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20 In tygas vara avsedda som/för					
	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet
Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr							

LAND

In tygsförlaga CONFINED-TRE

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden ____ - ____⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae som är avsedda för avgränsade anläggningar, och förtecknad i del 1 i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.1.2 De har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som djur i familjerna Tapiridae, Rhinocerotidae och Elephantidae har satts in under den perioden.</p> <p>II.1.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.1.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.9 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) djuren inte kan rymma eller falla ut, (ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, (iii) spridning av djurekrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras. <p>II.1.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.9 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus.</p> <p>⁽¹⁾ II.1.10 De vaccinerades mot</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [mjältbrand den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).] - ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).] 		

LAND

In tygsförlaga CONFINED-TRE

	<p>II.1.11 De kommer från en avgränsad anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.11.1 Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i artikel 30 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har följande sjukdomar inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste sex månaderna:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [Mul- och klövsjuka.](¹)(⁴) – Infektion med boskapspestvirus. – Infektion med Rift Valley-febervirus. <p>II.1.11.4 När detta intyg utfärdas har mjältbrand inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste 30 dagarna.</p> <p>[II.1.11.5 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av mul- och klövsjuka under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.](¹)(⁴)</p> <p>II.1.11.6 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med Rift Valley-febervirus under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>(¹)(⁴)[<i>antingen</i> (¹) II.1.12 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]]</p> <p><i>eller</i> (¹) [II.1.12 Djuren har med negativt resultat genomgått ett virologiskt och serologiskt test för tecken på mul- och klövsjuka virus som utförts i enlighet med något av de tester som föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> (OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>) på prover som tagits under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.]]</p> <p><i>antingen</i> (¹) [II.1.13 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, infektion med Rift Valley-febervirus inte har rapporterats under de senaste 48 månaderna.]</p> <p><i>eller</i> (¹) [II.1.13 Djuren har</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) hållits i karantän i en vektorskyddad lokal på den godkända avgränsade anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, (ii) inte uppvisat några symtom på infektion med Rift Valley-febervirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen, (iii) skyddats från vektorer under transporten mellan den vektorskyddade lokal som avses i led i och lastningen för avsändande till unionen, och (iv) med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för tecken på infektion med Rift Valley-febervirus i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som först utförts på prover som tagits samma dag som karantänen inleddes och därefter på prover som tagits minst 42 dagar senare och under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.
--	---

LAND

In tygsförlaga **CONFINED-TRE**

	<p>II.1.14 Djuren behandlades minst två gånger under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen mot invärtes och utvärtes parasiter med följande produkt(er): Ange de aktiva substanserna och de doser av produkterna som användes </p> <p>Anmärkningar</p> <p>Denna förlaga är avsedd för införsel till unionen av de djur som förtecknas i del 1 i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 eller 21.3 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen. (4) Gäller endast djur i familjen Elephantidae.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 22

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR
I FAMILJEN HIPPOPOTAMIDAE SOM HÄRRÖR FRÅN OCH ÄR AVSEDDA FÖR
EN AVGRÄNSAD ANLÄGGNING (FÖRLAGA CONFINED-HIPPO)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
	<input type="checkbox"/> avgränsad anläggning				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	I.23				

I.24	I.25 Total kvantitet				I.26		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet
					Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr		

LAND

Intygsförlaga CONFINED-HIPPO

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden _____ - _____⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae som är avsedda för avgränsade anläggningar, och förtecknad i del 1 i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>II.1.2 De har vistats oavbrutet på ursprungsanläggningen sedan födseln eller under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande till unionen, där inga djur i familjen Hippopotamidae eller djur av andra arter som är förtecknade för samma sjukdomar som djur i familjen Hippopotamidae har satts in under den perioden.</p> <p>II.1.3 De har sedan födseln eller under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.</p> <p>II.1.6 De har från avsändandet från ursprungsanläggningen till lastningen för avsändande till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.1.9 och har under denna period inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.1.7 De lastades för avsändande till unionen den ____/____/____ (dd/mm/åååå)⁽³⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och utformats på ett sådant sätt att</p> <p style="margin-left: 40px;">(i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p style="margin-left: 40px;">(ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p style="margin-left: 40px;">(iii) spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.</p> <p>II.1.8 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade då inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.9 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus.</p> <p>⁽¹⁾ II.1.10 De vaccinerades mot</p> <p style="margin-left: 20px;">– ⁽¹⁾ [mjältbrand den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).]</p> <p style="margin-left: 20px;">– ⁽¹⁾ [rabies den (dd/mm/åååå) med följande vaccin(er) (namn på vaccin(er) som användes).]</p>		

LAND

Intygsförlaga CONFINED-HIPPO

	<p>II.1.11 De kommer från en avgränsad anläggning som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.11.1 Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i artikel 30 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2 Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har följande sjukdomar inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste sex månaderna:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – [Infektion med Rift Valley-febervirus.](1)(4) – Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>. – Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>). <p>II.1.11.3 När detta intyg utfärdas har surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) och mjältbrand inte rapporterats i den avgränsade anläggningen under de senaste 30 dagarna.</p> <p>II.1.11.4 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats något fall av följande förtecknade sjukdomar under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Mul- och klövsjuka. – Infektion med boskapspestvirus. – Infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>. – Infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>). <p>II.1.11.5 Runt den avgränsade anläggningen har det inom en radie av 150 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av infektion med Rift Valley-febervirus under minst 30 dagar omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p><i>antingen</i> (1) [II.1.12 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p> <p><i>eller</i> (1) [II.1.12 Djuren har med negativt resultat genomgått ett virologiskt och serologiskt test för tecken på mul- och klövsjukevirus som utförts i enlighet med något av de tester som föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals (OIE:s Terrestrial Manual) på prover som tagits under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.]</p> <p><i>antingen</i> (1) [II.1.13 Djuren kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, infektion med Rift Valley-febervirus inte har rapporterats under de senaste 48 månaderna.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga CONFINED-HIPPO

<p><i>eller (1)</i> [II.1.13</p> <p><i>antingen (1)</i> [II.1.14</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.14</p> <p><i>eller (1)</i> [II.1.14</p> <p>[II.1.15</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av djur i familjen Hippopotamidae som härrör från och är avsedda för en avgränsad anläggning.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27:</p>	<p>Djuren har</p> <p>(i) hållits i karantän i en vektorskyddad lokal på den godkända avgränsade anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen,</p> <p>(ii) inte uppvisat några symtom på infektion med Rift Valley-febervirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för avsändande till unionen,</p> <p>(iii) skyddats från vektorer under transporten mellan den vektorskyddade lokal som avses i led i och lastningen för avsändande till unionen, och</p> <p>(iv) med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för tecken på infektion med Rift Valley-febervirus i enlighet med OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som först utförts på prover som tagits samma dag som karantänen inleddes och därefter på prover som tagits minst 42 dagar senare och under de tio dagarna omedelbart före avsändandet till unionen.</p> <p>Djuren har inte vaccinerats mot infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> och de kommer från en zon där, när detta intyg utfärdas, denna sjukdom inte har rapporterats under de senaste tolv månaderna.]</p> <p>Djuren har genomgått ett test, som fastställts och föreskrivs för internationell handel enligt OIE:s <i>Terrestrial Manual</i>, som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.]</p> <p>Djuren är kastrerade handjur i olika åldrar.]</p> <p>Djuren behandlades minst två gånger under de 40 dagarna omedelbart före avsändandet till unionen mot invärtes och utvärtes parasiter med följande produkt(er): Ange de aktiva substanserna och de doser av produkterna som användes</p> <p><i>Identifieringssystem och identifieringsnr:</i> ange identifieringssystem (t.ex. öronmärke, tatuering eller transponder enligt förteckningen i bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035) och djurets individuella identitetskod i enlighet med artikel 21.1 eller 21.3 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p>
--	--

LAND

In tygsförlaga CONFINED-HIPPO

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga III till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Lastningsdatum: djuren får inte föras in om de lastades för avsändande till unionen före den dag då det tredjeland, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.1 godkändes för införsel till unionen, eller under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från tredjelandet, territoriet eller zonen.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 23

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV ANDRA AVELSFJÄDERFÄ ÄN STRUTSFÅGLAR
OCH ANDRA BRUKSFJÄDERFÄ ÄN STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA BPP)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU												
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	ISO-kod	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td>I.2</td> <td>Intygets referens</td> <td>I.2a</td> <td>Imso-referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> <td colspan="2" rowspan="2" style="text-align: center;">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table>	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod		I.4	Lokal behörig myndighet
	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens										
	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod											
	I.4	Lokal behörig myndighet												
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod									
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod								
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod								
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod								
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa									
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel									
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst									
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr											
I.20	In tygas vara avsedda som/för													
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning														
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden										
			I.23											

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen			
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga BPP

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens	
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]					
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [andra avelsfjäderfä ⁽⁶⁾ än strutsfåglar] ⁽³⁾ [andra bruksfjäderfä ⁽⁷⁾ än strutsfåglar] ⁽³⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:					
	⁽¹⁾ [II.1.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.					
	Identifiering av flocken		Fåglarnas ålder		Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	
					Resultat av all testning i flocken⁽²⁾	
					positivt	negativt
	Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de tre veckorna omedelbart före införseln till unionen					
	⁽³⁾ antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till avels- och bruksfjäderfä av andra arter än strutsfåglar.]					
⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [följande antimikrobiella medel administrerats till avels- och bruksfjäderfä av andra arter än strutsfåglar:]						
⁽¹⁾ [II.1.2 När det gäller avelsfjäderfä har varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.1.1.]						
⁽⁵⁾ [II.1.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande:						
⁽³⁾ antingen [Avelsfjäderfäna har med negativt resultat testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]						
⁽³⁾ eller [Värphönsen (bruksfjäderfä som föds upp för produktion av konsumtionsägg) har med negativt resultat testats i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.]						
II.2 Djurhälsointyg						
I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [andra avelsfjäderfä ⁽⁶⁾ än strutsfåglar] ⁽³⁾ [andra bruksfjäderfä ⁽⁷⁾ än strutsfåglar] ⁽³⁾ som beskrivs i del I i detta intyg uppfyller följande krav:						
II.2.1 De kommer från zonen med koden __ - _ ⁽⁸⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas						
a) är godkänd och förtecknad i del I i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar,						
b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,						
c) anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,						
d) anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.						

LAND

Intygsförlaga BPP

	<p>II.2.2 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.1 och där följande gäller:</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [a] Det utförs ingen vaccination mot högpatoget aviär influensa.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾<i>eller</i> [a] Det utförs vaccination mot högpatoget aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejuckevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾⁽¹⁰⁾<i>eller</i> [b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejuckevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, (ii) kommer från en eller flera flockar som har genomgått ett virusisoleringsstest⁽¹¹⁾ för infektion med Newcastlejuckevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, (iii) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckor som avses i led ii, (iv) har inte varit i kontakt med fjäderfå som inte uppfyller kraven i leden i och ii under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.] <p>II.2.3 De har vistats i den zon som anges i punkt II.2.1 under en sammanhängande period på minst</p> <p>⁽³⁾⁽¹²⁾<i>antingen</i> [tre månader omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader,]</p> <p>⁽³⁾⁽¹³⁾<i>eller</i> [sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor,]</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfå än strutsfåglar och andra bruksfjäderfå än strutsfåglar.</p> <p>II.2.4 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035, och där följande gäller:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Anläggningens godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats. (b) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692. (c) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.
--	---

LAND

Intygsförlaga BPP

	(d)	Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.														
	(e)	Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.														
	(f)	Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatogen aviär influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.														
	(g)	På anläggningen har														
(³) <i>antingen</i>		[ingen infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]														
(³) <i>eller</i>		[infektion med <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 44 d i delegerade förordning (EU) 2020/692 har vidtagits.]														
	(h)	På anläggningen har														
(³) <i>antingen</i>		[aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]														
(³) <i>eller</i>		[aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 44 e i delegerad förordning (EU) 2020/692 har vidtagits.]														
II.2.5		De kommer från en flock som uppfyller följande krav:														
	(a)	Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.														
(³) <i>antingen</i>	[b]	Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]														
(³) <i>eller</i>	[b]	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.														
(14)																
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum</th> <th>Namn på och typ av virusstäm som använts</th> <th>Vaccinets partinummer</th> <th>Vaccinets namn</th> <th>Vaccintillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare							
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare										
	(c)	Den har genomgått ett program för sjukdomsövervakning som uppfyller kraven i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och har inte konstaterats vara smittad eller gett anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:														
(³) <i>antingen</i>		[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Gallus gallus</i>).]														

LAND	Intygsförlaga BPP
(3)eller	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Meleagris gallopavo</i>).]
(3)eller	[<i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> (när det gäller <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> och <i>Anas</i> spp.).]
d)	De har genomgått en klinisk besiktning ⁽¹⁵⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.2.6	De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst
(3)(12)antingen	[sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.]
(3)(13)eller	[30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.]
II.2.7	De har inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst
(3)(12)antingen	[sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.]
(3)(13)eller	[30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.]
II.2.8	De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.2.9	De genomgick en klinisk besiktning ⁽¹⁵⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.2.10	De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:
a)	De är utformade på ett sådant sätt att <ul style="list-style-type: none"> i) djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, iii) spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.
b)	De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.
c)	De är
(3)antingen	[oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.]
(3)eller	[rengjorda och desinficerade och torkas eller får torka före lastning av djuren.]
d)	De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.
e)	De är försedda med de uppgifter i punkt 1 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä.
II.2.11	De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽¹⁶⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.2.10 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

LAND

Intygsförlaga BPP

<p>(17)[II.2.12 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastle'sjukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus.</p> <p>b) De har under minst 14 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen hållits isolerade på ursprungsanläggningen eller en karantänanläggning, under tillsyn av en officiell veterinär, där</p> <p>i) inga fjäderfän har vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas,</p> <p>ii) inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,</p> <p>iii) ingen vaccinering har utförts.</p> <p>c) De har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽¹⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastle'sjukevirus, som utförts på blodprover som tagits under de 14 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.</p> <p><i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(2) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt:</p> <p>– Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>– Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p>

LAND

In tygsförlaga BPP

<p>(4) Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.</p> <p>(5) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p> <p>(6) Med <i>avelsfjäderfä</i> avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som är avsedda för produktion av kläckägg enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(7) Med <i>bruksfjäderfä</i> avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som föds upp för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter eller för vidmakthållande av stammen av fjädervilt enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(8) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(10) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(11) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(12) Gäller för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter.</p> <p>(13) Gäller för bruksfjäderfä för vidmakthållande av stammen av fjädervilt.</p> <p>(14) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(15) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(16) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(17) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p>	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 24

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
AVELSSTRUTSFÅGLAR OCH BRUKSSTRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA BPR)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land ISO-kod				I.4 Lokal behörig myndighet
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort		
Namn	Namn				
Adress	Adress				
Land ISO-kod	Land	ISO-kod			
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument			
	<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Typ	Kod		
Identifiering	Land	ISO-kod			
	Referens för handelsdokument				
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning					
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	Tredjeland ISO-kod		I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden		
			I.23 <input type="checkbox"/> För återinförsel		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga BPR

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [avelsstrutsfåglar ⁽¹⁾] ⁽²⁾ [bruksstrutsfåglar ⁽³⁾] ⁽²⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:		
	II.1.1	De kommer från zonen med koden __ - __ ⁽⁴⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas	
	a)	är godkänd och förtecknad i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av avelsstrutsfåglar och bruksstrutsfåglar,	
	b)	genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,	
	c)	anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692.	
	II.1.2	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och som den dag då detta intyg utfärdas	
	⁽²⁾ antingen	[anses vara fri från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]	
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ eller	[inte anses vara fri från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och följande gäller för djuren:	
	a)	De har stått under officiell övervakning under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.	
b)	De har hållits fullständigt isolerade under den tid som avses i led a, utan direkt eller indirekt kontakt med andra fåglar, i lokaler som godkänts för detta ändamål av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.		
c)	De har genomgått ett test för påvisande av virus ⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlejukevirus		
i)	som utförts på kloaxsvabbprover eller träckprover från varje strutsfågel 7–10 dagar efter den dag då strutsdjuren sattes under den officiella övervakning som avses i led a,		
ii)	utan att något isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittats,		
iii)	från vilket tillfredsställande resultat fanns tillgängliga för alla fåglar i sändningen innan de lämnade de lokaler som avses i led b för avsändande till unionen.		
d)	De kommer från flockar i vilka övervakning av infektion med Newcastlejukevirus har genomförts enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gav negativa resultat under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av sändningen för införsel till unionen.]		
II.1.3	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och där följande gäller:		
⁽²⁾ antingen	[a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]		
⁽²⁾ ⁽⁷⁾ eller	[a] Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
⁽²⁾ antingen	[b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
⁽²⁾ ⁽⁸⁾ eller	[b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren		
(i)	har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,		

LAND	Intygsförlaga BPR
	<ul style="list-style-type: none"> (ii) kommer från en eller flera flockar som har genomgått ett virusisoleringsstest⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlejokevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, (iii) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckor som avses i led ii, (iv) har inte varit i kontakt med fjäderfå som inte uppfyller kraven i leden i och ii under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]
II.1.4	<p>De har vistats i den zon som anges i punkt II.1.1 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.1.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av avelsfjäderfå och bruksfjäderfå.</p>
II.1.5	<p>De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035, och där följande gäller:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Anläggningens godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats. (b) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692. (c) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör. (d) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar. (e) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastlejokevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen. (f) Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatoget aviär influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.
II.1.6	<p>De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Den har inte vaccinerats mot högpatoget aviär influensa.
⁽²⁾ antingen	<ul style="list-style-type: none"> [b) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]

LAND

Intygsförlaga BPR

(2)eller	(b)	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.						
		(9)						
		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstam som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare
]						
		c) De har genomgått en klinisk besiktning ⁽¹⁰⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.						
II.1.7		De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.						
II.1.8		De har sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.						
II.1.9		De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.						
II.1.10		De genomgick en klinisk besiktning ⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.						
II.1.11		De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:						
	a)	De är utformade på ett sådant sätt att						
		i) djuren inte kan rymma eller falla ut,						
		ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,						
		iii) spridning av djurekrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.						
	b)	De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.						
	c)	De är						
(2)antingen		[oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.]						
(2)eller		[rengjorda och desinficerade och torkas eller får torka före lastning av djuren,]						

LAND

Intygsförlaga BPR

	<p>d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>e) De är försedda med de uppgifter i punkt 1 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä.</p> <p>II.1.12 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹¹⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.1.11 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.13 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De har under minst 14 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen hållits isolerade på ursprungsanläggningen eller en karantänanläggning, under tillsyn av en officiell veterinär, där</p> <p>i) inga fjäderfän har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas,</p> <p>ii) inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,</p> <p>iii) ingen vaccinering har utförts.</p> <p>c) De har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽⁶⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under de 14 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av avelsstrutsfåglar eller bruksstrutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: <i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.06.39. <i>Identifieringssystem:</i> Djuren ska identifieras individuellt med hjälp av halsband eller en injicerbar transponder i enlighet med artikel 43 i delegerad förordning (EU) 2020/692. <i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. <i>Identifieringsnr:</i> ange identifieringsnummer som ska innehålla ursprungstredjelandets eller ursprungsterritoriets tvåbokstavskod enligt ISO-standard i enlighet med artikel 43 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BPR

	<p>Del II:</p> <p>(1) Med <i>avelsstrutsfåglar</i> avses strutsfåglar som är 72 timmar gamla eller äldre och som är avsedda för produktion av kläckägg enligt definitionen i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Med <i>bruksstrutsfåglar</i> avses strutsfåglar som är 72 timmar gamla eller äldre och som föds upp för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter enligt definitionen i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(4) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Denna garanti krävs endast för sändningar från zoner som inte anses vara fria från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen C i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(6) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsteritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatogen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(8) Denna garanti krävs endast för fjäderfå som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlesjukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(9) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlesjukevirus.</p> <p>(10) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsteritoriet.</p> <p>(11) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(12) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlesjukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 25

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV ANDRA DAGGAMLA KYCKLINGAR ÄN
KYCKLINGAR AV STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA DOC)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel		
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst				
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för				
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen			
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga DOC

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens												
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]																
	⁽¹⁾ [II.1.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i kommissionens förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken, och denna föräldraflock har också testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifiering av flocken</th> <th rowspan="2">Fåglarnas ålder</th> <th rowspan="2">Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat av all testning i flocken⁽²⁾</th> </tr> <tr> <th>positivt</th> <th>negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽²⁾		positivt	negativt								
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder				Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽²⁾										
			positivt	negativt													
	De särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på de daggamla kycklingarna. Utanför kontrollprogrammet för salmonella har																
	⁽³⁾ antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till de daggamla kycklingarna (inkl. injektion i ägg).]																
	⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [följande antimikrobiella medel administrerats till de daggamla kycklingarna (inkl. injektion i ägg):]																
	⁽¹⁾ [II.1.2 När det gäller daggamla kycklingar som är avsedda för avel har varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.1.1.]																
⁽⁵⁾ [II.1.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige ska de daggamla kycklingarna för insättning i flockar av avelsfjäderfä eller flockar av bruksfjäderfä komma från flockar som med negativt resultat har testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]																	
II.2 Djurhälsointyg																	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de andra daggamla kycklingar ⁽⁶⁾ än strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:																	
II.2.1 De har kläckts i zonen med koden __ - _ ⁽⁷⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas																	
a) är godkänd och förtecknad i del I i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar,																	
b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,																	
c) anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,																	
d) anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.																	
II.2.2 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.1 och där följande gäller:																	
⁽³⁾ antingen [a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]																	
⁽³⁾⁽⁸⁾ eller [a] Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]																	

LAND

Intygsförlaga DOC

	<p>(³)<i>antingen</i> [b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>(³)⁽⁹⁾<i>eller</i> [b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren</p> <p>(i) har inte vaccinerats med sådana vacciner,</p> <p>(ii) kommer från flockar som</p> <ul style="list-style-type: none"> - har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - har genomgått ett virusisoleringsstest⁽¹⁰⁾ för infektion med Newcastlejukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, - har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i första och andra strecksatsen ovan under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, <p>(iii) kommer från kläckägg som i kläckeriet eller under transporten inte har varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led ii.]</p> <p>II.2.3 De kommer från det kläckeri som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och följande gäller:</p> <p>(a) Kläckeriets godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats.</p> <p>(b) Kläckeriet står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(c) Kläckeriet får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk kläckeriet utgör.</p> <p>(d) Kläckeriet omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är relevanta för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(e) Runt kläckeriet har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga DOC

<p>II.2.4</p> <p>(11)</p>	<p>De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Den har vistats i den zon som anges i punkt II.2.1 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar.</p> <p>(b) Den har under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes hållits på en anläggning</p> <p>(i) som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th>Anläggningens namn</th> <th>Adress</th> <th>Godkännandenummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>ii) för vilka godkännandet inte har tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen, från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes, sändes till kläckeriet,</p> <p>iii) där inget bekräftat fall av infektion med lågpatogen aviär influensavirus har rapporterats under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes,</p> <p>iv) där</p> <p>⁽³⁾antingen [infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande unionen,]</p> <p>⁽³⁾eller [infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 46 d i delegerad förordning (EU) 2020/692 har vidtagits,]</p> <p>v) där</p> <p>⁽³⁾antingen [aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande unionen.]</p> <p>⁽³⁾eller [aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 46 e i delegerad förordning (EU) 2020/692 har vidtagits.]</p> <p>⁽³⁾antingen [c) Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾eller [c) Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾antingen [d) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]</p>	Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer			
Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer					

LAND

Intygsförlaga DOC

(3)eller	[d)	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.	(12)	Identifiering av flocken	Fåglar nas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare
	e)	Den har genomgått ett program för sjukdomsövervakning som uppfyller kraven i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2019/2035 och har inte konstaterats vara smittad eller gett anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:								
(3)antingen		[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Gallus gallus</i>).]								
(3)eller		[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Meleagris gallopavo</i>).]								
(3)eller		[<i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> (när det gäller <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> och <i>Anas spp.</i>).]								
II.2.5		De kommer från kläckägg som								
	a)	uppfyller de krav för införsel till unionen som fastställs i del III avdelning 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692,								
	b)	före avsändandet till kläckeriet har märkts i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet,								
	c)	har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet,								
	d)	inte har varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg med lägre hälsostatus, fåglar i fångenskap eller vilda fåglar, vare sig under transport till kläckeriet eller på kläckeriet.								
II.2.6		De har vistats								
	a)	i det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.2.1 sedan kläckningen,								
	b)	på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen.								
II.2.7		De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.								
II.2.8		De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.								
II.2.9		De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:								
	a)	De är utformade på ett sådant sätt att								
		i) djuren inte kan rymma eller falla ut,								
		ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,								
		iii) spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.								

LAND

Intygsförlaga DOC

<p>b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.</p> <p>c) De är rena engångsbehållare som används för första gången.</p> <p>d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>e) De är försedda med de uppgifter i punkt 3 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för daggamla kycklingar.</p> <p>II.2.10 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹³⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.2.9 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>⁽¹⁴⁾II.2.11 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De kommer från kläckägg som kommer från flockar som</p> <p>⁽³⁾antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.]</p> <p>⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senast 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.]</p> <p>c) De kommer från ett kläckeri vars arbetsmetoder säkerställer att de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes inkuberades vid helt andra tidpunkter och på helt andra platser än ägg som inte uppfyller kraven i led b.)</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: <i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39. <i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/slaktkycklingar/övriga.</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga DOC

<p>Del II:</p> <p>(1) Denna garanti gäller endast för daggamla kycklingar av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(2) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. – Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.</p> <p>(5) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p> <p>(6) Med <i>daggamla kycklingar</i> avses fjäderfän som är yngre än 72 timmar enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(7) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(9) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(10) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(11) Ange namn, adress och godkännandennummer för den anläggning där de daggamla kycklingarna ursprungsflock hölls under de sex veckorna omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes.</p> <p>(12) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(13) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(14) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats</p>	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga DOC

<p>(15) III. Kompletterande hälsoinformation avseende intyg med referensnummer (fält I.2) </p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>a) Hälsovillkoren i del II i detta intyg uppfylls fortfarande.</p> <p>b) De daggamla kycklingar som beskrivs i detta intyg</p> <p>i) kläcktes den (dd/mm/åååå),</p> <p>ii) genomgick en klinisk besiktning⁽¹⁶⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar,</p> <p>iii) har sedan kläckningen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>(15) Informationen i detta avsnitt kan lämnas på ett separat blad förutsatt att det bifogas del II av djurhälsointyget.</p> <p>(16) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p>		
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 26

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
DAGGAMLA KYCKLINGAR AV STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA DOR)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
		I.23 <input type="checkbox"/> För återinförsel			

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)
I.27 Beskrivning av sändningen		
KN-nr	Art	Underart/Kategori
		Kvantitet

LAND

Intygsförlaga DOR

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg				
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de daggamla kycklingar ⁽¹⁾ av strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:				
	II.1.1	De har kläckts i zonen med koden __ - _ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas			
		a)	är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av daggamla kycklingar av strutsfåglar,		
		b)	genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,		
		c)	anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692.		
	II.1.2	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och som den dag då detta intyg utfärdas			
		⁽³⁾ antingen	[anses vara fri från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
		⁽³⁾⁽⁴⁾ eller	[inte anses vara fri från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och de daggamla kycklingarna kommer från flockar som uppfyller följande krav:		
		a)	De har hållits isolerade under officiell övervakning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för läggning av de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna i denna sändning kläcktes.		
	b)	De har genomgått ett test för påvisande av virus ⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejokevirus			
		i)	som utförts på kloaksvabbprover eller träckprover från varje strutsfågel 7–10 dagar efter den dag då strutsdjuren sattes under den officiella övervakning som avses i led a,		
		ii)	utan att något isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittats,		
		iii)	från vilket tillfredsställande resultat fanns tillgängliga för alla fåglar innan de daggamla kycklingarna lämnade kläckeriet för avsändande till unionen.		
	c)	I flockarna har övervakning av infektion med Newcastlejokevirus genomförts enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av sändningen för införseln till unionen.			
	d)	De har inte hållits tillsammans med fjäderfå som inte uppfyllde garantierna enligt leden a, b och c under de 30 dagarna omedelbart före dagen för läggning och under läggningen av de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna i denna sändning kläcktes.]			
II.1.3	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och där följande gäller:				
	⁽³⁾ antingen	[a]	Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]		
	⁽³⁾⁽⁶⁾ eller	[a]	Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
	⁽³⁾ antingen	[b]	Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
	⁽³⁾⁽⁷⁾ eller	[b]	Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren		
		(i)	har inte vaccinerats med sådana vacciner,		

LAND

Intygsförlaga DOR

	<p>(ii) kommer från flockar som</p> <ul style="list-style-type: none"> - har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - har genomgått ett virusisoleringsstest⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejukesvirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, - har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i första och andra strecksatsen ovan under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, <p>(iii) kommer från kläckägg som i kläckeriet eller under transporten inte har varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led ii.]</p> <p>II.1.4 De kommer från det kläckeri som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och följande gäller:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Kläckeriets godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats. (b) Kläckeriet står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692. (c) Kläckeriet får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk kläckeriet utgör. (d) Kläckeriet omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är relevanta för arten och nya sjukdomar. (e) Runt kläckeriet har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen. <p>II.1.5 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Den har vistats i den zon som anges i punkt II.1.1 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes, <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.1.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av avelsfjäderfä och bruksfjäderfä.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga DOR

(8)	(b)	Den har under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes hållits på anläggningar														
	(i)	<p>som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Anläggningens namn</th> <th>Adress</th> <th>Godkännandenummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer											
Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer														
(3)antingen (3)(6)eller	(ii)	för vilka godkännandet inte har tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen, från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes, sändes till kläckeriet,														
	(iii)	där inget bekräftat fall av infektion med lågpatogen aviär influensavirus har rapporterats under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes.														
(3)antingen	(c)	Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]														
(3)(6)eller	[c]	Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]														
(3)antingen	(d)	Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]														
(3)eller	[d]	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.														
(9)		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum</th> <th>Namn på och typ av virusstäm som använts</th> <th>Vaccinets partinummer</th> <th>Vaccinets namn</th> <th>Vaccintillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare							
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare										
II.1.6	De kommer från kläckägg som															
	a)	uppfyller de krav för införsel till unionen som fastställs i del III avdelning 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,														
	b)	före avsändandet till kläckeriet har märkts i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet,														
	(c)	har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet,														
	(d)	inte har varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg med lägre hälsostatus, fåglar i fångenskap eller vilda fåglar, vare sig under transport till kläckeriet eller på kläckeriet.														
II.1.7	De har vistats															
	a)	i det land, det territorium eller den zon som anges i punkt II.1.2 sedan kläckningen,														
	b)	på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen.														
II.1.8	De har sedan kläckningen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.															
II.1.9	De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.															

LAND

Intygsförlaga DOR

II.1.10	De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.1.11	De kläcktes den(dd/mm/åååå).
II.1.12	De genomgick en klinisk besiktning ⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.1.13	De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav: <ul style="list-style-type: none"> a) De är utformade på ett sådant sätt att <ul style="list-style-type: none"> i) djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, iii) spridning av djurekrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras. b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning. c) De är rena engångsbehållare som används för första gången. d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut. e) De är försedda med de uppgifter i punkt 3 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för daggamla kycklingar.
II.1.14	De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽¹¹⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.1.13 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
(12)II.1.15	De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda: <ul style="list-style-type: none"> a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus. b) De kommer från kläckägg som kommer från flockar som <ul style="list-style-type: none"> ⁽³⁾antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.] ⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.] ⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senaste 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.] c) De kommer från ett kläckeri vars arbetsmetoder säkerställer att de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes inkuberades vid helt andra tidpunkter och på helt andra platser än ägg som inte uppfyller kraven i led b.]
Anmärkningar	
<p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av daggamla kycklingar av strutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	

LAND

Intygsförlaga DOR

Del I:	
Fält I.8:	Ange koden för landet, territoriet eller zonen enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
Fält I.27:	<i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.06.39. <i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga.
Del II:	
(1)	Med <i>daggamla kycklingar</i> avses fjäderfån som är yngre än 72 timmar enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
(2)	Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
(3)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(4)	Denna garanti krävs endast för sändningar från zoner som inte anses vara fria från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen C i kolumn 6 i tabellen.
(5)	Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.
(6)	Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatogen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.
(7)	Denna garanti krävs endast för daggamla kycklingar som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.
(8)	Ange namn, adress och godkännandenummer för den anläggning där de daggamla kycklingarna ursprungsflock hölls under de sex veckorna omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes.
(9)	Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
(10)	Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
(11)	Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då landet, territoriet eller zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från det landet, det territoriet eller den zonen.
(12)	Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 27

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV KLÄCKÄGG FRÅN ANDRA FJÄDERFÄ ÄN
STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA HEP)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel		
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			I.23

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND		Intygsförlaga HEP	
II. Hälsoinformation		II.a	II.b
		Intygets referens	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de kläckägg ⁽¹⁾ från andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:		
	II.1.1 De kommer från zonen med koden __ - __ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas		
	a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar,		
	b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 105 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,		
	c) anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,		
	d) anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.		
	II.1.2 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.1 och där följande gäller:		
	⁽³⁾ antingen [a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]		
	⁽³⁾⁽⁴⁾ eller [a] Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
	⁽³⁾ antingen [b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
	⁽³⁾⁽⁵⁾ eller [b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och kläckäggen		
	(i) kommer från flockar som		
	- har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,		
	- har genomgått ett virusisoleringstest ⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlesjukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats,		
	- har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,		
	- inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i första och andra strecksatsen ovan under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,		
	(ii) har i kläckeriet eller under transporten inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led i.]		
	II.1.3 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:		
	⁽³⁾⁽⁷⁾ antingen [a] Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och dess godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in.]		

LAND	Intygsförlaga HEP
(3)(8)eller	<p>[a] Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 och dess godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in.]</p> <p>[b] Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>[c] Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>[d] Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>[e] Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastle'sjukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p>
II.1.4	De kommer från en flock som uppfyller följande krav:
(a)	<p>Den har vistats i den zon som anges i punkt II.1.1 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.1.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar.</p>
(b)	<p>Den har under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före den dag då de kläckäggen lastas för avsändande till unionen hållits på en anläggning</p>
(i)	<p>där det inte har rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatoget aviärt influensavirus under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av kläckäggen,</p>
ii)	<p>där</p> <p>[ingen infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då kläckäggen samlas in för avsändande till unionen,]</p>
(3)antingen	<p>[infektion med <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> eller <i>S. arizonae</i> har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då kläckäggen samlas in för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 107 d i delegerad förordning (EU) 2020/692 har vidtagits,]</p>
(3)eller	<p>där</p>
(3)antingen	<p>[aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) inte har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då kläckäggen samlas in för avsändande till unionen,]</p>
(3)eller	<p>[aviär mykoplasmos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> och <i>M. meleagridis</i>) har bekräftats under de tolv månaderna omedelbart före den dag då kläckäggen samlas in för avsändande till unionen och de åtgärder som fastställs i artikel 107 e i delegerad förordning (EU) 2020/692 har vidtagits,]</p>

LAND

Intygsförlaga HEP

(7)	[iv]	som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035,															
(9)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Anläggningens namn</th> <th style="width: 33%;">Adress</th> <th style="width: 33%;">Godkännandenummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer											
Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer															
	v)	vars godkännande inte har tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in,															
	(vi)	runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejokevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen,															
	vii)	som står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,															
	viii)	som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör,															
	(ix)	som vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.]															
(3)antingen	[c]	Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]															
(3)(4)eller	[c]	Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]															
(3)antingen	[d]	Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]															
(3)eller	[d]	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.															
(10)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifiering av flocken</th> <th style="width: 12.5%;">Fåglarnas ålder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinationsdatum</th> <th style="width: 12.5%;">Namn på och typ av virusstäm som använts</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets partinummer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets namn</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccintillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare							
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare											
	e)	Den har genomgått ett program för sjukdomsövervakning som uppfyller kraven i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2019/2035 och har inte konstaterats vara smittad eller gett anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:															

LAND

Intygsförlaga HEP

⁽³⁾ antingen	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Gallus gallus</i>).]
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (när det gäller <i>Meleagris gallopavo</i>).]
⁽³⁾ eller	[<i>Salmonella Pullorum</i> och <i>Salmonella Gallinarum</i> (när det gäller <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> och <i>Anas spp.</i>).]
f)	Den har inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg med lägre hälsostatus eller med fåglar i fångenskap eller vilda fåglar under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.
g)	Den uppvisade inga symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för insamlingen av kläckäggen.
h)	Den har genomgått en klinisk besiktning ⁽¹¹⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.1.5	Följande gäller för kläckäggen:
⁽³⁾ antingen	[a] De har inte vaccinerats mot högpatoget aviär influensa.]
⁽³⁾⁽⁴⁾ eller	[a] De har vaccinerats mot högpatoget aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]
⁽³⁾ antingen	[b] De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]
⁽³⁾ eller	[b] De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]
(c)	De har märkts med färgat bläck med en stämpel som visar det unika godkännandenumret för ursprungsanläggningen.
(d)	De har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
II.1.6	Kläckäggen samlades in [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ⁽³⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ⁽³⁾ . ⁽¹²⁾
II.1.7	De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:
a)	De har utformats på ett sådant sätt att kläckäggen inte kan falla ut.
b)	De har utformats för att möjliggöra rengöring och desinfektion.
c)	De innehåller enbart kläckägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning.
d)	De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.
e)	De är
⁽³⁾ antingen	[rena engångsbehållare som används för första gången.]
⁽³⁾ eller	[rengjorda och desinficerade före lastning av kläckäggen i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet.]
f)	De är försedda med de uppgifter i punkt 5 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för kläckägg från fjäderfä.
II.1.8	De har lastats för avsändande till unionen i ett transportmedel som har utformats i enlighet med punkt II.1.7 a och b, och har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet samt torkats eller fått torka omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen.

LAND

Intygsförlaga HEP

(13)[II.1.9 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:
 a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
 b) De kommer från flockar som
 (3)antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]]
 (3)eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.]]
 (3)eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senast 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.]]

II.2 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för kläckäggen]⁽¹⁴⁾[II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i kommissionens förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken, och denna föräldraflock har också testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹⁵⁾	
			positivt	negativt

(14)[II.2.2 Varken *Salmonella* Enteritidis eller *Salmonella* Typhimurium har påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.1.1.]

(16)[II.2.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige ska kläckäggen komma från flockar som med negativt resultat har testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av kläckägg från andra fjäderfå än strutsfåglar, även när unionen inte är avelsmaterialens slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: *KN-nr:* ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.

Kategori: ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.

LAND

Intygsförlaga HEP

<p>Del II:</p> <p>(1) Kläckägg enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(5) Denna garanti krävs endast för kläckägg som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(6) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Gäller när kläckäggen avsänds från ett kläckeri.</p> <p>(8) Gäller när kläckäggen avsänds från ursprungsflockens anläggning.</p> <p>(9) Ange namn, adress och godkännandenummer för den anläggning där kläckäggens ursprungsflock hölls under de sex veckorna omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.</p> <p>(10) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(11) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(12) Insamlingsdatumet eller insamlingsdatumerna får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa kläckägg från den zonen.</p> <p>(13) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Denna garanti gäller endast för kläckägg från arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(15) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under föräldraflockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(16) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p>	
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>	

KAPITEL 28

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
KLÄCKÄGG FRÅN STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA HER)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
		I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga HER

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de kläckägg ⁽¹⁾ från strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:			
	II.1.1	De kommer från zonen med koden __ - __ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas			
		a)	är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av kläckägg från strutsfåglar,		
		b)	genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 105 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,		
		c)	anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692.		
	II.1.2	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och som den dag då detta intyg utfärdas			
		⁽³⁾ antingen	[anses vara fri från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]		
		⁽³⁾ (4)eller	[inte anses vara fri från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och kläckäggen kommer från flockar som uppfyller följande krav:		
		a)	De har hållits isolerade under officiell övervakning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för läggning av kläckäggen i denna sändning.		
		b)	De har genomgått ett test för påvisande av virus ⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejokevirus		
	i)	som utförts på kloaksvabbprover eller träckprover från varje strutsfågel 7–10 dagar efter den dag då strutsdjuren sattes under den officiella övervakning som avses i led a,			
	ii)	utan att något isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittats,			
	iii)	från vilket tillfredsställande resultat fanns tillgängliga för alla fåglar innan de dagsgamla kycklingarna lämnade kläckeriet för avsändande till unionen.			
	c)	I flockarna har övervakning av infektion med Newcastlejokevirus genomförts enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av sändningen för införseln till unionen.			
	d)	De har inte hållits tillsammans med fjäderfä som inte uppfyllde garantierna enligt leden a, b och c under de 30 dagarna omedelbart före dagen för läggning och under läggningen av kläckäggen i denna sändning.]			
II.1.3	De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och där följande gäller:				
	⁽³⁾ antingen	[a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]			
	⁽³⁾ (6)eller	[a] Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]			
	⁽³⁾ antingen	[b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]			
	⁽³⁾ (7)eller	[b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och kläckäggen			
	i)	kommer från flockar som			
	-	har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,			

LAND

Intygsförlaga HER

	<ul style="list-style-type: none"> - har genomgått ett virusisoleringsstest⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlesjukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, - har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i första och andra strecksatsen ovan under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, <p>(ii) har i kläckeriet eller under transporten inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led i.]</p> <p>II.1.4 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾ <i>antingen</i> [a] Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 7 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och dess godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾ <i>eller</i> [a] Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2019/2035 och dess godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in.]</p> <p>(b) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(c) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>(d) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(e) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlesjukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>II.1.5 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Den har vistats i den zon som anges i punkt II.1.1 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.1.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av avelsfjäderfä och bruksfjäderfä.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga HER

(b)	Den har under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före den dag då de kläckäggen lastas för avsändande till unionen hållits på en anläggning						
(i)	där det inte har rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatogent aviärt influensavirus under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av kläckäggen,						
⁽⁸⁾ (ii)	som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035,						
(10)							
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Anläggningens namn</th> <th>Adress</th> <th>Godkännandenummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer			
Anläggningens namn	Adress	Godkännandenummer					
iii)	vars godkännande inte har tillfälligt upphävts eller återkallats vid den tidpunkt då kläckäggen samlades in,						
iv)	runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen,						
v)	som står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,						
vi)	som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör,						
(vii)	som vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.]						
⁽³⁾ antingen	[c] Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]						
⁽³⁾ (5)eller	[c] Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]						
⁽³⁾ antingen	[d] Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]						
⁽³⁾ eller [d)	Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.						

LAND

Intygsförlaga HER

Identifiering av flocken	Fåglar nas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstam som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare

(11)

e) Den har inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg med lägre hälsostatus eller med fåglar i fångenskap eller vilda fåglar under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.

f) Den uppvisade inga symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för insamlingen av kläckäggen.

g) Den har genomgått en klinisk besiktning⁽¹²⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.

II.1.6 Följande gäller för kläckäggen:

⁽³⁾antingen [a) De har inte vaccinerats mot högpato-gen aviär influensa.]

⁽³⁾⁽⁶⁾eller [a) De har vaccinerats mot högpato-gen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]

⁽³⁾antingen [b) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus.]

⁽³⁾eller [b) De har vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]

(c) De har märkts med färgat bläck med en stämpel som visar ursprungslandets eller ursprungsterritoriets ISO-kod och det unika godkännandenumret för ursprungsanläggningen.

(d) De har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

II.1.7 Kläckäggen samlades in [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]^{(3), (13)}

II.1.8 De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:

a) De har utformats på ett sådant sätt att kläckäggen inte kan falla ut.

b) De har utformats för att möjliggöra rengöring och desinfektion.

c) De innehåller enbart kläckägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning.

d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.

e) De är

⁽³⁾antingen [rena engångsbehållare som används för första gången.]

⁽³⁾eller [rengjorda och desinficerade före lastning av kläckäggen i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet.]

f) De är försedda med de uppgifter i punkt 5 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för kläckägg från fjäderfä.

LAND

Intygsförlaga HER

II.1.9	De har lastats för avsändande till unionen i ett transportmedel som har utformats i enlighet med punkt II.1.8 a och b, och har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet samt torkats eller fått torka omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen.
(14)II.1.10	De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda: <ul style="list-style-type: none"> a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus. b) De kommer från flockar som <ul style="list-style-type: none"> (3)antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.] (3)eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.] (3)eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senast 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.]
Anmärkningar	
<p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av kläckägg från strutsfåglar, även när unionen inte är dessa avelsmaterials slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	
Del I:	
Fält I.8:	Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
Fält I.27:	Beskrivning av sändningen: <ul style="list-style-type: none"> <i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07. <i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga.
Del II:	
(1)	<i>Kläckägg</i> enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.
(2)	Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
(3)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(4)	Denna garanti krävs endast för sändningar från zoner som inte anses vara fria från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/689 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen C i kolumn 6 i tabellen.
(5)	Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.

LAND

Intygsförlaga HER

(6)	Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatogen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/689 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.
(7)	Denna garanti krävs endast för kläckägg som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/689, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.
(8)	Gäller när kläckäggen avsänds från ett kläckeri.
(9)	Gäller när kläckäggen avsänds från ursprungsflockens anläggning.
(10)	Ange namn, adress och godkännandenummer för den anläggning där kläckäggens ursprungsflock hölls under de sex veckorna omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.
(11)	Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
(12)	Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
(13)	Insamlingsdatumet eller insamlingsdatumerna får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa kläckägg från den zonen.
(14)	Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 29

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SPECIFIKT PATOGENFRIA ÄGG (FÖRLAGA SPF)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	In tygets referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet	I.2a Imsoc-referens QR-kod
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land		
	I.7	Ursprungsland	I.9 Destinationsland		
	I.8	Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion		
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12 Destinationsort Namn Adress Land		
	I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument		
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst		
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		
	I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21	<input type="checkbox"/> För transitiering Tredjeland	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23			
	ISO-kod				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga SPF

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
		<p>Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de specifikt patogenfria ägg⁽¹⁾ som beskrivs i del I i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De kommer från zonen med koden __ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av specifikt patogenfria ägg.</p> <p>II.2 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:</p> <p>(a) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(b) Anläggningen uppfyller villkoren i den europeiska farmakopén.</p> <p>(c) Anläggningen har godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som åtminstone är likvärdiga med de som fastställs i artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och dess godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats.</p> <p>(d) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>(e) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av äggen till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>II.3 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Den har under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före den dag då äggen samlas in för avsändande till unionen hållits på den anläggning som anges i punkt II.2.</p> <p>(b) Den är fri från specifika patogener enligt beskrivningen i den europeiska farmakopén och de kliniska undersökningar som krävs för denna särskilda status har varit tillfredsställande, inbegripet negativa resultat från tester för högpatogen aviär influensa, infektion med Newcastle'sjukevirus och infektion med virus av lågpatogen aviär influensa som utförts under de 30 dagarna omedelbart före den dag då äggen samlas in för avsändande till unionen.</p> <p>(c) Den har åtminstone en gång i veckan genomgått klinisk undersökning enligt beskrivningen i den europeiska farmakopén och inga sjukdomssymtom eller grunder för misstanke om någon sjukdom har påvisats.</p> <p>(d) Den har inte varit i kontakt med fjäderfä med lägre hälsostatus eller med fåglar under minst sex veckor omedelbart före dagen för insamling av äggen.</p> <p>(e) Den uppvisade inga symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för insamlingen av äggen.</p>	

LAND

Intygsförlaga SPF

II.4 Följande gäller för äggen:

- (a) De har märkts med färgat bläck med en stämpel som visar ursprungslandets eller ursprungsterritoriets ISO-kod och det unika godkännandenumret för ursprungsanläggningen.
- (b) De har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

II.5 Äggen samlades in [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]^{(3), (4)}

II.6 De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:

- a) De har utformats på ett sådant sätt att äggen inte kan falla ut.
- b) De har utformats för att möjliggöra rengöring och desinfektion.
- c) De innehåller enbart ägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning.
- d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.
- e) De är

⁽³⁾antingen [rena engångsbehållare som används för första gången.]

⁽³⁾eller [rengjorda och desinficerade före lastning av äggen i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet.]

- f) De är försedda med de uppgifter i punkt 6 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för specifikt patogenfria ägg.

II.7 De har lastats för avsändande till unionen i ett transportmedel som har utformats i enlighet med punkt II.1.6 a och b, och har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet samt torkats eller fått torka omedelbart före lastningen av äggen för avsändande till unionen.

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av specifikt patogenfria ägg, även när unionen inte är produkternas slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.

LAND

Intygsförlaga SPF

	<p>Del II:</p> <p>(1) <i>Specifikt patogenfria ägg</i> enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Insamlingsdatumet eller insamlingsdatumen får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa produkter från den zonen.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 30

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV ANDRA FJÄDERFÄ AVSEDDA FÖR SLAKT ÄN
STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA SP)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod		I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens	
				I.3	Central behörig myndighet	QR-kod		
				I.4	Lokal behörig myndighet			
		I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod		I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod			
		I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod	
		I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod	
		I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		I.12	Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
		I.13	Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
		I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur		<input type="checkbox"/> Kyld		<input type="checkbox"/> Fryst	
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr					
I.20	Intygas vara avsedda som/för							
		<input type="checkbox"/> slakt						
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod			I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
		I.23						

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)
I.27 Beskrivning av sändningen		
KN-nr	Art	Kvantitet

LAND		Intygsförlaga SP	
II. Hälsoinformation		II.a	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de andra fjäderfå avsedda för slakt ⁽¹⁾ än strutsfåglar som beskrivs i del I i detta intyg uppfyller följande krav:		
	<p>II.1.1 De kommer från zonen med koden __ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas</p> <p>a) är godkänd och förtecknad i del I i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra fjäderfå avsedda för slakt än strutsfåglar,</p> <p>b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,</p> <p>c) anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,</p> <p>d) anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.1.2 De kommer från den zon som anges i punkt II.1.1 och där följande gäller:</p> <p>⁽³⁾antingen [a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [a] Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾antingen [b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾eller [b] Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren</p> <p>(i) har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,</p> <p>(ii) kommer från en eller flera flockar som har genomgått ett virusisoleringstest⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlesjukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats,</p> <p>(iii) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckor som avses i led ii,</p> <p>(iv) har inte varit i kontakt med fjäderfå som inte uppfyller kraven i leden i och ii under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]</p> <p>II.1.3 De har vistats i den zon som anges i punkt II.1.1 under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.1.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen andra fjäderfå avsedda för slakt än strutsfåglar.</p>		

LAND

Intygsförlaga SP

II.1.4	De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:														
	(a) Anläggningen har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.														
	(b) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.														
	(c) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.														
	(d) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.														
	(e) Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatogent aviärt influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.														
II.1.5	De kommer från en flock som uppfyller följande krav:														
	(a) Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.														
(³) <i>antingen</i>	[b) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]														
(³) <i>eller</i>	[b) Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.														
(7)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifiering av flocken</th> <th style="width: 12.5%;">Fåglarnas ålder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinationsdatum</th> <th style="width: 12.5%;">Namn på och typ av virusstam som använts</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets partinummer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets namn</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccintillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstam som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare							
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstam som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare									
	c) Den har genomgått en klinisk besiktning ⁽⁸⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.														
II.1.6	De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.														
II.1.7	De har sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.														
II.1.8	De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.														

LAND

Intygsförlaga SP

II.1.9	De genomgick en klinisk besiktning ⁽⁸⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
II.1.10	De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav: <ul style="list-style-type: none"> a) De är utformade på ett sådant sätt att <ul style="list-style-type: none"> i) djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, iii) spridning av djurekrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras. b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning. c) De är <ul style="list-style-type: none"> ⁽³⁾<i>antingen</i> [oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.] ⁽³⁾<i>eller</i> [rengjorda och desinficerade och torkas eller får torka före lastning av djuren.] d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut. e) De är försedda med de uppgifter i punkt 2 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för fjäderfän avsedda för slakt.
II.1.11	De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽⁹⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.1.10 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
⁽¹⁰⁾ II.1.12	De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda: <ul style="list-style-type: none"> ⁽³⁾<i>antingen</i> [De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus och har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽⁶⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.] ⁽³⁾<i>eller</i> [De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus men inte med ett levande vaccin under de 30 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlejukevirus som har utförts under de två veckorna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover eller träckprover från minst 60 fåglar.]
II.2	Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]
II.2.1	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I inte har behandlats med <ul style="list-style-type: none"> - stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, - ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zoteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG).

LAND

Intygsförlaga SP

II.2.2 I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.

⁽¹⁾II.2.3 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats för förekomst av salmonellasero typer av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹²⁾	
			positivt	negativt

Utanför kontrollprogrammet för salmonella har

⁽³⁾antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till slaktfjäderfäna.]

⁽³⁾⁽¹³⁾eller [följande antimikrobiella medel administrerats till slaktfjäderfäna:]

⁽¹⁴⁾II.2.4 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige har fjäderfäna genomgått mikrobiologisk provtagning på ursprungsanläggningen och testats med negativt resultat för salmonella i enlighet med förfarandena i beslut 95/410/EG och i överensstämmelse med artikel 9.3 i förordning (EG) nr 2160/2003.]

Anmärkingar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.

LAND

Intygsförlaga SP

<p>Del II:</p> <p>(1) Med <i>fjäderfä avsedda för slakt</i> avses fjäderfä som ska transporteras direkt till ett slakteri enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(5) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(6) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(8) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(9) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då landet, territoriet eller zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från det landet, det territoriet eller den zonen.</p> <p>(10) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> <p>(11) Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(12) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(13) Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.</p> <p>(14) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p>		
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 31
FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV STRUTSFÅGLAR AVSEDDA FÖR SLAKT
(FÖRLAGA SR)

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imso-referens		
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod			
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod			
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod			
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod			
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument			
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst				
	I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
	I.20 Intygas vara avsedda som/för				
<input type="checkbox"/> slakt					
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)
I.27 Beskrivning av sändningen		
KN-nr	Art	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga SR

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]</p> <p>II.1.1 I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I inte har behandlats med</p> <ul style="list-style-type: none"> - stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan, - ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zoteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG). <p>II.1.2 I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de strutsfåglar avsedda för slakt⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De kommer från zonen med koden __ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas</p> <ol style="list-style-type: none"> a) är godkänd och förtecknad i del I i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av strutsfåglar avsedda för slakt, b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, c) anses vara fria från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692. <p>II.2.2 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.1 och som den dag då detta intyg utfärdas</p> <p>⁽³⁾ <i>antingen</i> [anses vara fria från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾ <i>eller</i> [inte anses vara fria från infektion med Newcastlejokevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och följande gäller för djuren:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) De har stått under officiell övervakning under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen. b) De har hållits fullständigt isolerade under den tid som avses i led a, utan direkt eller indirekt kontakt med andra fåglar, i lokaler som godkänts för detta ändamål av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet. c) De har genomgått ett test för påvisande av virus⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejokevirus <ol style="list-style-type: none"> i) som utförts på kloaksvabbprover eller träckprover från varje strutsfågel 7–10 dagar efter den dag då strutsfåglarna sattes under den officiella övervakning som avses i led a, ii) utan att något isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittats, iii) från vilket tillfredsställande resultat fanns tillgängliga för alla fåglar i sändningen innan de lämnade de lokaler som avses i led b för avsändande till unionen. 		

LAND

In tygsförlaga SR

	<p>d) De kommer från flockar i vilka övervakning av infektion med Newcastlejukevirus har genomförts enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gav negativa resultat under minst sex månader omedelbart före dagen för avsändande av sändningen för införsel till unionen.]</p>
II.2.3	De kommer från den zon som anges i punkt II.2.1 och där följande gäller:
⁽³⁾ antingen	[a) Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]
⁽³⁾⁽⁶⁾ eller [a]	Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]
⁽³⁾ antingen	[b) Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]
⁽³⁾⁽⁷⁾ eller [b]	Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren
	(i) har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,
	(ii) kommer från en eller flera flockar som har genomgått ett virusisoleringsstest ⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats,
	(iii) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckor som avses i led ii,
	(iv) har inte varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i leden i och ii under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]
II.2.4	De har vistats i den zon som anges i punkt II.2.1 under en sammanhängande period på minst sex veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor, och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.1 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen strutsfåglar avsedda för slakt.
II.2.5	De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:
(a)	Anläggningen har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
(b)	Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.

LAND

In tygsförlaga SR

		<p>(c) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(d) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpato-gen aviär influensa eller infektion med Newcastle'sjukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>(e) Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpato-gen aviär influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>II.2.6 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Den har inte vaccinerats mot högpato-gen aviär influensa.</p> <p>⁽³⁾antingen [b) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]</p> <p>⁽³⁾eller [b) Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastle'sjukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(8)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifiering av flocken</th> <th style="width: 12.5%;">Fåglar nas ålder</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinationsdatum</th> <th style="width: 12.5%;">Namn på och typ av virusstäm som använts</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets partinum-mer</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccinets namn</th> <th style="width: 12.5%;">Vaccintillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>(c) Den har genomgått en klinisk besiktning⁽⁹⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.7 De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>II.2.8 De har sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.2.9 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.10 De genomgick en klinisk besiktning⁽⁹⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p>	Identifiering av flocken	Fåglar nas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinum-mer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare							
Identifiering av flocken	Fåglar nas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinum-mer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare										

LAND

Intygsförlaga SR

II.2.11	<p>De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:</p> <p>a) De är utformade på ett sådant sätt att</p> <p>i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>iii) spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.</p> <p>b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.</p> <p>c) De är</p> <p>⁽³⁾<i>antingen</i> [oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.]</p> <p>⁽³⁾<i>eller</i> [rengjorda och desinficerade och torkas eller får torka före lastning av djuren.]</p> <p>d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>e) De är försedda med de uppgifter i punkt 2 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för fjäderfän avsedda för slakt.</p>
II.2.12	De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå) ⁽¹⁰⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.2.11 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
⁽¹¹⁾ II.2.13	De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejokevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:
⁽³⁾ <i>antingen</i>	[De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus och har med negativt resultat genomgått serologiska tester ⁽⁵⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejokevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]
⁽³⁾ <i>eller</i>	[De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus men inte med ett levande vaccin under de 30 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest ⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejokevirus som har utförts under de två veckorna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover eller träckprover från minst 60 fåglar.]
Anmärkningar	
<p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av strutsfåglar avsedda för slakt, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	

LAND

In tygsförlaga SR

Del I:	
Fält I.8:	Ange koden för landet, territoriet eller zonen enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
Fält I.27:	<i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.06.39.
Del II:	
(1)	Med <i>strutsfåglar avsedda för slakt</i> avses strutsfåglar som ska transporteras direkt till ett slakteri enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
(2)	Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
(3)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(4)	Denna garanti krävs endast för sändningar från zoner som inte anses vara fria från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen C i kolumn 6 i tabellen.
(5)	Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.
(6)	Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatogen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.
(7)	Denna garanti krävs endast för fjäderfå som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.
(8)	Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
(9)	Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.
(10)	Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.
(11)	Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 32

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT INTYG FÖR
INFÖRSEL TILL UNIONEN AV FÄRRE ÄN 20 DJUR AV ANDRA FJÄDERFÄ ÄN
STRUTSFÅGLAR (FÖRLAGA POU-LT20)**

LAND		Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland	ISO-kod		
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion	Kod		
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod		
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
				I.17	Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument			Kod ISO-kod
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> slakt							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)
I.27 Beskrivning av sändningen		
KN-nr	Art	Underart/Kategori
		Kvantitet

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens		II.b	Imsoc-referens													
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för djuren]																		
	II.1.1	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I inte har behandlats med																	
		- stilbener eller ämnen med tyreostatisk verkan,																	
		- ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister för andra ändamål än terapeutisk eller zooteknisk behandling (enligt definitionen i rådets direktiv 96/22/EG).																	
	II.1.2	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU för det berörda ursprungslandet.																	
	II.1.3	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [andra avelsfjäderfä än strutsfåglar] ⁽²⁾ [andra bruksfjäderfä än strutsfåglar] ⁽²⁾ [andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar] ⁽²⁾ [andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar] ⁽²⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:																	
		⁽¹⁶⁾ [II.1.3.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella medel och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.																	
		<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifiering av flocken</th> <th rowspan="2">Fåglarnas ålder</th> <th rowspan="2">Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat av all testning i flocken⁽¹⁷⁾</th> </tr> <tr> <th>positivt</th> <th>negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹⁷⁾		positivt	negativt									
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]				Resultat av all testning i flocken ⁽¹⁷⁾												
				positivt	negativt														
	Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de tre veckorna omedelbart före införseln till unionen																		
	⁽²⁾ antingen [antimikrobiella medel inte administrerats till avels- och bruksfjäderfä av andra arter än strutsfåglar.]																		
	⁽²⁾⁽¹⁸⁾ eller [följande antimikrobiella medel administrerats till avels- och bruksfjäderfän av andra arter än strutsfåglar:]																		
	⁽¹⁶⁾ [II.1.3.2 När det gäller avelsfjäderfä har varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.1.3.1.]																		
	⁽¹⁹⁾ [II.1.3.3 Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande:																		
	⁽²⁾ antingen [Avelsfjäderfäna har med negativt resultat testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]																		
	⁽²⁾ eller [Värphönsen (bruksfjäderfän som föds upp för produktion av konsumtionsägg) har med negativt resultat testats i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.]																		

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

II.2 Djurhälsointyg

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de [andra avelsfjäderfä⁽¹⁾ än strutsfåglar]⁽²⁾ [andra bruksfjäderfä⁽³⁾ än strutsfåglar]⁽²⁾ [andra fjäderfä avsedda för slakt⁽⁴⁾ än strutsfåglar]⁽²⁾ [andra daggamla kycklingar⁽⁵⁾ än strutsfåglar]⁽²⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:

II.2.1 De utgör en enda sändning med färre än 20 fjäderfä.

II.2.2 De kommer från zonen med koden __ - __⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas

- a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga IV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar,
- b) genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 37 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,
- c) anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,
- d) anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

II.2.3 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.2 och där följande gäller:

⁽²⁾antingen [Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]

⁽²⁾⁽⁷⁾eller [Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]

⁽²⁾antingen II.2.4 De [andra avelsfjäderfä än strutsfåglar]⁽²⁾ [andra bruksfjäderfä än strutsfåglar]⁽²⁾ [andra fjäderfä avsedda för slakt än strutsfåglar]⁽²⁾ uppfyller följande krav:

II.2.4.1 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.2 och där följande gäller:

⁽²⁾antingen [Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]

⁽²⁾⁽⁸⁾eller [Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren

- a) har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,
- b) kommer från en eller flera flockar som har genomgått ett virusisoleringstest⁽¹¹⁾ för infektion med Newcastlesjukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats,

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

- (c) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckor som avses i led b,
- d) har inte varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i leden a och b under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]

II.2.4.2 De har vistats

- a) i den zon som anges i punkt II.2.2 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader,
och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.2 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar,
- b) på den anläggning som anges i fält I.11 under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än tre veckor,
- c) utan kontakt med djur med lägre hälsostatus under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än tre veckor.

II.2.4.3 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:

- (a) Anläggningen har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- (b) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.
- (c) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- (d) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.
- (e) Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatogent aviärt influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

II.2.4.4 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:

- a) Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.
- ⁽²⁾antingen [b) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]
- ⁽²⁾eller [b) Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.

(9)

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare

- c) Den har genomgått en klinisk besiktning⁽¹⁰⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.

II.2.4.5 Djuren uppfyller följande krav:

- (a) De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.
- (b) De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- (c) De genomgick en klinisk besiktning⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- d) De genomgick med negativt resultat, under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren lastades för avsändande till unionen, serologiska och/eller bakteriologiska tester⁽¹¹⁾ och konstaterades inte vara smittade och gav ingen anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:

⁽²⁾antingen [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Gallus gallus*).]

⁽²⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella Pullorum* och *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Meleagris gallinavo*).]

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

⁽²⁾eller [*Salmonella Pullorum* och *Salmonella Gallinarum* (när det gäller *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* och *Anas spp.*.)]

II.2.4.6 De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:

- a) De är utformade på ett sådant sätt att
 - i) djuren inte kan rymma eller falla ut,
 - ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,
 - iii) spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.
- b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.
- c) De är

⁽²⁾antingen [oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.]

⁽²⁾eller [rengjorda och desinficerade och torkas eller får torka före lastning av djuren.]

- d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.
- e) De är försedda med de uppgifter i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för [avelsfjäderfä och bruksfjäderfä]⁽²⁾ [fjäderfän avsedda för slakt]⁽²⁾.

II.2.4.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹²⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.2.4.6 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

⁽¹³⁾ [II.2.4.8 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejokevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689

⁽²⁾⁽¹⁴⁾antingen [och följande krav är uppfyllda:

- a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus.
- b) De har under minst 14 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen hållits isolerade på ursprungsanläggningen eller en karantänanläggning, under tillsyn av en officiell veterinär, där
 - i) inga fjäderfän har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas,
 - ii) inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,
 - iii) ingen vaccinering har utförts.
- c) De har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽¹¹⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejokevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

⁽²⁾⁽¹⁵⁾eller [och följande krav är uppfyllda:

⁽²⁾antingen [De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus och har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽¹¹⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]

⁽²⁾eller [De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus men inte med ett levande vaccin under de 30 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och har med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest⁽¹¹⁾ för infektion med Newcastlejukevirus som har utförts under de två veckorna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover eller träckprover från minst 60 fåglar.]]

⁽²⁾eller [II.2.4 De andra daggamla kycklingar än kycklingar av strutsfåglar uppfyller följande krav:

II.2.4.1 De kommer från den zon som anges i punkt II.2.2 och där följande gäller:

⁽²⁾antingen [Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]

⁽²⁾⁽⁸⁾eller [Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och djuren

- a) har inte vaccinerats med sådana vacciner,
- b) kommer från flockar som
 - i) har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,
 - ii) har genomgått ett virusisoleringstest⁽¹¹⁾ för infektion med Newcastlejukevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats,
 - iii) har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,
 - iv) inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i leden i och ii under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen,
- c) kommer från kläckägg som i kläckeriet eller under transporten inte har varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led b.]

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

II.2.4.2 De har vistats

- a) i den zon som anges i punkt II.2.2 sedan kläckningen,
- b) på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen.
- c) utan kontakt med djur med lägre hälsostatus sedan kläckningen.

II.2.4.3 De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:

- (a) Anläggningen har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- (b) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.
- (c) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- (d) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.
- (e) Det har inte rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatoget aviärt influensavirus på anläggningen under minst 21 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.

II.2.4.4 De kommer från en flock som uppfyller följande krav:

- a) Den har vistats i den zon som anges i punkt II.2.2 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före den dag då de daggamla kycklingarna lastas för avsändande till unionen,

och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.2 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfä än strutsfåglar och andra bruksfjäderfä än strutsfåglar.
- (b) Den har under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före den dag då de daggamla kycklingarna lastas för avsändande till unionen vistats på en anläggning
 - i) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

- ii) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör,
- iii) som vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar,
- iv) där inget bekräftat fall av infektion med lågpatogent aviärt influensavirus har rapporterats under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes,
- v) runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.

- ⁽²⁾antingen [c] Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]
- ⁽²⁾⁽⁷⁾eller [c] Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]
- ⁽²⁾antingen [d] Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]
- ⁽²⁾eller [d] Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.

⁽⁹⁾

Identifiering av flocken	Fåglar nas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare

- e) Den genomgick, under de 90 dagarna omedelbart före den dag då de daggamla kycklingarna lastas för avsändande till unionen, serologiska och/eller bakteriologiska tester⁽¹¹⁾ som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %, och konstaterades inte vara smittad och gav ingen anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:

⁽²⁾antingen [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Gallus gallus*).]

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

⁽²⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella Pullorum* och *Salmonella Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Meleagris gallopavo*).]

⁽²⁾eller [*Salmonella Pullorum* och *Salmonella Gallinarum* (när det gäller *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* och *Anas* spp.).]

f) Den har under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för insamling av de ägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.

g) Den har genomgått en klinisk besiktning⁽¹⁰⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av de daggamla kycklingarna för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.]

II.2.4.5 Djuren uppfyller följande krav:

- (a) De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.
- (b) De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- (c) De genomgick en klinisk besiktning⁽¹⁰⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.
- d) De kommer från kläckägg som före ruvningen har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

II.2.4.6 De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:

- a) De är utformade på ett sådant sätt att
 - i) djuren inte kan rymma eller falla ut,
 - ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,
 - iii) spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.
- b) De innehåller enbart fjäderfä av samma art och kategori som kommer från samma anläggning.
- c) De är oanvända och för ändamålet särskilt utformade engångsbehållare som ska förstöras efter det att de använts för första gången.
- d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.
- e) De är försedda med de uppgifter i punkt 3 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för daggamla kycklingar.

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

II.2.4.7 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽¹²⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.2.4.6 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

⁽¹³⁾II.2.4.8 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:

- a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
- b) De kommer från kläckägg som kommer från flockar som

⁽²⁾*antingen* [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]

⁽²⁾*eller* [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.]

⁽²⁾*eller* [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senast 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.]

- c) De kommer från ett kläckeri vars arbetsmetoder säkerställer att de kläckägg från vilka de daggamla kycklingarna kläcktes inkuberades vid helt andra tidpunkter och på helt andra platser än ägg som inte uppfyller kraven i led b.]]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färre än 20 djur av andra fjäderfä än strutsfåglar, även när unionen inte är djurens slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39.

Del II:

⁽¹⁾ Med *avelsfjäderfä* avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som är avsedda för produktion av kläckägg enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

LAND

Intygsförlaga POU-LT20

<p>(3) Med <i>bruksfjäderfä</i> avses fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som föds upp för produktion av kött, konsumtionsägg eller andra produkter eller för vidmakthållande av stammen av fjädervilt enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(4) Med <i>fjäderfä avsedda för slakt</i> avses fjäderfä som ska transporteras direkt till ett slakteri enligt definitionen i artikel 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(5) Med <i>daggamla kycklingar</i> avses fjäderfän som är yngre än 72 timmar enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(6) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(8) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(9) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(10) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(11) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(12) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p> <p>(13) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> <p>(14) Gäller för avelsfjäderfä och bruksfjäderfä.</p> <p>(15) Gäller för fjäderfä avsedda för slakt.</p> <p>(16) Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(17) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. – Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(18) Stryk om det inte är tillämpligt. Ange namn och aktiv substans för de antimikrobiella medel som använts.</p> <p>(19) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p>	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>
--	---

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)			
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Ras/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga HE-LT20

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens		II.b	Imsoc-referens													
Del II: Intyg	II.1 Folkhälsointyg [*stryk om unionen inte är slutdestination för kläckäggen]	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de kläckägg som beskrivs i del I uppfyller följande krav:																	
	(¹²)II.1.1	Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användning av antimikrobiella ämnen och vacciner i kommissionens förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken, och denna föräldraflock har också testats för förekomst av salmonellaserotyper av betydelse för folkhälsan.																	
				<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifiering av flocken</th> <th rowspan="2">Fåglarnas ålder</th> <th rowspan="2">Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat av all testning i flocken⁽¹³⁾</th> </tr> <tr> <th>positivt</th> <th>negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹³⁾		positivt	negativt					
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken ⁽¹³⁾															
				positivt	negativt														
	(¹²)II.1.2	Varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium har påvisats genom det kontrollprogram som avses i punkt II.1.1.]																	
	(¹⁴)II.1.3	Om destinationsmedlemsstaten är Finland eller Sverige ska kläckäggen komma från flockar som med negativt resultat har testats för salmonella i enlighet med bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]																	
	II.2 Djurhälsointyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de kläckägg ⁽¹⁾ från andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:																	
	II.2.1	De utgör en enda sändning med färre än 20 kläckägg.																	
II.2.2	De kommer från zonen med koden __ - _ ⁽²⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas																		
	a)	är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färre än 20 kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar,																	
	b)	genomför ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 105 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,																	
	c)	anses vara fri från högpatogen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,																	
	d)	anses vara fri från infektion med Newcastlesjukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.																	

LAND

Intygsförlaga HE-LT20

<p>II.2.3</p> <p>⁽³⁾antingen</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [a]</p> <p>⁽³⁾antingen</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾eller [b]</p>	<p>De kommer från den zon som anges i punkt II.2.2 och där följande gäller:</p> <p>[a] Det utförs ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa.]</p> <p>Det utförs vaccination mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>[b] Det är förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>Det är inte förbjudet att vaccinera mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, och kläckäggen</p> <p>(i) kommer från flockar som</p> <ul style="list-style-type: none"> - har inte vaccinerats med sådana vacciner under minst tolv månader omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - har genomgått ett virusisoleringsstest⁽⁶⁾ för infektion med Newcastlejokevirus som har utförts tidigast två veckor före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, - har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under de två veckorna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, - inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller kraven i första och andra strecksatsen ovan under de 60 dagarna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen, <p>(ii) har i kläckeriet eller under transporten inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg som inte uppfyller kraven i led i.]</p>
<p>II.2.4</p> <p>(a)</p> <p>(b)</p> <p>(c)</p>	<p>De kommer från den anläggning som anges i fält I.11 och där följande gäller:</p> <p>Anläggningen har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsteritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p>

LAND

Intygsförlaga HE-LT20

	<p>(d) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejokevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p>
II.2.5	<p>De kommer från en flock som uppfyller följande krav:</p> <p>(a) Den har vistats i den zon som anges i punkt II.2.2 under en sammanhängande period på minst tre månader omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen,</p> <p>och har vid import till den zon som anges i punkt II.2.2 importerats i enlighet med djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692, och den zon varifrån djuren importerades förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av andra avelsfjäderfå än strutsfåglar och andra bruksfjäderfå än strutsfåglar.</p> <p>(b) Den har under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före den dag då de kläckäggen lastas för avsändande till unionen hållits på en anläggning</p> <p>i) där det inte har rapporterats något bekräftat fall av infektion med lågpatogent aviärt influensavirus under minst 21 dagar omedelbart före dagen för insamling av kläckäggen,</p> <p>⁽⁷⁾[ii) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,</p> <p>iii) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör,</p> <p>iv) som vid tidpunkten för avsändande av kläckäggen till unionen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar,</p> <p>v) runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejokevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.]</p> <p>⁽³⁾antingen [c) Den har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller[c) Den har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾antingen [d) Den har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen.]</p>

LAND

Intygsförlaga HE-LT20

⁽³⁾eller [d] Den har under de tolv månaderna omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen vaccinerats mot infektion med Newcastlesjukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.

(8)

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum	Namn på och typ av virusstäm som använts	Vaccinets partinummer	Vaccinets namn	Vaccintillverkare

e) Den genomgick, under de 90 dagarna omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen, serologiska och/eller bakteriologiska tester⁽⁶⁾ som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %, och konstaterades inte vara smittad och gav ingen anledning att misstänka någon infektion med följande smittämnen:

⁽³⁾antingen [*Salmonella* Pullorum, *Salmonella* Gallinarum och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Gallus gallus*).]

⁽³⁾eller [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella* Pullorum och *Salmonella* Gallinarum, *Mycoplasma meleagridis* och *Mycoplasma gallisepticum* (när det gäller *Meleagris gallopavo*).]

⁽³⁾eller [*Salmonella* Pullorum och *Salmonella* Gallinarum (när det gäller *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* och *Anas* spp.).]

f) Den har isolerats på ursprungsanläggningen under minst 21 dagar omedelbart före samlings av äggen.

g) Den har inte varit i kontakt med fjäderfä eller kläckägg med lägre hälsostatus eller med fåglar i fångenskap eller vilda fåglar under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.

h) Den uppvisade inga symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för insamlingen av kläckäggen.

i) Den har genomgått en klinisk besiktning⁽⁹⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.

II.2.6 Följande gäller för kläckäggen:

a) De har inte vaccinerats mot högpatoget aviär influensa.

b) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlesjukevirus.

(c) De har desinficerats i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.

II.2.7 Kläckäggen samlades in [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾, ⁽¹⁰⁾

LAND

Intygsförlaga HE-LT20

II.2.8	<p>De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:</p> <p>a) De har utformats på ett sådant sätt att kläckäggen inte kan falla ut.</p> <p>b) De har utformats för att möjliggöra rengöring och desinfektion.</p> <p>c) De innehåller enbart kläckägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning.</p> <p>d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>e) De är</p> <p>⁽³⁾antingen [rena engångsbehållare som används för första gången.]</p> <p>⁽³⁾eller [rengjorda och desinficerade före lastning av kläckäggen i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet.]</p> <p>f) De är försedda med de uppgifter i punkt 5 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för kläckägg från fjäderfä.</p>
II.2.9	<p>De har lastats för avsändande till unionen i ett transportmedel som har utformats i enlighet med punkt II.2.8 a och b, och har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet samt torkats eller fått torka omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen.</p>
⁽¹⁾ [II.2.10	<p>De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De kommer från flockar som</p> <p>⁽³⁾antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]]</p> <p>⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett inaktiverat vaccin.]]</p> <p>⁽³⁾eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med ett levande vaccin senast 60 dagar omedelbart före dagen för insamling av äggen.]]</p>
<p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färre än 20 kläckägg från andra fjäderfä än strutsfåglar, även när unionen inte är avelsmaterialens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	
<p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.</p> <p><i>Kategori:</i> ange något av följande: ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/övriga.</p>	

LAND

In tygsförlaga HE-LT20

<p>Del II:</p> <p>(1) Kläckägg enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(5) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 37 e ii) i den delegerade förordningen, och dessa zoner förtecknas i del 1 i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(6) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(7) Gäller när kläckäggen avsänds från ett kläckeri.</p> <p>(8) Fylls i om djuren har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>(9) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(10) Insamlingsdatumet eller insamlingsdatumerna får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa kläckägg från den zonen.</p> <p>(11) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> <p>(12) Denna garanti gäller endast för kläckägg från arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner.</p> <p>(13) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under föräldraflockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(14) Stryk om sändningen inte är avsedd för Finland eller Sverige.</p>		
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 34

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
FÅGLAR I FÅGENSKAP (FÖRLAGA CAPTIVE- BIRDS)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> karantänanläggning <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga CAPTIVE-BIRDS

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>II.1 Djurhälsintyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de fåglar i fångenskap⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden __ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga VI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av fåglar i fångenskap.</p> <p>II.1.2 De kommer från den anläggning⁽³⁾ som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 56 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och där följande gäller:</p> <p>(a) Anläggningens godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats.</p> <p>(b) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(c) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>(d) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(e) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>⁽⁴⁾[f] På anläggningen har</p> <p>⁽⁵⁾<i>antingen</i> [aviär klamydios inte bekräftats under minst sex månader omedelbart före den dag då fåglarna i fångenskap lastas för avsändande till unionen.]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [aviär klamydios bekräftats under de sex månaderna omedelbart före den dag då fåglarna i fångenskap lastas för avsändande till unionen, men inte under de sista 60 dagarna, och åtgärderna i artikel 55 e i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 har tillämpats.]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [djuren hållits under veterinärtillsyn under 45 dagar före dagen för lastning för avsändande till unionen och behandlats mot aviär klamydios.]</p>		

LAND

In tygsförlaga CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3 De kommer från en flock som har genomgått en klinisk besiktning⁽⁶⁾ under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av djuren för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.4 Djuren uppfyller följande krav:</p> <p>(a) De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>(b) De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.</p> <p>⁽⁵⁾antingen [c) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>⁽⁵⁾eller [c) De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>(d) De har med negativt resultat genomgått ett test⁽⁷⁾ för påvisande av virus för högpatogen aviär influensa och infektion med Newcastlejukevirus 7–14 dagar före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>(e) De har sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>(f) De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(g) De genomgick en klinisk besiktning⁽⁶⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>II.1.5 De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:</p> <p>a) De är utformade på ett sådant sätt att</p> <p>i) djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>ii) det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas,</p> <p>iii) spridning av djurekrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras.</p> <p>b) De innehåller enbart fåglar i fångenskap av samma art som kommer från samma anläggning.</p> <p>c) De används för första gången.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga CAPTIVE-BIRDS

	<p>d) De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>e) De är försedda med de uppgifter i punkt 4 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för fåglar i fångenskap.</p> <p>II.1.6 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁸⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.1.5 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>⁽⁹⁾II.1.7 De är fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.</p> <p>b) De har under minst 14 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen hållits isolerade på ursprungsanläggningen eller en karantänanläggning, under tillsyn av en officiell veterinär, där</p> <p>i) inga fåglar har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas,</p> <p>ii) inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,</p> <p>iii) ingen vaccinering har utförts.</p> <p>c) De har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av fåglar i fångenskap, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga CAPTIVE-BIRDS

<p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga VI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.12: När det gäller fåglar i fångenskap som intygas vara avsedda för en karantänanläggning anges uppgifter om den karantänanläggning som godkänts i enlighet med artikel 14 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 och dit fåglarna i fångenskap ska transporteras utan dröjsmål efter införsel till unionen.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: <i>KN-nr:</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.06.31, 01.06.32 eller 01.06.39. <i>Identifieringssystem:</i> djuren ska identifieras individuellt med hjälp av en unik märkt sluten benring eller en injicerbar transponder i enlighet med artikel 53 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) <i>Fåglar i fångenskap</i> enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>(2) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga VI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Anläggningens namn och unika godkännandenummer ska ingå i en förteckning över anläggningar som utarbetats och offentliggjorts av kommissionen.</p> <p>(4) Denna garanti krävs endast för sändningar av papegojor.</p> <p>(5) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(6) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(7) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(8) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då landet, territoriet eller zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från det landet, det territoriet eller den zonen.</p> <p>(9) Denna garanti krävs endast för sändningar av fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p>	
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 35

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
KLÄCKÄGG FRÅN FÅGLAR I FÅNGENSKAP (FÖRLAGA HE-CAPTIVE-BIRDS)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod
		I.3 Central behörig myndighet		
		I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod		
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod		
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod		
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument		
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Fryst			
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitiering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)			
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Ras/Kategori	Identifieringsystem	Identifieringsnr	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>II.1 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de kläckägg från fåglar i fångenskap⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De kommer från zonen med koden __ - __⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga V till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av kläckägg från fåglar i fångenskap.</p> <p>II.1.2 De kommer från den anläggning⁽³⁾ som anges i fält I.11 och som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet i enlighet med krav som är minst lika stränga som de som fastställs i artikel 56 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och där följande gäller:</p> <p>(a) Anläggningens godkännande har inte tillfälligt upphävts eller återkallats.</p> <p>(b) Anläggningen står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>(c) Anläggningen får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk anläggningen utgör.</p> <p>(d) Anläggningen omfattades vid tidpunkten för avsändande av djuren till unionen inte av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>(e) Runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlesjukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.</p> <p>⁽⁴⁾[f] På anläggningen har</p> <p>⁽⁵⁾<i>antingen</i> [aviär klamydios inte bekräftats under minst sex månader omedelbart före den dag då kläckäggen från fåglarna i fångenskap lastas för avsändande till unionen.]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [aviär klamydios bekräftats under de sex månaderna omedelbart före den dag då kläckäggen från fåglarna i fångenskap lastas för avsändande till unionen, men inte under de sista 60 dagarna, och åtgärderna i artikel 55 e i) i delegerad förordning (EU) 2020/692 har tillämpats.]</p> <p>⁽⁵⁾<i>eller</i> [de djur från vilka kläckäggen har erhållits hållits under veterinärtillsyn under de 45 dagarna omedelbart före dagen för insamling av kläckäggen och behandlats mot aviär klamydios.]</p>		

LAND

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS

<p>II.1.3</p> <p>(a)</p> <p>(b)</p> <p>⁽⁵⁾antingen [c]</p> <p>⁽⁵⁾eller [c]</p> <p>(d)</p> <p>(e)</p> <p>(f)</p> <p>(g)</p> <p>II.1.4</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>c)</p> <p>d)</p> <p>e)</p> <p>II.1.5</p>	<p>De kommer från djur som uppfyller följande krav:</p> <p>De har vistats på den anläggning som anges i fält I.11 sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före den dag då kläckäggen lastas för avsändande till unionen.</p> <p>De har inte vaccinerats mot högpatogen aviär influensa.</p> <p>De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.]</p> <p>De har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>De har med negativt resultat genomgått ett test⁽⁷⁾ för påvisande av virus för högpatogen aviär influensa och infektion med Newcastlejukevirus 7–14 dagar före dagen för insamling av kläckäggen.</p> <p>De har sedan kläckningen eller under en sammanhängande period på minst tre veckor omedelbart före dagen för insamling av kläckäggen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inklusive de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>De genomgick en klinisk besiktning⁽⁶⁾ den ___/___/___ (dd/mm/åååå) under de 24 timmarna omedelbart före lastningen av kläckäggen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och som är av betydelse för arten och nya sjukdomar.</p> <p>De har lastats för avsändande till unionen i behållare som uppfyller följande krav:</p> <p>De har utformats på ett sådant sätt att kläckäggen inte kan falla ut.</p> <p>De innehåller enbart kläckägg från fåglar i fångenskap av samma art som kommer från samma anläggning.</p> <p>De används för första gången.</p> <p>De har förslutits i enlighet med anvisningarna från den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, i syfte att undvika att innehållet kan bytas ut.</p> <p>De är försedda med de uppgifter i punkt 7 i bilaga XVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 som är av betydelse för kläckägg från fåglar i fångenskap.</p> <p>De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁸⁾ i ett transportmedel som utformats i enlighet med punkt II.1.4 a och som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS

- ⁽⁹⁾[II.1.6 De är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 och de kommer från djur som uppfyller följande krav:
- a) De har inte vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus.
 - b) De har under minst 14 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas för avsändande till unionen hållits isolerade på ursprungsanläggningen eller en karantänanläggning, under tillsyn av en officiell veterinär, där
 - i) inga fåglar har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus under minst 21 dagar omedelbart före den dag då sändningen lastas,
 - ii) inga andra fåglar har satts in på anläggningen under den tiden,
 - iii) ingen vaccinering har utförts.
 - c) De har med negativt resultat genomgått serologiska tester⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot Newcastlejukevirus, som utförts på blodprover som tagits under minst 14 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen och som med en konfidensgrad på 95 % påvisar infektion vid en prevalens av 5 %.]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av kläckägg från fåglar i fångenskap, även när unionen inte är produkternas slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga VI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:
KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.

Del II:

(1) *Fåglar i fångenskap* enligt definitionen i artikel 4 i förordning (EU) 2016/429.

(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga VI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

(3) Anläggningens namn och unika godkännandenummer ska ingå i en förteckning över anläggningar som utarbetats och offentliggjorts av kommissionen.

(4) Denna garanti krävs endast för sändningar av papegojor.

(5) Stryk det som inte är tillämpligt.

LAND

Intygsförlaga HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>(6) Den kliniska besiktningen ska ha utförts av en officiell veterinär i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet.</p> <p>(7) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(8) Lastningsdatumet får inte vara ett datum före den dag då landet, territoriet eller zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från det landet, det territoriet eller den zonen.</p> <p>(9) Denna garanti krävs endast för sändningar av kläckägg från fåglar i fångenskap av ordningen hönsfåglar (Galliformes) som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med artikel 66 i delegerad förordning (EU) 2020/689.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 36

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
HONUNGSBIDROTTNINGAR (FÖRLAGA QUE)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning					
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
		I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)	
I.27 Beskrivning av sändningen			
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kvantitet

LAND

Intygsförlaga QUE

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de honungsbidrottningar som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del I i bilaga VII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av honungsbidrottningar.</p> <p>II.2 De har vistats oavbrutet</p> <p>(i) i den zon som anges i punkt II.1 sedan kläckningen, och</p> <p>(ii) på ursprungsanläggningen sedan kläckningen.</p> <p>II.3 De har inte varit i kontakt med honungsbin med lägre hälsostatus sedan kläckningen.</p> <p>II.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.5 De har avsänts i förslutna burar som var och en innehåller en enda honungsbidrottning med högst 20 medföljande arbetsbin och följande gäller:</p> <p>II.5.1 Det förpackningsmaterial som används för att förpacka sändningens honungsbidrottningar ska</p> <p>i) vara nytt,</p> <p>ii) inte ha varit i kontakt med bin och yngelkakor,</p> <p>iii) ha varit föremål för alla försiktighetsåtgärder för att förhindra att det kontamineras med patogener som orsakar sjukdomar hos honungsbin.</p> <p>II.5.2 Det foder som följer med är fritt från patogener som orsakar sjukdomar hos dem.</p> <p>II.5.3 Förpackningsmaterial och medföljande produkter har varit föremål för en visuell undersökning före avsändandet till unionen för att säkerställa att de inte utgör en djurhälsorisk och inte innehåller lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och tropilaelapskvalster i något av deras livsstadier.</p> <p>II.5.4 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning och har sedan de avsändes från ursprungsanläggningen och fram till ankomsten till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkt II.7 och inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.6 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.7 De har sitt ursprung i en bigård som uppfyller följande krav:</p> <p>II.7.1 På och runt bigården har det inom en radie av 100 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium,</p> <p>i) inte rapporterats några angrepp av lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) och <i>Tropilaelaps</i> spp.,</p> <p>ii) inte införts några restriktioner på grund av misstanke om, fall eller utbrott av de sjukdomar som avses i led i.</p>		

LAND

Intygsförlaga QUE

II.7.2 På och runt bigården har det inom en radie av 3 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium,

- i) inte rapporterats amerikansk yngelröta under minst 30 dagar omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen,
- ii) inte införts restriktioner på grund av misstanke om eller ett bekräftat fall av amerikansk yngelröta under den period som avses i led i,
- [iii) därefter, om ett fall av amerikansk yngelröta bekräftats före den period som avses i led i, genomförts kontroller av alla kupor av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och alla smittade kupor har behandlats och därefter besiktigats med tillfredsställande resultat inom 30 dagar från dagen för det senast konstaterade fallet av den sjukdomen.] ⁽¹⁾

II.8 De har sitt ursprung i kupor varifrån prover av kakan med negativt resultat har testats för amerikansk yngelröta under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avsändande till unionen.

⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾[II.9 Följande gäller för honungsbidrottningarna:

- (i) De har sitt ursprung i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från angrepp av *Varroa* spp.
- (ii) Angrepp av *Varroa* spp. har inte rapporterats i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet eller ursprungszonen i tredjelandet under de 30 dagarna omedelbart före dagen för lastning för avsändande till unionen.
- (iii) Alla försiktighetsåtgärder har vidtagits för att undvika att sändningen kontamineras med *Varroa* spp. vid lastning och avsändande till unionen.]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av honungsbidrottningar, även när unionen inte är djurens slutdestination.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.27: *Kategori:* ange drottningar med högst 20 arbetsbin.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (3) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.

LAND

Intygsförлага QUE

	<p>(4) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten antingen har sjukdomsfri status vad gäller den relevanta sjukdomen i kategori C eller har ett godkänt utrotningsprogram.</p> <p>(5) Det kan intygas av tredjeländer eller territoriet med angivelsen VAR i kolumn 6 i del 1 i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 som erkänts vara fria från angrepp av <i>Varroa</i> spp. (varroasjuka).</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 37

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
HUMLOR (FÖRLAGA BBEE)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för					
<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning					
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
		I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar	I.25 Total kvantitet	I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)
I.27 Beskrivning av sändningen		
KN-nr	Art	Underart/Kategori
		Kvantitet
		Nettovikt
Typ av vara		Antal förpackningar

LAND

Intygsförlaga BBEE

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de humlor som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De kommer från zonen med koden ___ - ___⁽¹⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del I i bilaga VII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av humlor.</p> <p>II.2 De har vistats oavbrutet</p> <p>(i) i den zon som anges i punkt II.1 sedan kläckningen, och</p> <p>(ii) på ursprungsanläggningen sedan kläckningen och inga humlor har satts in i den ursprungliga epidemiologiska enheten under den perioden.</p> <p>II.3 De har sedan kläckningen inte varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.4 De ska inte avlivas inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. förtecknade sjukdomar och nya sjukdomar.</p> <p>II.5 De har avsänts i slutna behållare som var och en innehåller ett samhälle med högst 200 vuxna humlor, med eller utan drottning.</p> <p>II.5.1 Det förpackningsmaterial som används för att förpacka sändningens humlor ska</p> <p>i) vara nytt,</p> <p>ii) inte ha varit i kontakt med bin och yngelkakor,</p> <p>iii) ha varit föremål före alla försiktighetsåtgärder för att förhindra att det kontamineras med patogener som orsakar sjukdomar hos humlor.</p> <p>II.5.2 Det foder som följer med är fritt från patogener som orsakar sjukdomar hos dem.</p> <p>II.5.3 Förpackningsmaterial och medföljande produkter har varit föremål för en visuell undersökning före avsändandet till unionen för att säkerställa att de inte utgör en djurhälsorisk och inte innehåller lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) i något av dess livsstadier.</p> <p>II.5.4 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning och har sedan de avsändes från ursprungsanläggningen och fram till ankomsten till unionen inte lossats på någon plats som inte uppfyller kraven i punkterna II.7 och II.8 och inte heller varit i kontakt med djur med lägre hälsostatus.</p> <p>II.6 De har genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet under de 24 timmarna omedelbart före lastningen⁽²⁾ för avsändande till unionen och uppvisade inga tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.7 De har fötts upp och hållits i en miljömässigt isolerad produktionsanläggning för humlor som</p> <p>II.7.1 har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,</p> <p>II.7.2 har lokaler som säkerställer att produktionen av humlor utförs inne i en byggnad skyddad från flygande insekter,</p> <p>II.7.3 har lokaler och utrustning som säkerställer att humlorna isoleras ytterligare i separata epidemiologiska enheter och med varje samhälle i slutna behållare inne i byggnaden under hela produktionen,</p>		

LAND

Intygsläpplaga BBEE

	<p>II.7.4 säkerställer att pollen i lokalerla lagras och hanteras åtskilt från humlorna under hela produktionen av humlor tills de utfodras med den,</p> <p>II.7.5 har standardrutiner för att förhindra att den lilla kupskalbaggen förs in på anläggningen och för att regelbundet undersöka förekomsten av den lilla kupskalbaggen på anläggningen.</p> <p>II.8 De kommer från en epidemiologisk enhet på anläggningen där angrepp av lilla kupskalbaggen (<i>Aethina tumida</i>) inte har påvisats.</p> <p>Anmärkningsar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av humlor, även när unionen inte är djurens slutdestination.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i del I i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 38

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
HUNDAR, KATTER OCH ILLRAR (FÖRLAGA CANIS-FELIS-FERRETS)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	QR-kod	
	ISO-kod	I.3 Central behörig myndighet			
		I.4 Lokal behörig myndighet			
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod	
	I.13 Lastningsort		I.14 Datum och tidpunkt för avresa		
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16 Gränskontrollstation för införsel		
			I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument	Kod ISO-kod	
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> karantänanläggning <input type="checkbox"/> annat				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
		I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet			I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg)		
I.27 Beskrivning av sändningen							
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Kön	Identifieringssystem	Identifieringsnr	Alder	Kvantitet
Typ av vara							
Test							

LAND

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de djur som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1 De kommer från ett land eller ett territorium eller zon i landet med koden ___ - ___⁽¹⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av hundar, katter och illrar och förtecknad i del I i bilaga VIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>antingen</i> [II.2 De har avsänts direkt från ursprungsanläggningen till unionen utan att passera genom någon annan anläggning.]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>eller</i> [II.2 De har i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet eller ursprungszone i landet genomgått en enda uppsamling under högst sex dagar på en anläggning som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Den har godkänts för uppsamling av hundar, katter och illrar av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet i enlighet med artikel 10 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035. - Den har ett unikt godkännandenummer som tilldelats av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet. - Den är förtecknad för detta ändamål av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, inkl. de uppgifter som föreskrivs i artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2019/2035. - Den uppfyller kraven på journalföring i artikel 73.2 a iv i delegerad förordning (EU) 2020/692.] <p>⁽³⁾[II.3 De lastades för avsändande till unionen den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽⁴⁾ i ett transportmedel som rengjorts och desinficerats före lastning med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet samt utformats på ett sådant sätt att</p> <ul style="list-style-type: none"> - djuren inte kan rymma eller falla ut, - det utrymme där djuren hålls kan okulärbesiktigas, - spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras.] <p>II.4 De har med negativt resultat genomgått en klinisk besiktning som utförts av en officiell veterinär i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet eller ursprungszone i tredjelandet under de 48 timmarna omedelbart före lastningen för avsändande till unionen för påvisande av tecken på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [II.5 De är avsedda för direkt införsel till destinationsmedlemsstaten för att isoleras på</p> <p>⁽²⁾ <i>antingen</i> [en avgränsad anläggning.]]</p> <p>⁽²⁾ <i>eller</i> [en godkänd karantänanläggning.]]</p>		

LAND

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS

⁽²⁾antingen [II.6 Sändningen innehåller hundar avsedda för en medlemsstat som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878, och dessa hundar har behandlats mot angrepp av *Echinococcus multilocularis* och uppgifter om behandlingen som utfördes av den administrerade veterinären i enlighet med punkt 2 i bilaga XXI till delegerad förordning (EU) 2020/692⁽¹⁰⁾ ⁽¹¹⁾ anges i tabellen nedan.

Transponder eller tatuering Hundens alfanumeriska kod	Antiparasitär behandling mot <i>Echinococcus</i>		Administrerande veterinär
	Produktens namn och tillverkare	Datum [dd/mm/åååå] och tidpunkt för behandling [00:00]	Namn (med versaler), stämpel och underskrift
]

⁽²⁾eller [II.6 Hundarna har inte behandlats mot angrepp av *Echinococcus multilocularis*.]

⁽²⁾eller [II.6 Hundarna är avsedda för direkt införsel till destinationsmedlemsstaten för att isoleras på

⁽¹⁾antingen [en avgränsad anläggning.]]

⁽¹⁾eller [en godkänd karantänanläggning.]]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen i kommersiellt syfte av hundar, katter och illrar, även när de är avsedda för en avgränsad anläggning eller en godkänd karantänanläggning och när unionen inte är djurens slutdestination, samt för införsel till unionen av hundar, katter och illrar som flyttas i enlighet med artikel 5.4 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 576/2013.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

LAND

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS

Del I:

Fält I.20: *Intygas vara avsedda som/för: ange*

- ”fortsatt djurhållning” när hundar, katter eller illrar flyttas i enlighet med del II avdelning 5 i delegerad förordning (EU) 2020/692,
- ”avgränsad anläggning” enligt definitionen i artikel 4.48 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429,
- ”godkänd karantänanläggning” enligt definitionen i artikel 3.9 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688,
- ”annat” när hundar (*Canis lupus familiaris*), katter (*Felis silvestris catus*) eller illrar (*Mustela putorius furo*) flyttas i enlighet med artikel 5.4 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 576/2013.

Del II:

- (1) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i del I i bilaga VIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) Gäller endast vid förflyttning utan kommersiellt syfte av hundar, katter och illrar som hålls som sällskapsdjur i hushåll, vilken inte kan utföras i enlighet med villkoren i artikel 245.2 eller artikel 246.1 och 246.2 i förordning (EU) 2016/429.
- (4) Lastningsdatum: får inte vara ett datum före den dag då zonen godkändes för införsel till unionen eller ett datum under en period då unionen tillämpade restriktioner för införsel av dessa djur från den zonen.
- (5) Eventuell omvaccination ska betraktas som en första vaccination om den inte utförts inom giltighetstiden för en tidigare vaccination.
- (6) En bestyrkt kopia av identifierings- och vaccinationsuppgifter för de berörda djuren ska bifogas intyget.
- (7) Den titrering av rabiesantikroppar som avses i punkt II.5
 - ska utföras på ett prov som tagits av den veterinär som godkänts av den behöriga myndigheten tidigast 30 dagar efter dagen för vaccination och tre månader före dagen för import,
 - ska påvisa minst 0,5 IU/ml neutraliserande antikroppar mot rabiesvirus i serum,
 - ska utföras av ett officiellt laboratorium,
 - behöver inte göras om på ett djur som efter testet med tillfredsställande resultat har omvaccinerats mot rabies inom giltighetstiden för den tidigare vaccinationen.

En bestyrkt kopia av det officiella laboratoriets officiella rapport om resultatet av det rabiesantikroppstest som avses i punkt II.5 ska bifogas intyget.
- (8) Genom att styrka detta resultat intygar den officiella veterinären att han/hon, efter bästa förmåga och vid behov efter kontakt med det laboratorium som anges i rapporten, har kontrollerat att laboratorierapporten om resultaten av den titrering av rabiesantikroppar som avses i punkt II.5 är äkta.
- (9) I samband med fotnot 6 ska märkningen av de berörda djuren genom en implanterad transponder kontrolleras innan några uppgifter lämnas i detta intyg, och denna märkning ska alltid föregå eventuell vaccinering eller, i förekommande fall, testning av djuren.

LAND

Intygsförlaga CANIS-FELIS-FERRETS

(10)	Den behandling mot angrepp av <i>Echinococcus multilocularis</i> som avses i punkt II.6 ska <ul style="list-style-type: none"> – administreras av en veterinär tidigast 48 timmar och senast 24 timmar före den planerade införseln av hundarna till en av de medlemsstater eller delar av medlemsstaterna som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878, – bestå av ett godkänt läkemedel som innehåller en lämplig dos av prazikvantel eller farmakologiskt aktiva substanser som ensamma eller i kombination bevisligen minskar belastningen av vuxna exemplar och larver av parasiten <i>Echinococcus multilocularis</i> hos den berörda värdjursarten.
(11)	Den tabell som avses i punkt II.6 ska användas för att dokumentera uppgifter om en ytterligare behandling om denna administrerades efter den dag då intyget undertecknades och före den planerade införseln till en av de medlemsstater eller delar av medlemsstaterna som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/878.
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 39

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN NÖTKREATUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429
OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH
SOM AVSÄNDS FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES
(FÖRLAGA BOV-SEM-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr					
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland		ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
				I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland	
	II.1.1	som har godkänts för införsel till unionen av sperma från nötkreatur och som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,	
	⁽¹⁾ antingen [II.1.2	där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]	
	⁽¹⁾ eller [II.1.2	där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den ⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]	
	II.1.3	där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,	
	II.1.4	där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och elakartad lungsjuka hos nötkreatur har utförts under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.	
	II.2	Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som innan den karantän som avses i punkt II.4.8 inleddes kom från anläggningar	
	II.2.1	som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där	
	⁽¹⁾ antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]		
	⁽¹⁾ eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5% (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringstest för mul- och klövsjuka,]		
	II.2.2	som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,	
	II.2.3	som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,	
	⁽¹⁾ antingen [II.2.4	som är fria från enzootisk bovin leukos, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]	
⁽¹⁾ eller [II.2.4	som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men donatordjuren är yngre än två år och härrör från moderdjur som med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos efter att djuret avlägsnats från sitt moderdjur,]		
⁽¹⁾ eller [II.2.4	som inte är fria från enzootisk bovin leukos, och donatordjuren har uppnått två års ålder och har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för enzootisk bovin leukos,]		

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾antingen [II.2.5 som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.5 som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och donatordjuren har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov,]</p> <p>II.2.6 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de senaste 30 dagarna, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren,]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.]
II.3	Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation ⁽³⁾ som
II.3.1	är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,
II.3.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.
II.4	Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:
II.4.1	De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease.
II.4.2	De har under minst sex månader omedelbart före dagen för spermasamlingen vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.
II.4.3	De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.
II.4.4	De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.
II.4.5	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen och under samlingsperioden
II.4.5.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease eller av en ny sjukdom av betydelse för nötkreatur,
II.4.5.2	hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk bovin leukos, infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, bovin virusdiarré, infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24), bovin genital campylobacterios och trikomonas inte har rapporterats,

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.5.2,</p> <p>II.4.5.4 inte använts för naturlig avel.</p> <p>II.4.6 De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.4.6.1 Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1.</p> <p>II.4.6.2 Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.3 Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.4.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.4.7.1 som inte låg i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1,</p> <p>II.4.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och ⁽¹⁾⁽⁴⁾[under minst 30 dagar efter samlingsdagen,] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[till dagen för avsändandet av sperman till unionen,]</p> <p>II.4.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar, ⁽¹⁾⁽⁴⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och 30 dagar från dagen för samlingen,] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman till unionen, och donatordjuren har hållits på spermasamlingsstationen under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.]</p> <p>II.4.8 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>^{(1)antingen} [II.4.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p>
--	---

LAND	Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåungevirus (serotyperna 1–24).]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av sperman har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av sperman.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje spermasamling.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]
II.4.9	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
⁽¹⁾ antingen	[II.4.9.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.9.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.9.3 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
⁽¹⁾ antingen	[II.4.9.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 åtminstone var 60:e dag under hela samlingsperioden och 28–60 dagar från dagen för den sista spermasamlingen.]]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.9.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]]

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.10 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, med undantag av det antikroppstest för bovin virusdiarré som avses i punkt II.4.10.5.2, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1 När det gäller infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), ett sådant intrakutant tuberkulintest som avses i del 2 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4.10.2 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾II.4.10.3 När det gäller enzootisk bovin leukos, ett sådant serologiskt test som avses i del 4 led a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.]</p> <p>II.4.10.4 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov, såvida djuren inte kommer från en anläggning som är fri från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.</p> <p>II.4.10.5 När det gäller bovin virusdiarré, II.4.10.5.1 ett virusisoleringsstest, virusgenomtest eller virusantigentest, och II.4.10.5.2 ett serologiskt test för påvisande av förekomst eller frånvaro av antikroppar.</p> <p>II.4.11 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits tidigast 21 dagar, eller tidigast sju dagar om det gäller de tester som avses i punkterna II.4.11.4 och II.4.11.5, efter att den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, med undantag av det antikroppstest för bovin virusdiarré som avses i punkt II.4.11.3.2, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4.11.2 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov.</p> <p>II.4.11.3 När det gäller bovin virusdiarré, II.4.11.3.1 ett virusisoleringsstest, virusgenomtest eller virusantigentest, och II.4.11.3.2 ett serologiskt test för påvisande av förekomst eller frånvaro av antikroppar.</p> <p>II.4.11.4 När det gäller bovin genital campylobacterios (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), ⁽¹⁾antingen [II.4.11.4.1 ett enda test som utförts på ett sköljprov från en artificiell vagina eller ett prov från förhuden, om det gäller djur som är yngre än sex månader eller som sedan den åldern har hållits i en grupp med enbart djur av samma kön utan att komma i kontakt med hondjur före den karantän som avses i punkt II.4.6.] ⁽¹⁾eller [II.4.11.4.2 tester som utförts på sköljprover från en artificiell vagina eller prover från förhuden som tagits vid tre tillfällen med minst sju dagars mellanrum.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.11.5 När det gäller trikomonas (<i>Trichomonas foetus</i>), ⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.4.11.5.1 ett enda test som utförts på ett prov från förhuden, om det gäller djur som är yngre än sex månader eller som sedan den åldern har hållits i en grupp med enbart djur av samma kön utan att komma i kontakt med hondjur före den karantän som avses i punkt II.4.6.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [II.4.11.5.2 tester som utförts på prover från förhuden som tagits vid tre tillfällen med minst sju dagars mellanrum.]</p> <p>II.4.12 De har på spermasamlingsstationen minst en gång om året genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 1 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1 När det gäller infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), ett sådant intrakutant tuberkulintest som avses i del 2 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4.12.2 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4.12.3 När det gäller enzootisk bovin leukos, ett sådant serologiskt test som avses i del 4 led a i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.</p> <p>II.4.12.4 När det gäller infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, ett serologiskt test (antikroppar mot hela viruset) på ett blodprov.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.12.5 När det gäller bovin virusdiarré, ett serologiskt test för påvisande av antikroppar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.6 När det gäller bovin genital campylobacterios (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), ett test på ett prov från förhuden.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.7 När det gäller trikomonas (<i>Trichomonas foetus</i>), ett test på ett prov från förhuden.]</p> <p>II.5 Den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.5.1 Den har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.5.2 Den har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.5.3 Den transporteras i en behållare som</p> <p>II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>II.6 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:</p> <p>II.6.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning, verksamt/verksam särskilt mot campylobacter, leptospiror och mykoplasma, har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningssvåtskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

<p>⁽¹⁾eller [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]</p> <p>⁽¹⁾eller [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽⁹⁾ med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg). – Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).] <p>II.6.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds. Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Typ:</i> ange sperma. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman i sändningen samlades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(4) Gäller fryst sperma.</p> <p>(5) Gäller färsk och kyld sperma.</p> <p>(6) Gäller inte djur som kommer från en anläggning som inte är fri från enzootisk bovin leukos och vilka är yngre än två år enligt vad som föreskrivs i artikel 20.2 a i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(7) Gäller endast seronegativa djur.</p> <p>(8) Gäller endast spermaproducerande tjurar eller tjurar som har kontakt med spermaproducerande tjurar. Tjurar som återinsätts på stationen efter mer än sexmånaders frånvaro ska testas under 30 dagar innan de återupptar produktionen.</p> <p>(9) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningvätska för sperma som innehåller antibiotika.</p>	
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	
		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 40

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN NÖTKREATUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS EFTER DEN 31 DECEMBER 2004 OCH FÖRE DEN
21 APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV 88/407/EEG I DESS
ÄNDRADE LYDELSE ENLIGT RÅDETS DIREKTIV 2003/43/EG OCH SOM
AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION
DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA BOV-SEM-B-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort			
Namn	Namn	Registrerings-/Godkännandenr	Registrerings-/Godkännandenr	
Adress	Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering				
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
Tredjeland	ISO-kod	I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1 (<i>exportland eller del av exportland</i>) ⁽¹⁾	
	var fritt/fri från boskapspest och mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av sperma för export och till dagen för avsändandet av sperma till unionen, och ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts under samma period.		
	II.2	Den station ⁽²⁾ som anges i fält I.11 där den sperma som ska exporteras samlades	
	II.2.1	uppfyllde villkoren i kapitel I.1 i bilaga A till direktiv 88/407/EEG,	
	II.2.2	drevs och övervakades i enlighet med villkoren i kapitel II.1 i bilaga A till direktiv 88/407/EEG.	
	II.3	Den station där den sperma som ska exporteras samlades var fri från rabies, tuberkulos, brucellos, njältbrand och elakartad lungsjuka hos nötkreatur under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av sperma för export och under de 30 dagarna efter samlingen (om det gäller färsk sperma, till dagen för avsändande till unionen).	
	II.4	Nötkreaturen på spermasamlingsstationen	
	⁽³⁾ II.4.1	kommer från besättningar som uppfyller villkoren i kapitel I punkt 1 b i bilaga B till direktiv 88/407/EEG,	
	II.4.2	kommer från besättningar eller var födda av moderdjur som uppfyller villkoren i kapitel I punkt 1 c i bilaga B till direktiv 88/407/EEG, eller testades när de var minst 24 månader i enlighet med kapitel II punkt 1 c i bilaga B till det direktivet,	
	II.4.3	har genomgått de tester som krävs enligt kapitel I punkt 1 d i bilaga B till direktiv 88/407/EEG under de 28 dagarna omedelbart före karantänisoleringsperioden,	
	II.4.4	har genomgått karantänisoleringsperioden och uppfyllt kraven avseende tester i kapitel I punkt 1 e i bilaga B till direktiv 88/407/EEG,	
	II.4.5	har minst en gång om året genomgått de rutintester som avses i kapitel II i bilaga B till direktiv 88/407/EEG.	
	II.5	Den sperma som ska exporteras har erhållits från donatortjuror som uppfyller följande krav:	
	II.5.1	De uppfyller villkoren i bilaga C till direktiv 88/407/EEG.	
⁽⁴⁾ antingen	[II.5.2 De har vistats i exportlandet under minst sex månader omedelbart före samlingen av den sperma som ska exporteras.		
⁽⁴⁾ eller	[II.5.2 De har sedan införseln vistats i exportlandet under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen och de importerades från ⁽¹⁾ under perioden på mindre än sex månader före spermasamlingen och uppfyllde de tillämpliga djurhälsovillkoren för djur som donerar sperma avsedd för export till Europeiska unionen.]		
II.5.3	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller blåtunga enligt närmare uppgifter i tabellen i punkt I.27:		
⁽⁴⁾ antingen	[II.5.3.1 De har hållits i ett land eller en zon som var fritt/fri från blåtungevirus under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]		
⁽⁴⁾ och/eller	[II.5.3.2 De har under en årstidsbetingat blåtungevirusfri period hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]		
⁽⁴⁾ och/eller	[II.5.3.3 De har hållits på en vektorskyddad anläggning under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]		

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-B-ENTRY

	<p>⁽⁴⁾och/eller [II.5.3.4 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot serotyper av blåttungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> åtminstone var 60:e dag under hela samlingsperioden och 21–60 dagar efter den sista samlingen för denna sändning av sperma.]</p> <p>⁽⁴⁾och/eller [II.5.3.5 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåttungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på blodprover som tagits i början och i slutet av samlingen av sperman i denna sändning och minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test) under samlingen av sperman i denna sändning.]</p> <p>II.5.4 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) enligt närmare uppgifter i tabellen i punkt I.27:</p> <p>⁽⁴⁾antingen [II.5.4.1 De har vistats i exportlandet, som enligt officiella uppgifter är fritt från epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD).]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾och/eller [II.5.4.2 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett godkänt laboratorium:</p> <p>⁽⁴⁾antingen [II.5.4.2.1 Ett serologiskt test⁽⁶⁾ för påvisande av antikroppar mot serotyper av EHD-virus som utförts på blodprover som tagits vid två tillfällen med högst tolv månaders mellanrum före och tidigast 21 dagar efter samlingen av sperman i denna sändning.]]</p> <p>⁽⁴⁾och/eller [II.5.4.2.2 Ett serologiskt test⁽⁶⁾ för påvisande av antikroppar mot serotyper av EHD-virus som utförts på prover som tagits med högst 60 dagars mellanrum under hela samlingsperioden och 21–60 dagar efter den sista samlingen av sperman i denna sändning.]]</p> <p>⁽⁴⁾och/eller [II.5.4.2.3 Ett test för identifiering av agens⁽⁶⁾ som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av samlingen, och minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test) under samlingen av sperman i denna sändning.]]</p> <p>II.6 Den sperma som ska exporteras har samlats efter den dag då stationen godkändes av de behöriga nationella myndigheterna i exportlandet.</p> <p>II.7 Den sperma som ska exporteras har bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller villkoren i direktiv 88/407/EEG.</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-B-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Fält I.6: <i>Aktör som ansvarar för sändningen</i>: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (tjurstation) som i enlighet med artikel 9.2 i direktiv 88/407/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm och där sperman samlades.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Art</i>: ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. Identifiseringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Kvantitet ska överensstämma med antalet spermastrån som samlats på en angiven dag från en identifierad donatorjur som uppfyller särskilda villkor avseende blåtunga och EHD.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från nötkreatur.</p> <p>(2) Endast spermasamlingsstationer (tjurstationer) som i enlighet med artikel 9.2 i direktiv 88/407/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) När det gäller Nya Zeeland, som i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 206/2010 (EUT L 73, 20.3.2010, s. 1) har angivelsen "XII", ska officiellt tuberkulosfria nötkreatursbesättningar anses vara likvärdiga med sådana officiellt tuberkulosfria nötkreatursbesättningar i medlemsstaterna som erkänts på grundval av villkoren i avsnitt I punkterna 1 och 2 i bilaga A till rådets direktiv 64/432/EEG.</p> <p>(4) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(5) Obligatoriskt för Australien, Förenta staterna och Kanada.</p> <p>(6) Standarderna för diagnostiska tester för EHD-virus beskrivs i kapitlet om blåtunga (2.1.3) i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.</p>		
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 41

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN NÖTKREATUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS FÖRE DEN 1 JANUARI 2005 I ENLIGHET MED
RÅDETS DIREKTIV 88/407/EEG I DESS ÄNDRADE LYDELSE ENLIGT RÅDETS
DIREKTIV 93/60/EEG OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA BOV-
SEM-C-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings- /Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings- /Godkännandenr		
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon					
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	Tredjeland	ISO-kod	I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-C-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1 (exportlandets namn) ⁽¹⁾	
		var fritt från boskapspest och mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av sperman för export och till dagen för avsändandet av sperman till unionen, och ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts under samma period.	
	II.2	Den sperma som beskrivs ovan samlades före den 31 december 2004 på en spermasamlingsstation ⁽²⁾ som	
	II.2.1	uppfyllde villkoren i kapitel I i bilaga A till direktiv 88/407/EEG,	
	II.2.2	drevs och övervakades i enlighet med villkoren i kapitel II i bilaga A till direktiv 88/407/EEG.	
	II.3	Den sperma som ska exporteras samlades på en station som var fri från rabies, tuberkulos, brucellos, mjältbrand och elakartad lungsjuka hos nötkreatur under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av den sperma som ska exporteras och under de 30 dagarna efter samlingen.	
	II.4	Vid tidpunkten för samlingen av den sperma som beskrivs ovan uppfyllde alla nötkreatur på spermasamlingsstationen följande krav:	
	II.4.1	De kom från besättningar och/eller var födda av moderdjur som uppfyller villkoren i kapitel I punkt 1 b och c i bilaga B till direktiv 88/407/EEG.	
	II.4.2	De hade under de 30 dagarna omedelbart före karantänsoleringsperioden med negativt resultat genomgått	
		<ul style="list-style-type: none"> – de tester som avses i kapitel I punkt 1 d i, ii och iii i bilaga B till direktiv 88/407/EEG, – ett serumneutralisationstest eller ett Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och – ett virusisoleringstest (fluorescerande antikroppstest eller immunoperoxidastest) för bovin virusdiarré, något som för djur yngre än sex månader uppskjutits tills denna ålder uppnåtts. 	
	II.4.3	De hade genomgått karantänsoleringsperioden på 30 dagar och med negativt resultat genomgått följande hälsotester:	
		<ul style="list-style-type: none"> – Ett serologiskt test för brucellos som utförts i enlighet med det förfarande som beskrivs i bilaga C till direktiv 64/432/EEG. – Ett immunofluorescerande antikroppstest eller ett odlingsprov för infektion med <i>Campylobacter fetus</i> på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina, eller om det gäller ett hondjur, ett agglutinationstest av vaginalt slem. – En undersökning i mikroskop och ett odlingsprov för <i>Trichomonas foetus</i> på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina, eller om det gäller ett hondjur, ett agglutinationstest av vaginalt slem. 	
	II.4.4	De hade minst en gång om året med negativt resultat genomgått de rutintester som avses i kapitel II punkt 1 a, b och c i bilaga B till direktiv 88/407/EEG.	
II.5	Vid tidpunkten för samlingen av den sperma som beskrivs i del I hade		
II.5.1	alla hondjur av nötkreatur på stationen minst en gång om året med negativt resultat genomgått ett agglutinationstest av vaginalt slem för infektion med <i>Campylobacter fetus</i> , och		
II.5.2	alla tjurar som användes för spermproduktion med negativt resultat genomgått ett immunofluorescerande antikroppstest eller ett odlingsprov för infektion med <i>Campylobacter fetus</i> på ett prov från förhuden eller på ett sköljprov från en artificiell vagina som utförts under de tolv månaderna omedelbart före samlingen.		

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-C-ENTRY

<p>II.6 Den sperma som ska exporteras har erhållits från donatortjurar som uppfyller följande krav:</p> <p>II.6.1 De uppfyller villkoren i bilaga C till direktiv 88/407/EEG.</p> <p>⁽³⁾antingen [II.6.2 De vistades i exportlandet under de sex månaderna omedelbart före samlingen av sperman för export.]</p> <p>⁽³⁾eller [II.6.2 De importerades från⁽¹⁾ efter att ha vistats mindre än sex månader i exportlandet och uppfyllde vid tidpunkten för import de tillämpliga djurhälsovillkoren för djur som donerar sperma avsedd för export till Europeiska unionen.]</p> <p>II.6.3 De hålls på en spermasamlingsstation där</p> <p>⁽³⁾antingen [alla nötkreatur inte har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit, men de har minst en gång om året med negativt resultat har genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit.]</p> <p>⁽³⁾eller [nötkreatur som inte har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit minst en gång om året med negativt resultat genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och där test för infektiös bovin rhinotrakeit inte har utförts på tjurar som hade fått en första vaccinering mot infektiös bovin rhinotrakeit på insemineringsstationen efter att de med negativt resultat hade genomgått ett serumneutralisationstest eller Elisa-test för infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit och som efter den första vaccineringen regelbundet omvaccinerats med högst sex månaders mellanrum.]</p> <p>⁽³⁾antingen [II.6.4 De har inte vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit.]</p> <p>⁽³⁾eller [II.6.4 De har vaccinerats mot infektiös bovin rhinotrakeit i enlighet med punkt II.6.3.]</p> <p>II.6.5 De uppfyller importvillkoren för sperma från nötkreatur i kapitlet om blåtunga i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i>, beroende på vistelselandets eller vistelsezonens status.****</p> <p>II.6.6 De har vistats i exportlandet, där följande serotyper av epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) förekommer: De har också vid två tillfällen med högst tolv månaders mellanrum med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel⁽⁴⁾ och ett virusneutralisationstest för alla ovannämnda serotyper av EHD, som utförts i ett godkänt laboratorium på blodprover som tagits tidigast 21 dagar efter spermasamlingen.***</p> <p>II.6.7 De har vistats i exportlandet, där följande serotyper av epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) förekommer: De har också före införseln och var sjätte månad med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel⁽⁴⁾ och ett virusneutralisationstest för alla ovannämnda serotyper av EHD, som utförts i ett godkänt laboratorium.**</p> <p>II.6.8 De har vid två tillfällen med högst tolv månaders mellanrum med negativt resultat genomgått ett serumneutralisationstest för Akabane-virus som utförts i ett godkänt laboratorium på blodprover som tagits före spermasamlingen och tidigast 21 dagar efter spermasamlingen.*</p> <p>II.7 Den sperma som ska exporteras har samlats efter den dag då stationen godkändes av de behöriga nationella myndigheterna i exportlandet.</p> <p>II.8 Den sperma som ska exporteras har bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller villkoren i direktiv 88/407/EEG i dess lydelse före ändringen genom direktiv 2003/43/EG.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga BOV-SEM-C-ENTRY

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.6: *Aktör som ansvarar för sändningen*: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation där sperman samlades.

Fält I.12: *Destinationsort*: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska vara före den 31 december 2004 och anges i följande format: dd/mm/åååå.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med godkännandenumret för den godkända spermasamlingsstation där sperman samlades.

Del II:

(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från nötkreatur.

(2) Endast spermasamlingsstationer (tjurstationer) som i enlighet med artikel 9.2 i direktiv 88/407/EEG förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm

(3) Stryk det som inte är tillämpligt.

(4) Standarderna för diagnostiska tester för EHD-virus beskrivs i kapitlet om blåtunga i OIEs *Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals*.

**** Ska endast användas av Australien, Förenta staterna och Kanada.

*** Ska endast användas av Australien och Förenta staterna.

** Ska endast användas av Kanada.

* Ska endast användas av Australien.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 42

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN NÖTKREATUR SOM
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU)
2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr
	Namn		Namn	
	Adress		Adress	
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering				
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden	I.23		
Tredjeland	ISO-kod			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:		
	II.1 De oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /mikromanipulerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland		
	II.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ från nötkreatur och som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,		
	⁽¹⁾ antingen [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]		
	⁽¹⁾ eller [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den ⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]		
	II.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,		
	II.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och elakartad lungsjuka hos nötkreatur har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.		
	⁽¹⁾ [II.2 De <i>in vivo</i> -producerade embryon som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp ⁽³⁾ som		
	II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,		
	II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]		
	⁽¹⁾ [II.2 De oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp ⁽³⁾ som		
	II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,		
II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]			
II.3 De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som härrör från anläggningar			
II.3.1 som är fria från infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -komplexet (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,			
II.3.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,			
⁽¹⁾ antingen [II.3.3 som är fria från enzootisk bovin leukos, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]			
⁽¹⁾ eller [II.3.3 som inte är fria från enzootisk bovin leukos, men den officiella veterinär som ansvarar för ursprungsanläggningen har intygat att det inte har förekommit något kliniskt fall av enzootisk bovin leukos under åtminstone de tre föregående åren,]			

LAND

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾antingen [II.3.4 som är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.3.4 som inte är fria från infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, och den officiella veterinär som ansvarar för ursprungsanläggningen har intygat att det inte har förekommit något kliniskt fall av infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit under åtminstone de tolv föregående månaderna,]</p> <p>II.3.5 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [där surra inte har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾eller [där surra har rapporterats på anläggningarna under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.4 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease.</p> <p>II.4.2 De har under minst sex månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.</p> <p>II.4.3 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingsperioden</p> <p>II.4.3.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease eller av en ny sjukdom av betydelse för nötkreatur,</p> <p>II.4.3.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootisk bovin leukos, infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit, bovin virusdiarré, infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) inte har rapporterats,</p> <p>II.4.3.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.3.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.3.2,</p> <p>II.4.3.4 inte använts för naturlig avel.</p>
--	---

LAND

In tygsförklara BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4 De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.5 De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.4.6 De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:</p> <p>II.4.6.1 De kommer från anläggningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾. <p>⁽¹⁾ antingen [II.4.6.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ eller [II.4.6.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 12 månaderna omedelbart före dagen för samlingen av embryona och</p> <p>II.4.6.2.1 de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,</p> <p>II.4.6.2.2 den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.4.6.2.3 embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken⁽⁵⁾,</p> <p>II.4.6.2.4 embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatorjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.7 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾ antingen [II.4.7.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>⁽¹⁾ och/eller [II.4.7.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p>
--	--

LAND

In tygsförklaga BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av oocyterna ⁽¹⁾ /de <i>in vitro</i> -producerade embryona ⁽¹⁾ har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ .]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåttungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje samling av oocyter.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåttungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna.]]
	⁽¹⁾ (6)[II.4.8	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
	⁽¹⁾ antingen	[II.4.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna och under samlingen av dessa hållits på en vektorskyddad anläggning.]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.3 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
	⁽¹⁾ antingen	[II.4.8.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits 28–60 dagar från dagen för samlingen av oocyterna.]]
	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna.]]]
	⁽¹⁾ (6)[II.4.9	De uppfyller djurhälsokraven i del 1 kapitel III i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686.]
II.5		De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:
	II.5.1	De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
	II.5.2	De har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.

LAND

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.5.3 De transporteras i en behållare som</p> <p>II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.4 De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.5.5 De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.6 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination genom användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från nötkreatur eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.7 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹¹⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds. Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p>	
--	--

LAND

Intygsförlaga BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>Fält I.27:</p> <p><i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(5) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Gäller sändningar av oocyter och <i>in vitro</i>-producerade embryon.</p> <p>(7) Gäller frysta oocyter eller embryon.</p> <p>(8) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(9) Gäller inte oocyter.</p> <p>(10) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(11) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Stämpel</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 43

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRADE *IN VIVO*-PRODUCERADE EMBRYON FRÅN
NÖTKREATUR SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH LAGRATS FÖRE DEN 21
APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV 89/556/EEG OCH SOM
AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP SOM
SAMLARDE EMBRYONA (FÖRLAGA BOV-*in-vivo*-EMB-B-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr					
	I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial						
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vivo*-EMB-B-ENTRY

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär i intygar jag följande:		
	(exportland) ⁽¹⁾		
	II.1	De embryon som ska exporteras uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De samlades i exportlandet, som enligt officiella uppgifter	
		II.1.1.1 var fritt från boskapspest under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av embryona,	
	⁽²⁾ antingen	[II.1.1.2 var fritt från mul- och klövsjuka och lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av embryona och inte hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden.]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.1.2 inte var fritt från mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av embryona eller hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden, och	
		– embryona har inte varit föremål för genombrytning av <i>zona pellucida</i> ,	
		– embryona har lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen,	
		– donatorhondjuren kom från anläggningar där inga djur hade vaccinerats mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen och inga djur av en mottaglig art hade uppvisat några kliniska tecken på mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före embryosamlingen och under minst 30 dagar efter embryosamlingen.]	
II.1.2	De har samlats av en embryosamlingsgrupp ⁽³⁾ som		
	– har godkänts i enlighet med kapitel I i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,		
	– har samlat, bearbetat, lagrat och transporterat embryona i enlighet med kapitel II i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,		
	– har inspekterats av en officiell veterinär minst två gånger om året.		
II.1.3	De samlades och bearbetades på anläggningar runt vilka det inom en radie av minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av embryona och till avsändandet till unionen (om det gäller färska embryon) eller under de 30 dagarna efter samlingen (om det gäller embryon som omfattas av en obligatorisk lagringsperiod på minst 30 dagar i enlighet med punkt II.1.1.2).		
II.1.4	Från tidpunkten för samlingen till 30 dagar därefter, eller när det gäller färska embryon till dagen för avsändandet till unionen, lagrades embryona på anläggningar runt vilka det inom en radie på minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.		
II.1.5	De samlades från donatorhondjur som uppfyller följande krav:		
	II.1.5.1 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen hållits på anläggningar runt vilka det inom en radie av minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, blåtunga, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.		
	II.1.5.2 De uppvisade inga kliniska tecken på sjukdom på samlingsdagen.		
	II.1.5.3 De hade under de sex månaderna omedelbart före samlingen vistats på exportlandets territorium i högst två besättningar		
	– som enligt officiella uppgifter var fria från tuberkulos under den perioden,		
	– som enligt officiella uppgifter var fria från brucellos under den perioden,		
	– som var fria från enzootisk bovin leukos eller där inget nötkreatur hade uppvisat några kliniska tecken på enzootisk bovin leukos under de föregående tre åren,		
	– där inget nötkreatur hade uppvisat några kliniska tecken på infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit under de föregående tolv månaderna.		

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vivo*-EMB-B-ENTRY

II.1.6 De embryon som ska exporteras har tillkommit genom artificiell insemination genom användning av sperma från spermasamlingsstationer eller spermalagringsstationer som godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller en del av ett tredjeland som förtecknas i bilaga I till genomförandebeslut 2011/630/EU⁽⁴⁾ eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av embryon från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för embryona.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.6: *Aktör som ansvarar för sändningen*: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryosamlingsgrupp från vilken embryona avsänds till unionen och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Art*: ange det som är tillämpligt: *Bos taurus*, *Bison bison* eller *Bubalus bubalis*.

Typ: ange *in vivo*-producerade embryon.

Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska anges i följande format: dd.mm.åååå.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp som samlade, bearbetade och lagrade embryona och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.

LAND

In tygsförlaga BOV-*in-vivo*-EMB-B-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för embryon från nötkreatur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast embryosamlingsgrupper som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) EUT L 247, 24.9.2011, s. 32.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 44

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRADE *IN VITRO*-PRODUCERADE EMBRYON FRÅN
NÖTKREATUR SOM PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS FÖRE DEN
21 APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV 89/556/EEG, SOM
TILLKOMMIT GENOM ANVÄNDNING AV SPERMA SOM UPPFYLLER KRAVEN
I RÅDETS DIREKTIV 88/407/EEG OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL
2021 AV DEN EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM PRODUCERADE
EMBRYONA (FÖRLAGA *BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY*)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort		
	Namn	Registrerings-/Godkännandenr	Namn	Registrerings-/Godkännandenr
Adress		Adress		
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering				
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
Tredjeland	ISO-kod	I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vitro*-EMB-C-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär i intygar jag följande:			
(exportland) ⁽¹⁾			
Del II: Intyg	II.1 De embryon som ska exporteras uppfyller följande krav:		
	II.1.1 De har producerats i exportlandet, som enligt officiella uppgifter		
	II.1.1.1 var fritt från boskapspest under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona,		
	⁽²⁾ antingen [II.1.1.2 var fritt från mul- och klövsjuka och lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona och inte hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden.]		
	⁽²⁾ eller [II.1.1.2 inte var fritt från mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona eller hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden, och		
	– embryona har producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i> ,		
	– embryona har lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter produktionen,		
	– donatorhondjuren kom från anläggningar där inga djur hade vaccinerats mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen och inga djur av en mottaglig art hade uppvisat några kliniska tecken på mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna och under minst 30 dagar efter samlingen.]		
	II.1.2 De har producerats av en embryoproduktionsgrupp ⁽³⁾ som		
	– har godkänts i enlighet med kapitel I i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,		
– har producerat, bearbetat, lagrat och transporterat embryona i enlighet med kapitel II i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,			
– har inspekterats av en officiell veterinär minst två gånger om året.			
II.2 De oocyter som har använts vid produktionen av de embryon som ska exporteras samlades på anläggningar runt vilka det inom en radie av minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen och fram till avsändandet till unionen (om det gäller färska embryon) eller under de 30 dagarna efter samlingen (om det gäller embryon som omfattas av en obligatorisk lagringsperiod på minst 30 dagar i enlighet med punkt II.1.1.2).			
II.3 Från tidpunkten för samlingen av oocyterna till 30 dagar därefter, eller när det gäller färska embryon till dagen för avsändandet, lagrades de embryon som ska exporteras på anläggningar runt vilka det inom en radie på minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.			
II.4 De donatordjur till de oocyter som använts för produktionen av de embryon som ska exporteras uppfyller följande krav:			
II.4.1 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna hållits på anläggningar runt vilka det inom en radie av minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, blåtunga, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.			
II.4.2 De uppvisade inga kliniska tecken på sjukdom på samlingsdagen.			

LAND	Intygsförlaga BOV- <i>in-vitro</i> -EMB-C-ENTRY
II.4.3	<p>De hade under de sex månaderna omedelbart före samlingen vistats på exportlandets territorium i högst två besättningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som enligt officiella uppgifter var fria från tuberkulos under den perioden, – som enligt officiella uppgifter var fria från brucellos under den perioden, – som var fria från enzootisk bovin leukos eller där inget nötkreatur hade uppvisat några kliniska tecken på enzootisk bovin leukos under de föregående tre åren, – där inget nötkreatur hade uppvisat några kliniska tecken på infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit under de föregående tolv månaderna.
⁽²⁾ antingen	[II.4.4 De hade hållits i ett land eller en zon som varit fritt/fri från blåttungevirus under minst 60 dagar före och under samlingen av oocyterna.]
⁽²⁾ eller [II.4.4	De hade hållits under en årstidsbetingat virusfri period eller skyddats från vektorer under minst 60 dagar före och under samlingen av oocyterna och embryona hade producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i> , utom om donatorerna med negativt resultat hade genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot gruppen av blåttungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> 21–60 dagar efter samlingen och embryona hade lagrats i minst 30 dagar.]
⁽²⁾ eller [II.4.4	De hade med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot gruppen av blåttungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> 21–60 dagar efter samlingen och embryona hade lagrats i minst 30 dagar.]
⁽²⁾ eller [II.4.4	De hade med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på ett blodprov som tagits på samlingsdagen eller slaktdagen, och embryona hade i det senare fallet producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i> .]
II.5	De embryon som ska exporteras har tillkommit genom <i>in vitro</i> -befruktnings genom användning av sperma från spermasamlingsstationer (tjurstationer) eller spermalagringsstationer (spermastationer) ⁽⁴⁾
⁽²⁾ antingen	[II.5.1 som har godkänts i enlighet med artikel 5.1 i direktiv 88/407/EEG och ligger i en av Europeiska unionens medlemsstater, och sperman uppfyller kraven i direktiv 88/407/EEG.]
⁽²⁾ eller [II.5.1	som har godkänts i enlighet med artikel 9.1 i direktiv 88/407/EEG och ligger i ett tredjeland eller en del av ett tredjeland som förtecknas i bilaga I till genomförandebeslut 2011/630/EU, och sperman uppfyller kraven i del 1 avsnitt A i bilaga II till det beslutet.]
Anmärkningar	
<p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av embryon från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för embryona.</p>	
<p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p>	
<p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>	

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vitro*-EMB-C-ENTRY

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.6: <i>Aktör som ansvarar för sändningen</i>: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryoproduktionsgrupp från vilken embryona avsänds till unionen och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Art</i>: ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. <i>Typ</i>: ange <i>in vitro</i>-producerade embryon. <i>Identifieringsnr</i>: Moderdjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Faderdjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med den embryoproduktionsgrupp som producerade, bearbetade och lagrade embryona och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för embryon från nötkreatur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Endast spermasamlingsstationer som har godkänts av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från nötkreatur eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 45

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRADE *IN VITRO*-PRODUCERADE EMBRYON FRÅN
NÖTKREATUR SOM PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS FÖRE DEN
21 APRIL 2021 I ENLIGHET MED RÅDETS DIREKTIV 89/556/EEG, SOM
TILLKOMMIT GENOM ANVÄNDNING AV SPERMA FRÅN SPERMASAMLINGS-
ELLER SPERMALAGRINGSSTATIONER SOM HAR GODKÄNTS AV DEN
BEHÖRIGA MYNDIGHETEN I EXPORTLANDET OCH SOM AVSÄNDS EFTER
DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
PRODUCERADE EMBRYONA (FÖRLAGA BOV-*in-vitro*-EMB-D-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens
		ISO-kod	I.2a Imsoc-referens
			I.3 Central behörig myndighet
			I.4 Lokal behörig myndighet
			QR-kod
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land
		ISO-kod	ISO-kod
	I.7	Ursprungsland	I.9 Destinationsland
		ISO-kod	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion
		Kod	Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12 Destinationsort Namn Adress Land
	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod	
I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17	
I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst	
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr	
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23	

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vitro*-EMB-D-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	I egenskap av officiell veterinär i intygar jag följande: <i>(exportland)⁽¹⁾</i>		
Del II: Intyg	II.1 De embryon som ska exporteras uppfyller följande krav:		
	II.1.1 De har producerats i exportlandet, som enligt officiella uppgifter		
	II.1.1.1 var fritt från boskapspest under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona,		
	⁽²⁾ antingen [II.1.1.2 var fritt från mul- och klövsjuka och lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona och inte hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden.]		
	⁽²⁾ eller [II.1.1.2 inte var fritt från mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de tolv månaderna omedelbart före produktionen av embryona eller hade utfört vaccinering mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under den perioden, och		
	– embryona har producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i> ,		
	– embryona har lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter produktionen,		
	– donatorhondjuren kom från anläggningar där inga djur hade vaccinerats mot mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen och inga djur av en mottaglig art hade uppvisat några kliniska tecken på mul- och klövsjuka eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna och under minst 30 dagar efter samlingen.]		
	II.1.2 De har producerats av en embryoproduktionsgrupp ⁽³⁾ som		
	– har godkänts i enlighet med kapitel I i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,		
– har producerat, bearbetat, lagrat och transporterat embryona i enlighet med kapitel II i bilaga A till direktiv 89/556/EEG,			
– har inspekterats av en officiell veterinär minst två gånger om året.			
II.2 De oocyter som har använts vid produktionen av de embryon som ska exporteras samlades på anläggningar runt vilka det inom en radie av minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease under de 30 dagarna omedelbart före samlingen och fram till avsändandet till unionen (när det gäller färska embryon) eller under de 30 dagarna efter samlingen (när det gäller embryon som omfattas av en obligatorisk lagringsperiod på minst 30 dagar i enlighet med punkt II.2.2).			
II.3 Från tidpunkten för samlingen av oocyterna till 30 dagar därefter, eller när det gäller färska embryon till dagen för avsändandet, lagrades de embryon som ska exporteras på anläggningar runt vilka det inom en radie på minst 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.			
II.4 De donatordjur till de oocyter som använts för produktionen av de embryon som ska exporteras uppfyller följande krav:			
II.4.1 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna hållits på anläggningar runt vilka det inom en radie av 10 km enligt officiella uppgifter inte hade förekommit något fall av mul- och klövsjuka, blåtunga, epizootisk hemorragisk sjukdom, vesikulär stomatit, Rift Valley-feber, elakartad lungsjuka hos nötkreatur eller lumpy skin disease.			
II.4.2 De uppvisade inga kliniska tecken på sjukdom på samlingsdagen.			

LAND

Intygsförлага BOV-*in-vitro*-EMB-D-ENTRY

	<p>II.4.3 De hade under de sex månaderna omedelbart före samlingen vistats på exportlandets territorium i högst två besättningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som enligt officiella uppgifter var fria från tuberkulos under den perioden, – som enligt officiella uppgifter var fria från brucellos under den perioden, – som var fria från enzootisk bovin leukos eller där inget djur hade uppvisat några kliniska tecken på enzootisk bovin leukos under de föregående tre åren, – där inget nötkreatur hade uppvisat några kliniska tecken på infektiös bovin rhinotrakeit/infektiös pustulär vulvovaginit under de föregående tolv månaderna. <p>⁽²⁾antingen [II.4.4 De hade hållits i ett land eller en zon som varit fritt/fri från blåtungevirus under minst 60 dagar före och under samlingen av oocyterna.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4 De hade hållits under en årstidsbetingat virusfri period eller skyddats från vektorer under minst 60 dagar före och under samlingen av oocyterna och embryona hade producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i>, utom om donatorena med negativt resultat hade genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot gruppen av blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> 21–60 dagar efter samlingen och embryona hade lagrats i minst 30 dagar.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4 De hade med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot gruppen av blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> 21–60 dagar efter samlingen och embryona hade lagrats i minst 30 dagar.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.4.4 De hade med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på ett blodprov som tagits på samlingsdagen eller slaktdagen, och embryona hade i det senare fallet producerats utan genombrytning av <i>zona pellucida</i>.]</p> <p>II.5 De embryon som ska exporteras har tillkommit genom <i>in vitro</i>-befruktnings genom användning av sperma från spermasamlingsstationer eller spermalagringsstationer som godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller en del av ett tredjeland som förtecknas i bilaga I till genomförandebeslut 2011/630/EU⁽⁴⁾ eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av embryon från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för embryona.</p> <p>I enlighet med artikel 3 a i direktiv 89/556/EEG får embryon från nötkreatur som producerats <i>in vitro</i> genom användning av sperma från spermastationer (tjurstationer) som godkänts av exportlandet och som importerats enligt villkoren i detta intyg inte vara föremål för handel inom unionen.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga BOV-*in-vitro*-EMB-D-ENTRY

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.6: <i>Aktör som ansvarar för sändningen:</i> detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den embryoproduktionsgrupp från vilken embryona avsänds till unionen och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>. <i>Typ:</i> ange <i>in vitro</i>-producerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> Moderdjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Faderdjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med den embryoproduktionsgrupp som producerade, bearbetade och lagrade embryona och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för embryon från nötkreatur.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 89/556/EEG förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från nötkreatur.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 46

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN ANLÄGGNING FÖR
BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
- Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade *in vivo*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
- Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av spermia som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG.
- Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av spermia från spermasamlings- eller spermalagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.

(FÖRLAGA BOV-GP-PROCESSING-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land ISO-kod			I.4 Lokal behörig myndighet
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	
Namn	Namn			
Adress	Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
	<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument		
	<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Typ	Kod	
Identifiering	Land	ISO-kod		
		Referens för handelsdokument		

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		
I.20	In tygas vara avsedda som/för			
	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden	
	Tredjeland ISO-kod	I.23		
I.24	Totalt antal förpackningar	I.25	Total kvantitet	I.26
I.27	Beskrivning av sändningen			
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har bearbetades och lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från nötkreatur och som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och elakartad lungsjuka hos nötkreatur har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [som ligger i⁽⁵⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från nötkreatur i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen [förlagan BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p>		

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>(²)och/eller[förlagan BOV-SEM-B-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-SEM-C-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-ENTRY (⁴),]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>(²)(⁷)[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>(²)(⁸)[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/ semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p>

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(5) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och EU-medlemsstaterna.</p>	<p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
---	---

LAND

Intygsförлага BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(7) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(8) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 47

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN STATION FÖR
LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 2003/43/EG efter den 31 december 2004 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats före den 1 januari 2005 i enlighet med rådets direktiv 88/407/EEG i dess ändrade lydelse enligt rådets direktiv 93/60/EEG.
- Oocyter och embryon från nötkreatur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade *in vivo*-producerade embryon från nötkreatur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021.
- Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av spermia som uppfyller kraven i rådets direktiv 88/407/EEG.
- Lagrade *in vitro*-producerade embryon från nötkreatur som producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 89/556/EEG före den 21 april 2021 och som tillkommit genom användning av spermia från spermiasamlings- eller spermialagringsstationer som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.

(FÖRLAGA BOV-GP-STORAGE-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens	
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod	
	Adress			
	Land ISO-kod			
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen		
	Namn	Namn		
	Adress	Adress		
	Land ISO-kod	Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion	Kod	
	I.11 Avsändningsort	I.12 Destinationsort		
Namn Registrerings-/Godkännandenr	Namn Registrerings-/Godkännandenr			
Adress	Adress			
Land ISO-kod	Land ISO-kod			
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument			
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon	Typ	Kod		
Identifiering	Land	ISO-kod		
	Referens för handelsdokument			

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst
I.19	Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr		
I.20	Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden		
	Tredjeland	ISO-kod	I.23	
I.24	Totalt antal förpackningar	I.25	Total kvantitet	I.26
I.27	Beskrivning av sändningen			
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifiersmärke Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från nötkreatur och som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, elakartad lungsjuka hos nötkreatur och lumpy skin disease inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus och elakartad lungsjuka hos nötkreatur har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [som ligger i⁽⁵⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/<i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾ från nötkreatur i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen [förlagan BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾,]</p>		

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>(²)och/eller[förlagan BOV-SEM-B-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-SEM-C-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlaga 1 i del 1 avsnitt A i bilaga II till beslut 2011/630/EU(⁴),] (²)och/eller[förlaga 2 i del 1 avsnitt B i bilaga II till beslut 2011/630/EU(⁴),] (²)och/eller[förlaga 3 i del 1 avsnitt C i bilaga II till beslut 2011/630/EU(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(⁴),] (²)och/eller[förlagan BOV-GP-STORAGE-ENTRY(⁴).]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>(²)(⁷)[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>(²)(⁸)[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från nötkreatur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>

LAND

Intygsförlaga BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> eller <i>Bubalus bubalis</i>.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(5) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och EU-medlemsstaterna.</p>
--	---

LAND

Intygsförлага BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(7) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(8) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 48

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN FÅR OCH GETTER SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429
OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH
SOM AVSÄNDS FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES
(FÖRLAGA OV/CAP-SEM-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet
	I.2a	Imsoc-referens QR-kod	
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod
	I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17
	I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst	
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr	
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23	

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma från får⁽¹⁾/getter⁽¹⁾ och som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>II.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,</p> <p>II.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har utförts under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som innan den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes kom från anläggningar</p> <p>II.2.1 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]</p> <p>⁽¹⁾eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5 % (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringstest för mul- och klövsjuka,]</p> <p>II.2.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.3 där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) inte har rapporterats under de senaste 42 dagarna,]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.3 där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för getter som hållits på anläggningarna under minst de senaste tolv månaderna i enlighet med de förfaranden som föreskrivs i del I punkterna 1 och 2 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och om det under den perioden rapporterades infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos getter som hållits på anläggningen har åtgärder vidtagits i enlighet med del I punkt 3 i bilaga II till den delegerade förordningen,]</p>		

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de senaste 30 dagarna, och där ⁽¹⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren,] ⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>⁽¹⁾⁽³⁾II.2.5 där de har vistats under en sammanhängande period på minst 60 dagar och där epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats under de tolv månaderna,]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.2.6 där djuren under de 60 dagarna omedelbart före vistelsen i det karantänstall som avses i punkt II.4.6 med negativt resultat har genomgått ett serologiskt test för epididymit (<i>Brucella ovis</i>) eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet enligt kraven i del 3 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾II.2.7 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under de sex månaderna.]</p> <p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽⁶⁾ som</p> <ul style="list-style-type: none"> II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet, II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686. <p>II.4 Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> II.4.1 De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter. II.4.2 De har under minst sex månader omedelbart före dagen för spermasamlingen vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7. II.4.3 De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades. II.4.4 De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692. II.4.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen och under samlingsperioden <ul style="list-style-type: none"> II.4.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor eller elakartad lungsjuka hos getter eller av en ny sjukdom av betydelse för får och getter,
--	---

LAND	Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY
	<p>II.4.5.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och, när det gäller får och de getter som hålls tillsammans med får, epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats,</p> <p>II.4.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.5.2,</p> <p>II.4.5.4 inte använts för naturlig avel.</p> <p>II.4.6 De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.4.6.1 Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1.</p> <p>II.4.6.2 Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.3 Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.4.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.4.7.1 som inte låg i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1,</p> <p>II.4.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och ⁽¹⁾⁽⁷⁾[under minst 30 dagar efter samlingsdagen,] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[till dagen för avsändandet av sperman till unionen,]</p> <p>II.4.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar, ⁽¹⁾⁽⁷⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och 30 dagar från dagen för samlingen.] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman till unionen, och donatordjuren har hållits på spermasamlingsstationen under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.]</p>

LAND	Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY
	<p>II.4.8 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.4.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.8.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.8.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av sperman har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av sperman.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.8.4 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.8.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåtungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje spermasamling.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.8.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]</p> <p>II.4.9 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.4.9.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.9.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen hållits på en vektorskyddad anläggning.]</p> <p>⁽¹⁾<i>och/eller</i> [II.4.9.3 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.4.9.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 åtminstone var 60:e dag under hela samlingsperioden och 28–60 dagar från dagen för den sista spermasamlingen.]]</p>

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	⁽¹⁾ och/eller	[II.4.9.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av spermasamlingen och under spermasamlingen minst var sjunde dag (virusisolerings-test) eller minst var 28:e dag (PCR-test).]
II.4.10		De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
	II.4.10.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
	⁽¹⁾⁽⁹⁾ II.4.10.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
II.4.11		De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på blodprover som tagits tidigast 21 dagar efter att den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 1 d i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
	II.4.11.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
	⁽¹⁾⁽⁹⁾ II.4.11.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
II.4.12		De har på spermasamlingsstationen minst en gång om året genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 3 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
	II.4.12.1	När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , ett sådant serologiskt test som avses i del 1 punkt 1 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688.
	⁽¹⁾⁽⁹⁾ II.4.12.2	När det gäller epididymit (<i>Brucella ovis</i>), ett serologiskt test eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet.]
⁽¹⁰⁾ II.4.13		De uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:
	II.4.13.1	De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor är uppfyllda:
	II.4.13.1.1	Klassisk skrapie är anmälningspliktig.
	II.4.13.1.2	Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.
	II.4.13.1.3	Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivas och destrueras fullständigt.
	II.4.13.1.4	Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> , har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾<i>antingen</i> [II.4.13.2 De har under de senaste tre åren omedelbart före dagen för samlingen av den sperma som ska exporteras oavbrutet hållits på en anläggning eller anläggningar som under den perioden uppfyllde alla krav i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde villkoren i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [II.4.13.2 De är får med prionproteingentotyp ARR/ARR.]</p> <p>II.5 Den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.5.1 Den har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del I punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.5.2 Den har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.5.3 Den transporteras i en behållare som</p> <p>II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾II.6 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:</p> <p>II.6.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningssvåtskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[Gentamicin (250 µg).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [En blandning av penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽¹²⁾ , med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Gentamicin (250 µg). – Penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg). – Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg). – Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).] <p>II.6.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från får och getter, även när unionen inte är slutdestination för sperman.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds. Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.

Fält I.19: Ange förseglingens nummer.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Typ:* ange sperma.

Art: ange det som är tillämpligt: *Ovis aries* eller *Capra hircus*.

Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.

Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman i sändningen samlades.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades.

Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (3) Gäller får.
- (4) Gäller får och sådana getter som hålls tillsammans med får.
- (5) Gäller getter.
- (6) Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.
- (7) Gäller fryst sperma.
- (8) Gäller färsk och kyld sperma.
- (9) Gäller får och sådana getter som hålls tillsammans med får.
- (10) Stryk om unionen inte är slutdestination för sperman.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(1) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(2) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningvätska för sperma som innehåller antibiotika.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 49

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN FÅR OCH GETTER SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE
DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA OV/CAP-SEM-
B-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr				
	I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial						
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland		ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
				I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:			
	II.1	Exportlandet		
		(exportlandets namn) ⁽¹⁾		
	II.1.1	var fritt från boskapspest, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor, elakartad lungsjuka hos getter och Rift valley-feber under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av den sperman som ska exporteras och till dagen för avsändandet av sperman till unionen, och ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts under denna period,		
	II.1.2	var fritt från mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av den sperman som ska exporteras och till dagen för avsändandet av sperman till unionen och ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts under denna period.		
	II.2	Den spermasamlingsstation ⁽²⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma som ska exporteras samlades och lagrades		
	II.2.1	uppfyllde villkoren för godkännande av spermasamlingsstationer (seminstationer) i kapitel I.I.1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,		
	II.2.2	drevs och övervakades enligt villkoren för spermasamlingsstationer (seminstationer) och spermalagringsstationer (spermastationer) i kapitel I.II.1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
	II.3	Fåren ⁽³⁾ /getterna ⁽³⁾ på spermasamlingsstationen uppfyller följande krav:		
	II.3.1	Före vistelsen i det karantänstall som beskrivs i punkt II.3.3 gällde följande för djuren:		
	⁽³⁾⁽⁴⁾ antingen	[II.3.1.1 De kom från det territorium som anges i fält I.8 och som erkänts vara officiellt fritt från brucellos (<i>B. melitensis</i>).]		
	⁽³⁾ eller	[II.3.1.1 De tillhörde en anläggning som fått och behållit status som officiellt fri från brucellos (<i>B. melitensis</i>) i enlighet med direktiv 91/68/EEG.]		
	⁽³⁾ eller	[II.3.1.1 De kom från en anläggning där alla mottagliga djur har varit fria från kliniska eller andra tecken på brucellos (<i>B. melitensis</i>) under de senaste tolv månaderna, inga får eller getter har vaccinerats mot denna sjukdom, utom de som vaccinerades med Rev. 1-vaccin för mer än två år sedan, och alla får och getter äldre än sex månader hade med negativt resultat genomgått minst två tester ⁽⁵⁾ , som utfördes på prover som togs den (datum) och den (datum) med minst sex månaders mellanrum, varav det senaste högst 30 dagar före insättningen i karantänstallet,]		
	och	hade dessförinnan inte hållits på någon anläggning med lägre status.		
II.3.1.2	De har under minst 60 dagar oavbrutet hållits på en anläggning där inget fall av smittsam epididymit (<i>Brucella ovis</i>) har diagnostiserats under de senaste tolv månaderna,			
⁽³⁾ och	[de är får som under de 60 dagarna före vistelsen i det karantänstall som beskrivs i punkt II.3.3 genomgick ett komplementbindningstest, eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet, för påvisande av smittsam epididymit med ett resultat under 50 ICFTU/ml.]			
II.3.1.3	Enligt min kännedom kommer djuren inte från anläggningar och har inte varit i kontakt med djur från en anläggning, där på grundval av det officiella systemet för anmälning och enligt en skriftlig försäkran från ägaren någon av följande sjukdomar har påvisats kliniskt under de perioder som avses i leden a–d före vistelsen i det karantänstall som beskrivs i punkt II.3.3:			
a)	Smittsam agalakti hos får eller get (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> "stor koloni") under de senaste sex månaderna.			

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>b) Paratuberkulos och kaseös lymfadenit under de senaste tolv månaderna.</p> <p>c) Pulmonär adenomatos under de senaste tre åren.</p> <p>⁽³⁾antingen [d) Maedi/visna hos får eller viral artrit/encefalit hos get under de senaste tre åren.]</p> <p>⁽³⁾eller [d) Maedi/visna hos får eller viral artrit/encefalit hos get under de senaste tolv månaderna, och alla smittade djur har slaktats och de kvarvarande djuren har därefter uppvisat negativa resultat på två tester utförda med minst sex månaders mellanrum.]</p>
II.3.2	<p>De har genomgått tester som utförts på ett blodprov som tagits högst 28 dagar innan den karantänperiod som anges i punkt II.3.3 inleddes för påvisande av följande sjukdomar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Brucellos (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga C till direktiv 91/68/EEG. – Smittsam epididymit (<i>Brucella ovis</i>) (endast hos får), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga D till direktiv 91/68/EEG, eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet. – Border disease i enlighet med kapitel II.II punkt 1.4 c i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.
II.3.3	<p>De har genomgått en karantänisoleringsperiod på minst 28 dagar i ett karantänstall som godkänts särskilt för detta ändamål av den behöriga myndigheten, och under den perioden var följande krav uppfyllda:</p>
II.3.3.1	<p>Enbart djur med minst samma hälsostatus vistades i karantänstallet.</p>
II.3.3.2	<p>De har genomgått tester som utförts av ett laboratorium som godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet på prover som tagits tidigast 21 dagar efter det att djuren hade satts in i karantänstallet för påvisande av följande sjukdomar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Brucellos (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga C till direktiv 91/68/EEG. – Smittsam epididymit (<i>Brucella ovis</i>) (endast hos får), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga D till direktiv 91/68/EEG, eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet. – Border disease i enlighet med kapitel II.II punkt 1.6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.
II.3.4	<p>De har minst en gång om året i rutintester testats för följande sjukdomar:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Brucellos (<i>B. melitensis</i>), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga C till direktiv 91/68/EEG. – Smittsam epididymit (<i>Brucella ovis</i>) (endast hos får), med negativt resultat i samtliga fall i enlighet med bilaga D till direktiv 91/68/EEG, eller något annat test med likvärdig dokumenterad sensitivitet och specificitet. – Border disease i enlighet med kapitel II.II punkt 5 c i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.
II.4	<p>Den sperma som ska exporteras har erhållits från baggar⁽³⁾/bockar⁽³⁾ som uppfyller följande krav:</p>
II.4.1	<p>De sattes in på den godkända spermasamlingsstationen efter uttryckligt tillstånd av stationsveterinären.</p>
II.4.2	<p>De uppvisade inga kliniska tecken på sjukdom den dag de sattes in på den godkända spermasamlingsstationen eller den dag då sperman samlades.</p>

LAND	In tygsförlaga OV/CAP-SEM-B-ENTRY
⁽³⁾ antingen	[II.4.3 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före spermasamlingen.]
⁽³⁾ eller	[II.4.3 De vaccinerades mot mul- och klövsjuka minst 30 dagar före samlingen, och 5 % av varje samling (dock minst fem strån) har med negativt resultat genomgått virusisoleringstest för mul- och klövsjuka.]
II.4.4	De har hållits på en godkänd spermasamlingsstation under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen, om det gäller samling av färsk sperma.
II.4.5	De har inte använts för naturlig betäckning efter insättningen i det karantänstall som beskrivs i punkt II.3.3 och till och med dagen för spermasamlingen.
II.4.6	De har hållits på godkända spermasamlingsstationer
II.4.6.1	som var fria från mul- och klövsjuka under minst tre månader före spermasamlingen och 30 dagar efter spermasamlingen, eller, om det gäller färsk sperma, till dagen för avsändandet, och runt vilka det inom en radie av 10 km inte har förekommit något fall av mul- och klövsjuka under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen,
II.4.6.2	som under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av den sperma som ska exporteras och under de 30 dagarna efter spermasamlingen eller, om det gäller färsk sperma, till dagen för avsändandet, var fria från brucellos (<i>B. melitensis</i>), smittsam epididymit (<i>Brucella ovis</i>), mjältbrand och rabies.
⁽³⁾ antingen	[II.4.7 De har vistats i exportlandet under minst sex månader omedelbart före samlingen av den sperma som ska exporteras.]
⁽³⁾ eller	[II.4.7 De uppfyllde under de sex månaderna omedelbart före spermasamlingen de djurhälsovillkor som gäller för donatordjur vars sperma är avsedd för export till unionen och de importerades till exportlandet minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen från ⁽¹⁾ .]
⁽³⁾ antingen	[II.4.8 De har hållits i ett land eller en zon som var fritt/fri från blåtungevirus under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]
⁽³⁾ eller	[II.4.8 De har under en årtidsbetingat blåtungevirusfri period hållits i ett årtidsbetingat virusfritt område under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]
⁽³⁾ eller	[II.4.8 De har hållits på en vektorskyddad anläggning under minst 60 dagar omedelbart före spermasamlingen och under spermasamlingen.]
⁽³⁾ eller	[II.4.8 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot gruppen av blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på blodprover som tagits minst var 60:e dag under hela samlingsperioden och 21–60 dagar efter den sista samlingen av sperman i denna sändning.]
⁽³⁾ eller	[II.4.8 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på blodprover som tagits i början och i slutet av samlingen av sperman i denna sändning och minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test) under samlingen av sperman i denna sändning.]
⁽³⁾⁽⁶⁾ antingen	[II.4.9 De har vistats i exportlandet, som enligt officiella uppgifter är fritt från epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD).]
⁽³⁾ eller	[II.4.9 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått
⁽³⁾ antingen	[ett serologiskt test ⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot gruppen av EHD-virus som utförts i ett godkänt laboratorium på blodprover som tagits vid två tillfällen med högst tolv månaders mellanrum före och tidigast 21 dagar efter den sista samlingen av sperman i denna sändning.]]

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>⁽³⁾eller [ett serologiskt test⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot gruppen av EHD-virus som utförts i ett godkänt laboratorium på blodprover som tagits med högst 60 dagars mellanrum under hela samlingsperioden och 21–60 dagar efter den sista samlingen av sperman i denna sändning.]]</p> <p>⁽³⁾eller [ett test för identifiering av agens⁽⁷⁾ som utförts i ett godkänt laboratorium på blodprover som tagits i början och i slutet av samlingen och minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test) under samlingen av sperman i denna sändning.]]</p> <p>II.4.10 De uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:</p> <p>II.4.10.1 De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor är uppfyllda:</p> <p>II.4.10.1.1 Klassisk skrapie är anmälningspliktig.</p> <p>II.4.10.1.2 Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.</p> <p>II.4.10.1.3 Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivas och destrueras fullständigt.</p> <p>II.4.10.1.4 Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.</p> <p>⁽³⁾antingen [II.4.10.2 De har under de senaste tre åren omedelbart före dagen för samlingen av den sperma som ska exporteras oavbrutet hållits på en anläggning eller anläggningar som under de senaste tre åren omedelbart före samlingen av den sperma som ska exporteras uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽³⁾eller [II.4.10.2 De är får med prionproteingentyp ARR/ARR.]</p> <p>II.5 Den sperma som ska exporteras</p> <p>II.5.1 har samlats efter det att spermasamlingsstationen godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet,</p> <p>II.5.2 har samlats, bearbetats, bevarats, lagrats och transporterats i enlighet med kraven för sperma i kapitel III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,</p> <p>II.5.3 har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare i enlighet med kraven för sperma avsedd för handel i kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.</p> <p>⁽³⁾antingen [II.6 Inga antibiotika har tillsatts sperman.]</p> <p>⁽³⁾eller [II.6 Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst⁽⁸⁾:]</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från får och getter, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>Del I:</p> <p>Fält I.6: <i>Aktör som ansvarar för sändningen</i>: detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation där sperman samlades och som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.24: Antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Art</i>: ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> eller <i>Capra hircus</i>. Identifiersnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska anges i följande format: dd.mm.åååå. Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med godkännandenumret för den spermasamlingsstation som anges i fält I.11.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från får och getter.</p> <p>(2) Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Endast för ett område som i kolumn 6 i del I i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 206/2010 (EUT L 73, 20.3.2010, s. 1) har angivelsen "V".</p> <p>(5) Tester ska utföras i enlighet med bilaga C till direktiv 91/68/EEG.</p> <p>(6) Se anmärkningar för respektive exportland i bilaga I till beslut 2010/472/EU.</p> <p>(7) Standarderna för diagnostiska tester för EHD-virus beskrivs i kapitel 2.1.3 i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.</p> <p>(8) Ange namn och koncentrationer.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 50

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN FÅR OCH GETTER SOM
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU)
2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr		
Namn	Adress	Namn	Adress		
Adress		Land	ISO-kod		
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17				
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon					
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kylld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ från får⁽¹⁾/getter⁽¹⁾ och som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]</p> <p>II.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,</p> <p>II.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>⁽¹⁾[II.2 De <i>in vivo</i>-producerade embryon som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽³⁾ som</p> <p>II.2.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>II.2.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽³⁾ som</p> <p>II.2.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>II.2.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.3 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som härrör från anläggningar</p> <p>II.3.1 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, och djuren har aldrig tidigare hållits på någon anläggning med lägre hälsostatus,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.2 där infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) inte har rapporterats under de senaste 42 dagarna,]</p>		

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.2] där övervakning av infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) har genomförts för getter som hållits på anläggningarna under minst de senaste tolv månaderna i enlighet med de förfaranden som föreskrivs i del I punkterna 1 och 2 i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och om det under den perioden rapporterades infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>) hos getter som hållits på anläggningen har åtgärder vidtagits i enlighet med del I punkt 3 i bilaga II till den delegerade förordningen,]</p> <p>II.3.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de senaste 30 dagarna, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [surra inte har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren.]</p> <p>⁽¹⁾eller [surra har rapporterats på anläggningarna under de senaste två åren och anläggningarna efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning tills</p> <ul style="list-style-type: none"> – de smittade djuren avlägsnades från anläggningen, och – de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlägsnades från anläggningen.] <p>II.4 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter.</p> <p>II.4.2 De har under minst sex månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.</p> <p>II.4.3 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under perioden för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾</p> <p>II.4.3.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor eller elakartad lungsjuka hos getter eller av en ny sjukdom av betydelse för får och getter,</p> <p>II.4.3.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med <i>Mycobacterium tuberculosis</i>-komplexet (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> och <i>M. tuberculosis</i>), rabies, mjältbrand, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infektion med EHD-virus, infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och, när det gäller får och de getter som hålls tillsammans med får, epididymit (<i>Brucella ovis</i>) inte har rapporterats,</p> <p>II.4.3.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.3.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.3.2,</p> <p>II.4.3.4 inte använts för naturlig avel.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4 De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.5 De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.4.6 De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:</p> <p>II.4.6.1 De kommer från anläggningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾. <p>⁽¹⁾antingen [II.4.6.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾eller [II.4.6.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 12 månaderna omedelbart före dagen för samlingen av embryona och</p> <p>II.4.6.2.1 de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,</p> <p>II.4.6.2.2 den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.4.6.2.3 embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken⁽⁷⁾,</p> <p>II.4.6.2.4 embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatorjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]</p> <p>II.4.7 De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24):</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.4.7.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som är fritt/fri från infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) och där inget fall av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24) har bekräftats i den berörda djurpopulationen under de senaste 24 månaderna.]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.4.7.2 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett godkänt program för utrotning av infektion med blåtungevirus (serotyperna 1–24).]</p>
--	--

LAND	Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.3 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa hållits i en årstidsbetingat sjukdomsfri zon under den årstidsbetingat sjukdomsfria perioden i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där den behöriga myndigheten på ursprungsorten för sändningen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ har fått skriftligt förhandsgodkännande från den behöriga myndigheten i destinationsmedlemsstaten om villkoren för upprättandet av den årstidsbetingat sjukdomsfria zonen och om godtagandet av sändningen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.4 De har hållits på en vektorskyddad anläggning under minst 60 dagar omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.5 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot blåttungevirus (serotyperna 1–24) 28–60 dagar från dagen för varje samling ⁽¹⁾ /produktion ⁽¹⁾ av oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ .]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.7.6 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåttungevirus (serotyperna 1–24) som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
II.4.8	De uppfyller minst ett av följande villkor vad gäller infektion med EHD-virus (serotyperna 1–7) (EHDV 1–7):
⁽¹⁾ antingen	[II.4.8.1 De har under minst 60 dagar omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa hållits i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland där EHDV 1–7 inte har rapporterats under åtminstone de två föregående åren inom en radie på 150 km runt anläggningen.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.2 De har hållits på en vektorskyddad anläggning under minst 60 dagar omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingen/produktionen av dessa.]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.3 De har vistats i exportlandet, där enligt officiella uppgifter följande serotyper av EHD-virus förekommer: De har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett officiellt laboratorium:
⁽¹⁾ antingen	[II.4.8.3.1 Ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits 28–60 dagar från dagen för samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
⁽¹⁾ och/eller	[II.4.8.3.2 Ett test för identifiering av agens för EHDV 1–7 som utförts på ett blodprov som tagits på dagen för samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .]
⁽⁸⁾ [II.4.9	De uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:
II.4.9.1	De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor är uppfyllda:
II.4.9.1.1	Klassisk skrapie är anmälningspliktig.
II.4.9.1.2	Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.
II.4.9.1.3	Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivas och destrueras fullständigt.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II.4.9.1.4	Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> , har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.
	⁽¹⁾ antingen [II.4.9.2	De har under de senaste tre åren omedelbart före dagen för samlingen av de embryon som ska exporteras oavbrutet hållits på en anläggning eller anläggningar som under den perioden uppfyllde alla krav i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001, utom under den period då de hölls på en spermasamlingsstation (seminstation) som under den perioden uppfyllde villkoren i de fyra strecksatserna i punkt 1.3 c iv i det avsnittet.]
	⁽¹⁾ eller [II.4.9.2	De är får och embryona
	⁽¹⁾ antingen [har prionproteingenotyp ARR/ARR.]	
	⁽¹⁾ eller [har minst en ARR-allel.]]	
II.5	De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.5.1	De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2 ⁽¹⁾ /del 3 ⁽¹⁾ /del 4 ⁽¹⁾ /del 5 ⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
	II.5.2	De har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.
	II.5.3	De transporteras i en behållare som
	II.5.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
	II.5.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
	⁽¹⁾⁽⁸⁾ [II.5.3.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.
	⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ [II.5.4	De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.
	II.5.5	De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]
	⁽¹⁾⁽¹¹⁾ [II.6	De <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /mikromanipulerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination genom användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från får och getter eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.]
	⁽¹⁾⁽¹²⁾ [II.7	Följande antibiotikum eller antibiotikablandning ⁽¹³⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från får och getter, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds. Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.

Fält I.19: Förseglingens nummer ska anges.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Typ:* ange det som är tillämpligt: *in vivo*-producerade embryon, *in vivo*-producerade oocyter, *in vitro*-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.

Art: ange det som är tillämpligt: *Ovis aries* eller *Capra hircus*.

Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.

Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.

Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

Del II:

(1) Stryk det som inte är tillämpligt.

(2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del 1 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

(3) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

LAND

Intygsförklara OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>(4) Gäller får.</p> <p>(5) Gäller getter.⁽⁶⁾ Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(7) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Stryk om unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.⁽⁹⁾ Gäller frysta oocyter eller embryon.</p> <p>(10) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(11) Gäller inte oocyter.</p> <p>(12) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(13) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 51

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN FÅR OCH GETTER SOM
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER
EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE
OOCYTERNA ELLER EMBRYONA (FÖRLAGA OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-
ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17	
	I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			
I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:			
Del II: Intyg	II.1	Exportlandet (<i>exportlandets namn</i>) ⁽¹⁾	
	II.1.1	var fritt från boskapspest, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor, elakartad lungsjuka hos getter och Rift valley-feber under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av de ägg ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ som ska exporteras och till dagen för avsändandet till unionen, och ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts under denna period,	
	⁽²⁾ antingen	[II.1.2 var fritt från mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ och ingen vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under denna period.]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.2 var inte fritt från mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ och/eller vaccination mot mul- och klövsjuka har utförts under denna period och donatorhondjuren kommer från anläggningar där inga djur vaccinerades mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna före samlingen och inga djur av mottagliga arter uppvisade några kliniska tecken på mul- och klövsjuka under de 30 dagarna före och minst 30 dagar efter samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ och ingen genombrytning av äggens ⁽²⁾ /embryonas ⁽²⁾ zona pellucida har skett.]	
	II.2	De ägg ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ som ska exporteras uppfyller följande krav:	
	II.2.1	De har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ och bearbetats på anläggningar där det inom en radie av 10 km inte har förekommit någon mul- och klövsjuka, vesikulär stomatit eller Rift valley-feber under de 30 dagarna omedelbart före samlingen.	
	II.2.2	De har hela tiden lagrats på godkända anläggningar där det inom en radie av 10 km inte har förekommit någon mul- och klövsjuka, vesikulär stomatit eller Rift Valley-feber från tidpunkter för samlingen till 30 dagar därefter.	
	II.2.3	De har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ av den grupp som anges i fält I.11 och som har godkänts och övervakas i enlighet med villkoren för godkännande och övervakning av embryosamlingsgrupper och embryoproduktionsgrupper ⁽³⁾ i kapitel I.III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.	
	II.2.4	De uppfyller villkoren för ägg och embryon i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.	
	II.2.5	De kommer från donatorhondjur av får ⁽²⁾ /get ⁽²⁾ som uppfyller följande krav:	
	⁽²⁾ antingen	[II.2.5.1 De har hållits i ett land eller en zon som varit fritt/fri från blåtungevirus under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ och under samlingen av dessa.]	
	⁽²⁾ eller	[II.2.5.1 De har under en årstidsbetingat blåtungevirusfri period hållits i ett årstidsbetingat virusfritt område.]	
	⁽²⁾ eller	[II.2.5.1 De har hållits skyddade mot vektorer under minst 60 dagar omedelbart före samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ och under samlingen av dessa.]	
	⁽²⁾ eller	[II.2.5.1 De har med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för påvisande av antikroppar mot serotyper av blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> 21–60 dagar efter samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ .]	
	⁽²⁾ eller	[II.2.5.1 De har med negativt resultat genomgått ett test för identifiering av agens för blåtungevirus som utförts i enlighet med OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på ett blodprov som togs på dagen för samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ eller på slaktdagen.]	

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.2.5.2 Enligt min kännedom kommer djuren inte från anläggningar och har inte varit i kontakt med djur från en anläggning, där på grundval av det officiella systemet för anmälning och enligt en skriftlig försäkran från ägaren någon av följande sjukdomar har påvisats kliniskt under de perioder som avses i leden a–d före samlingen av de ägg⁽²⁾/embryon⁽²⁾ som ska exporteras:</p> <p>a) Smittsam agalakti hos får eller get (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> ”stor koloni”) under de senaste sex månaderna.</p> <p>b) Paratuberkulos och kascös lymfadenit under de senaste tolv månaderna.</p> <p>c) Pulmonär adenomatos under de senaste tre åren.</p> <p>⁽²⁾antingen [d) Maedi/visna hos får eller viral artrit/encefalit hos get under de senaste tre åren.]</p> <p>⁽²⁾eller [d) Maedi/visna hos får eller viral artrit/encefalit hos get under de senaste tolv månaderna, och alla smittade djur har slaktats och de kvarvarande djuren har därefter uppvisat negativa resultat på två tester utförda med minst sex månaders mellanrum.]</p> <p>II.2.5.3 De uppvisade inga kliniska tecken på sjukdom den dag då äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ samlades.</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾antingen [II.2.5.4 De kommer från den region som anges i fält I.8 och som erkänts vara officiellt fri från brucellos (<i>B. melitensis</i>).]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.5.4 De har tillhört en anläggning som fått och behållit status som officiellt fri från brucellos (<i>B. melitensis</i>) i enlighet med direktiv 91/68/EEG,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.5.4 De kommer från en anläggning där alla mottagliga djur har varit fria från kliniska eller andra tecken på brucellos (<i>B. melitensis</i>) under de senaste tolv månaderna, inga får eller getter har vaccinerats mot denna sjukdom, utom de som vaccinerades med Rev. 1-vaccin för mer än två år sedan, och alla får och getter äldre än sex månader har med negativt resultat genomgått minst två tester⁽⁵⁾, som utfördes på prover som togs den (datum) och den (datum) med minst sex månaders mellanrum, varav det senaste högst 30 dagar före samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾.]</p> <p>och hade dessförinnan inte hållits på någon anläggning med lägre status.</p> <p>⁽²⁾antingen [II.2.5.5 De har vistats i exportlandet under minst sex månader omedelbart före samlingen av de ägg⁽²⁾/embryon⁽²⁾ som ska exporteras.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.2.5.5 De uppfyllde under de sex månaderna omedelbart före samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ de djurhållsvillkor som gäller för donatordjur vars ägg/embryon⁽²⁾ är avsedda för export till unionen och de importerades till exportlandet minst 30 dagar före samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ från⁽¹⁾.]</p> <p>II.2.5.6 De uppfyller följande villkor vad gäller klassisk skrapie:</p> <p>II.2.5.6.1 De har sedan födseln oavbrutet hållits i ett land där följande villkor är uppfyllda:</p> <p>II.2.5.6.1.1 Klassisk skrapie är anmälningspliktig.</p> <p>II.2.5.6.1.2 Det finns ett informations-, övervaknings- och kontrollsystem.</p> <p>II.2.5.6.1.3 Får och getter som smittats med klassisk skrapie avlivs och destrueras fullständigt.</p> <p>II.2.5.6.1.4 Utfodring av får och getter med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare har förbjudits och förbudet har tillämpats effektivt i hela landet under åtminstone de senaste sju åren.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.5.6.2 De har under de senaste tre åren omedelbart före dagen för samlingen av de embryon som ska exporteras oavbrutet hållits på en anläggning eller anläggningar som under de senaste tre åren omedelbart före samlingen av de embryon som ska exporteras uppfyllde kraven i kapitel A avsnitt A punkt 1.3 a–f i bilaga VIII till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.2.5.6.2 De är får och embryona</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [har prionproteingentyp ARR/ARR.]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [har minst en ARR-allel och samlades efter den 1 januari 2015.]]</p> <p>[II.2.6 De har samlats⁽²⁾/producerats⁽²⁾ i exportlandet,</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.6.1 som enligt officiella uppgifter är fritt från epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD).]]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾<i>eller</i> [II.2.6.1 där enligt officiella uppgifter följande serotyper av epizootisk hemorragisk sjukdom (EHD) förekommer: Donatorhondjuren av får⁽²⁾/get⁽²⁾ har också med negativt resultat i samtliga fall genomgått följande tester som utförts i ett godkänt laboratorium:</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [Ett serologiskt test⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot serotyper av EHD-virus som utförts på blodprover som tagits vid två tillfällen med högst tolv månaders mellanrum före och tidigast 21 dagar efter samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ i denna sändning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [Ett serologiskt test⁽⁷⁾ för påvisande av antikroppar mot serotyper av EHD-virus som utförts på blodprover som tagits med högst 60 dagars mellanrum under hela samlingsperioden och 21–60 dagar efter den sista samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ i denna sändning.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [Ett test för identifiering av agens⁽⁷⁾ som utförts på blodprover som tagits i början och i slutet av samlingen, och minst var sjunde dag (virusisoleringstest) eller minst var 28:e dag (PCR-test) under samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ i denna sändning.]]</p> <p>II.2.7 De har samlats⁽²⁾/producerats⁽²⁾ efter det att embryosamlingsgruppen godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.</p> <p>II.2.8 De har bearbetats och lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ och har transporterats enligt villkoren för ägg och embryon i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.2.9 De har avsänts till lastningsplatsen i en förseglad behållare i enlighet med kraven för transport av embryon i kapitel III.II punkt 6 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.</p> <p>⁽²⁾[II.2.10 Sändningen består av embryon från får eller get som har tillkommit genom artificiell insemination⁽²⁾/är ett resultat av <i>in vitro</i>-befruktning⁽²⁾ genom användning av sperma från spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts⁽⁸⁾ i enlighet med</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i> [II.2.10.1 artikel 11.2 i direktiv 92/65/EEG och som ligger i en av Europeiska unionens medlemsstater, och sperman uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG.]]</p> <p>⁽²⁾<i>eller</i> [II.2.10.1 artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG och som ligger i ett tredjeland eller en del av ett tredjeland som förtecknas i bilaga I till beslut 2010/472/EU, och sperman uppfyller kraven i del 2 i bilaga II till det beslutet.]]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från får och getter, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.6: *Aktör som ansvarar för sändningen:* detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.

Fält I.11: Avsändningsort ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade, behandlade och lagrade oocyterna/embryona och som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.

Fält I.24: Antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Art:* ange det som är tillämpligt: *Ovis aries* eller *Capra hircus*.

Typ: ange det som är tillämpligt: *in vivo*-producerade embryon, *in vivo*-producerade oocyter, *in vitro*-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.

Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska anges för *in vivo*-producerade embryon i följande format: dd.mm.åååå.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade, bearbetade och lagrade äggen/embryona. och som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

Del II:

(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för oocyter/embryon från får och getter.

(2) Stryk det som inte är tillämpligt.

(3) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

(4) Endast för ett område som i kolumn 6 i del I i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 206/2010 (EUT L 73, 20.3.2010, s. 1) har angivelsen "V".

(5) Tester ska utföras i enlighet med bilaga C till direktiv 91/68/EEG.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>(6) Se anmärkningar för respektive exportland eller del av exportland i bilaga III till beslut 2010/472/EU.</p> <p>(7) Standarderna för diagnostiska tester för EHD-virus beskrivs i kapitel 2.1.3 i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i>.</p> <p>(8) Endast spermasamlingsstationer som har godkänts av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från får och getter eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 52

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN ANLÄGGNING FÖR
BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.

(FÖRLAGA OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort	Registrerings-/Godkännandenr		
Namn	Land	Namn	ISO-kod		
Adress		Adress	ISO-kod		
Land		ISO-kod	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
<input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg	I.17 Åtföljande dokument				
<input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon					
Identifiering	Typ	Kod	ISO-kod		
	Land	ISO-kod	Referens för handelsdokument		
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr Typ	Art	Underart/Kategori Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Identifieringsnr Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Kvantitet Test

LAND

Inlysningsföreläggning OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Inlysnings	II. Hälsainformation	II.a Inlysningsreferens	II.b Inlysningsreferens
	<p>I egenskap av officiell veterinär inlysnings jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har bearbetades och lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från får⁽²⁾/getter⁽²⁾ och som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [som ligger i⁽⁵⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från får⁽²⁾/getter⁽²⁾ i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p>		

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾<i>antingen</i>[förlagan OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾,] ⁽²⁾<i>och/eller</i>[förlagan OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾,] ⁽²⁾<i>och/eller</i>[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾,] ⁽²⁾<i>och/eller</i>[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾,] ⁽²⁾<i>och/eller</i>[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾,] ⁽²⁾<i>och/eller</i>[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾.]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från får och getter, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>	
--	--

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> och/eller <i>Capra hircus</i>.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(7) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(8) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får och/eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

KAPITEL 53

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN STATION FÖR LAGRING AV AVELSMATERIAL

- Sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från får och getter som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från får och getter som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 92/65/EEG före den 21 april 2021.

(FÖRLAGA OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
		I.4 Lokal behörig myndighet			
		I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod		
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod			
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod			
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod			
		I.14 Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel			
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument			
	I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst	
	I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr Förseglingens nr			
	I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr Typ	Art	Underart/Kategori Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Identifieringsnr Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Kvantitet Test

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från får⁽²⁾/getter⁽²⁾ och som förtecknas i bilaga X till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.3 där infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.4 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, infektion med Rift Valley-febervirus, infektion med peste des petits ruminants-virus, får- och getkoppor och elakartad lungsjuka hos getter har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁴⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[som ligger i⁽⁵⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från får⁽²⁾/getter⁽²⁾ i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p>		

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlaga 1 i del 2 avsnitt A i bilaga II till beslut 2010/472/EU ⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlaga 2 i del 2 avsnitt B i bilaga II till beslut 2010/472/EU ⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾.]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från får, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>
--

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Fält I.12:	<i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.
Fält I.17:	<i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.
Fält I.19:	Ange förseglingens nummer.
Fält I.24:	Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.
Fält I.27:	<i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i> -producerade embryon, <i>in vivo</i> -producerade oocyter, <i>in vitro</i> -producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Art:</i> ange det som är tillämpligt: <i>Ovis aries</i> och/eller <i>Capra hircus</i> . <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna, de <i>in vivo</i> -producerade embryona eller de <i>in vitro</i> -producerade embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.
Del II:	
(1)	Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .
(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.
(3)	Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
(4)	Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .
(5)	Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga X till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och EU-medlemsstaterna.

LAND

Intygsförlaga OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(7) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(8) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från får och/eller getter har placerats och transporteras i samma behållare.</p>	
	Officiell veterinär	
	Namn (med versaler)	
	Datum	Titel och befattning
	Stämpel	Underskrift

KAPITEL 54

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN SVIN SOM SAMLATS, BEARBETATS OCH
LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD
FÖRORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA
POR-SEM-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 In tygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg	<input type="checkbox"/> Fartyg			
<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20 In tygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-A-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma från svin och som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under minst 12 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>II.1.4 där infektion med boskapspestvirus och afrikansk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,</p> <p>II.1.5 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.2 Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som innan den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes kom från anläggningar</p> <p>II.2.1 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar och där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader, och där</p> <p>⁽¹⁾antingen [djuren inte har vaccinerats mot mul- och klövsjuka,]</p> <p>⁽¹⁾eller [djuren har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de tolv månaderna omedelbart före dagen för spermasamlingen, men inte under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen, och 5 % (dock minst fem strån) av varje kvantitet sperma som när som helst tas från ett donatordjur med negativt resultat har genomgått ett virusisoleringsstest för mul- och klövsjuka,]</p> <p>II.2.2 som är fria från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> i enlighet med kraven i del 5 kapitel IV i bilaga II till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.2.3 där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszkys sjukdom-virus hade påvisats under minst tolv månader,</p> <p>II.2.4 där under minst tre månader före insättningen i karantänstallet inga djur hade vaccinerats mot infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus och ingen infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus påvisades.</p>		

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.3 Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation⁽⁴⁾ som</p> <p>II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.4 Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.</p> <p>II.4.2 De har under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.</p> <p>II.4.3 De uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar den dag då de sattes in på en spermasamlingsstation och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.4.4 De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.4.5 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen och under samlingsperioden</p> <p>II.4.5.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest eller afrikansk svinpest eller av en ny sjukdom av betydelse för svin,</p> <p>II.4.5.2 hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med Aujeszkys sjukdom-virus och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus inte har rapporterats,</p> <p>II.4.5.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.5.2,</p> <p>II.4.5.4 inte använts för naturlig avel.</p> <p>II.4.6 De har hållits i karantän i minst 28 dagar i ett karantänstall där endast andra klövdjur med åtminstone samma hälsostatus vistades och som den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.4.6.1 Det låg inte i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1.</p> <p>II.4.6.2 Ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 hade rapporterats under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.3 Det låg i ett område där mul- och klövsjuka inte hade rapporterats inom en radie av 10 km från karantänstallet under minst 30 dagar.</p> <p>II.4.6.4 Inget utbrott av mul- och klövsjuka hade rapporterats under minst tre månader omedelbart före den dag då djuren sattes in på spermasamlingsstationen.</p> <p>II.4.6.5 Det var fritt från infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i> under åtminstone de tre föregående månaderna.</p> <p>II.4.7 De har hållits på en spermasamlingsstation</p> <p>II.4.7.1 som inte låg i en restriktionszon som upprättats på grund av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.5.1,</p>
--	--

LAND	Intygsförlaga POR-SEM-A-ENTRY
	<p>II.4.7.2 där ingen av de sjukdomar som avses i punkt II.4.5.2 har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen, och ⁽¹⁾⁽⁵⁾[under minst 30 dagar efter samlingsdagen,] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[till dagen för avsändandet av sperman till unionen,]</p> <p>II.4.7.3 som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från spermasamlingsstationen under minst 30 dagar, ⁽¹⁾⁽⁵⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och 30 dagar från dagen för samlingsdagen,] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[som har varit fritt från mul- och klövsjuka under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman till unionen, och donatordjuren har hållits på spermasamlingsstationen under en sammanhängande period på minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen,]</p> <p>II.4.7.4 där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus har rapporterats under minst 30 dagar omedelbart före dagen för insättningen och minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen.</p> <p>II.4.8 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts under de 30 dagarna omedelbart innan den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.8.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigentest (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.4.8.2 När det gäller infektion med Aujeszzkys sjukdom-virus, ⁽¹⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽¹⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.8.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest, i fråga om djur som kommer från en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där klassisk svinpest har rapporterats eller där vaccinering mot denna sjukdom har gjorts under de tolv föregående månaderna.]</p> <p>II.2.8.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (antikroppstest med peroxid (IPMA), indirekt fluorescerande antikroppstest (IFA) eller Elisa).</p>

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.9 De har med negativt resultat genomgått följande tester som utförts på prover som tagits tidigast 21 dagar efter att den karantän som avses i punkt II.4.6 inleddes, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 1 c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.9.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigentest (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.4.9.2 När det gäller infektion med Aujeszkys sjukdom-virus, ⁽¹⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽¹⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.9.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest, i fråga om djur som kommer från en medlemsstat eller en zon i en medlemsstat där klassisk svinpest inte har rapporterats och där vaccinering mot denna sjukdom inte har gjorts under de tolv föregående månaderna.]</p> <p>II.4.9.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (IPMA, IFA eller Elisa) och ett virusgenomtest (PCR med omvänd transkription (RT-PCR), nested set RT-PCR, realtids-RT-PCR).</p> <p>II.4.10 De har på spermasamlingsstationen genomgått följande obligatoriska rutintester, i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 2 a i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1 När det gäller infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i>, ett buffrat brucella-antigentest (Rose Bengal-test), ett kompetitivt Elisa-test (cELISA) eller ett indirekt Elisa-test (iELISA) för påvisande av antikroppar mot S-formen (Smooth) av <i>Brucella</i>.</p> <p>II.4.10.2 När det gäller infektion med Aujeszkys sjukdom-virus, ⁽¹⁾[i fråga om ovaccinerade djur, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom eller mot dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD) eller ett serumneutralisationstest.] ⁽¹⁾[i fråga om djur som har vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot virusets glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>II.4.10.3 När det gäller klassisk svinpest, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar eller ett serumneutralisationstest.</p> <p>II.4.10.4 När det gäller infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, ett serologiskt test (IPMA, IFA eller Elisa).</p> <p>II.4.11 De har genomgått de tester som avses i punkt II.4.10, som utförts i enlighet med kraven i del 2 kapitel I punkt 2 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 på prover som tagits från ⁽¹⁾antingen [alla djur omedelbart innan de lämnar spermasamlingsstationen eller efter ankomst till slakteriet, dock aldrig senare än tolv månader från dagen för insättningen på spermasamlingsstationen.]</p>
--	--

LAND

Intygspålag POR-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [minst 25 % av djuren på spermasamlingsstationen var tredje månad för testning för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszky's sjukdom-virus och klassisk svinpest samt från minst 10 % av djuren på spermasamlingsstationen varje månad för testning för infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.]</p> <p>⁽¹⁾eller [minst 10 % av djuren på spermasamlingsstationen varje månad för testning för infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> och <i>Brucella suis</i>, infektion med Aujeszky's sjukdom-virus, klassisk svinpest och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.]</p>
II.5	Den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:
II.5.1	Den har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del I punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.
II.5.2	Den har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.
II.5.3	Den transporteras i en behållare som
II.5.3.1	förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,
II.5.3.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,
⁽¹⁾⁽⁵⁾ II.5.3.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]
II.6	Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:
II.6.1	Följande antibiotikum eller antibiotikablandning, verksamt/verksam särskilt mot leptospiror, har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningssvårkor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:
⁽¹⁾ antingen	[En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]
⁽¹⁾ eller	[En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]
⁽¹⁾ eller	[En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]
⁽¹⁾ eller	[Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning ⁽⁷⁾, med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:
	– Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).
	– Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).
	– Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]
II.6.2	Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C eller 15 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.
	Anmärkningar
	Med <i>svin</i> avses svin enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/686.
	Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från svin, även när unionen inte är slutdestination för sperman.

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-A-ENTRY

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds. Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.

Fält I.19: Ange förseglingens nummer.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Typ:* ange sperma.

Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.

Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman i sändningen samlades.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades.

Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (3) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (4) Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.
- (5) Gäller fryst sperma.
- (6) Gäller färsk och kyld sperma.
- (7) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningsvätska för sperma som innehåller antibiotika.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 55

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN SVIN SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 90/429/EEG FÖRE
DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN
SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA POR-SEM-B-
ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
II.1	Exportlandet		
	<i>(exportlandets namn)⁽¹⁾</i>		
⁽²⁾ antingen	[II.1.1 har under de senaste tolv månaderna varit fritt från mul- och klövsjuka, klassisk svinpest och afrikansk svinpest, och ingen vaccination mot någon av dessa sjukdomar har utförts under de senaste tolv månaderna.]		
⁽²⁾ eller	[II.1.1 har av Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa (OIE) erkänts som fritt från mul- och klövsjuka utan vaccination samt fritt från klassisk svinpest och afrikansk svinpest i enlighet med rekommendationerna i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> .]		
II.2	Den spermasamlingsstation ⁽³⁾ där sperman i denna sändning samlades		
	II.2.1 har av veterinärmyndigheterna i <i>(tredjelandets namn)⁽²⁾</i> godkänts för export till unionen och uppfyllde på samlingsdagen villkoren för godkännande och tillsyn i kapitlen I och II i bilaga A till direktiv 90/429/EEG,		
	II.2.2 var under de tre månaderna omedelbart före dagen för samlingen av sperman i denna sändning och till dagen för avsändandet av sperman belägen inom ett område som inte var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av mul- och klövsjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka eller vesikulär stomatit,		
	II.2.3 var under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av sperman i denna sändning till dagen för avsändandet av sperman fri från brucellos och Aujeszzkys sjukdom,		
⁽²⁾ antingen	[II.2.4 innehöll endast djur som inte hade vaccinerats mot Aujeszzkys sjukdom och som uppfyllde kraven i bilaga B till direktiv 90/429/EEG.]		
⁽²⁾⁽⁴⁾ och/eller	[II.2.4 var en station där några eller alla djur hade vaccinerats mot Aujeszzkys sjukdom med ett gE-deleterat vaccin och som uppfyllde kraven i bilaga B till direktiv 90/429/EEG.]		
Villkor för insättning av djur på spermasamlingsstationen (seminstationen)			
II.3	Före insättning på spermasamlingsstationen (seminstationen) gällde följande för alla djur:		
	II.3.1 De hade tillbringat en karantänperiod på minst 30 dagar i lokaler som godkänts särskilt för detta ändamål av den behöriga myndigheten och där det enbart funnits djur med minst samma hälsostatus (nedan kallat <i>karantänstall</i>).		
	II.3.2 Före insättningen i karantänstallet hade de utvalts från besättningar eller anläggningar		
	II.3.2.1 som var fria från brucellos i enlighet med kapitlet om brucellos hos svin i OIE:s <i>Terrestrial Animal Health Code</i> ,		
	II.3.2.2 där det inte funnits några djur som hade vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de föregående tolv månaderna,		
	II.3.2.3 som inte låg i ett område som enligt nationell lagstiftning var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av mul- och klövsjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka, vesikulär stomatit eller Aujeszzkys sjukdom,		
	II.3.2.4 där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på Aujeszzkys sjukdom hade påvisats under de föregående tolv månaderna.		
	II.3.3 Före insättningen i karantänstallet hade de inte hållits i någon besättning med lägre hälsostatus än den som beskrivs i II.3.2.		

Del II: Intyg

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3.4 Under de 30 dagarna omedelbart före insättningen i det karantänstall som avses i punkt II.3.1 hade de med negativt resultat genomgått följande tester som utförts i enlighet med internationella standarder:</p> <p>II.3.4.1 När det gäller brucellos, ett buffrat brucella-antigentest (Rose bengal-test), ett cELISA-test eller ett iELISA-test.</p> <p>II.3.4.2 När det gäller Aujeszkys sjukdom,</p> <p>^{(2)antingen} [II.3.4.2.1 i fråga om ovaccinerade djur, ett serumneutralisationstest eller ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom eller dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD).]</p> <p>^{(2)eller} [II.3.4.2.1 i fråga om djur som vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>^{(2)antingen} [II.3.5 De sattes in på stationen efter det att alla djur hade uppvisat negativa resultat på ett buffrat brucella-antigentest (Rose bengal-test), ett cELISA-test eller ett iELISA-test som genomförts på prover som tagits under de sista 15 dagarna i den karantänperiod som anges i punkt II.3.1.]</p> <p>^{(2)eller} [II.3.5 De sattes in på stationen efter det att inte alla djur hade uppvisat negativa resultat på ett buffrat brucella-antigentest (Rose bengal-test), ett cELISA-test eller ett iELISA-test som genomförts på prover som tagits under de sista 15 dagarna i den karantänperiod som anges i punkt II.3.1 och misstanken om brucellos hade uteslutits i enlighet med kapitel I punkt 1.5 i bilaga B till direktiv 90/429/EEG.]</p> <p>II.3.6 De hade genomgått följande tester för Aujeszkys sjukdom som utförts på prover som tagits under de sista 15 dagarna i den karantänperiod som anges i punkt II.3.1:</p> <p>^{(2)antingen} [II.3.6.1 I fråga om ovaccinerade djur, ett serumneutralisationstest eller ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszkys sjukdom eller dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD).]</p> <p>^{(2)eller} [II.3.6.1 I fråga om djur som vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot glykoprotein E (ADV-gE).]</p> <p>^{(2)antingen} [II.3.6.2 De tester som avses i punkt II.3.6.1 utfördes med negativt resultat i samtliga fall.]</p> <p>^{(2)eller} [II.3.6.2 De djur som visade sig vara positiva i ett av testerna i punkt II.3.6.1 avlägsnades omedelbart från karantänstallet och den behöriga myndigheten vidtog alla nödvändiga åtgärder för att säkerställa att de kvarvarande djurens hälsostatus var tillfredsställande före insättning på spermasamlingsstationen i enlighet med punkt II.3.]</p> <p>II.3.7 Alla tester har utförts i ett laboratorium som godkänts av den behöriga myndigheten.</p> <p>II.3.8 De sattes in på spermasamlingsstationen endast efter uttryckligt tillstånd av stationsveterinären och samtliga förflyttningar av djur till och från spermasamlingsstationen journalförs.</p> <p>II.3.9 Inget djur som satts in på spermasamlingsstationen uppvisade några kliniska tecken på sjukdom på dagen för insättningen. Alla djur kom direkt från karantänstallet, som på dagen för avsändandet och under djurens vistelse officiellt uppfyllde följande villkor:</p> <p>II.3.9.1 Den låg inte i ett område som enligt nationell lagstiftning var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av mul- och klövsjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka, vesikulär stomatit eller Aujeszkys sjukdom.</p> <p>II.3.9.2 Inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på mul- och klövsjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka, vesikulär stomatit eller Aujeszkys sjukdom hade registrerats under de föregående 30 dagarna.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-B-ENTRY

Obligatoriska rutintester för djur som hålls på spermasamlingsstationen (seminstationen)	
II.4	Alla djur som hålls på spermasamlingsstationen (seminstationen) genomgår följande rutintester som utförs vid ett laboratorium som godkänts av den behöriga myndigheten:
II.4.1	När det gäller brucellos, ett buffrat brucella-antigentest (Rose bengal-test), ett eLISA-test eller ett iELISA-test.
II.4.2	När det gäller Aujeszzkys sjukdom-virus,
⁽¹⁾ antingen	[II.4.2.1 i fråga om ovaccinerade djur, ett serumneutralisationstest eller ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot hela det virus som orsakar Aujeszzkys sjukdom eller dess glykoprotein B (ADV-gB) eller glykoprotein D (ADV-gD).
⁽¹⁾ eller	[II.4.2.1 i fråga om djur som vaccinerats med ett gE-deleterat vaccin, ett Elisa-test för påvisande av antikroppar mot glykoprotein E (ADV-gE).
II.4.3	De rutintester som avses i punkterna II.4.1 och II.4.2 utförs på prover som tagits i enlighet med kapitel II punkt 1.2 i bilaga B till direktiv 90/429/EEG för att säkerställa att alla djur på stationen testas minst en gång under vistelsen på stationen och minst var tolfte månad från och med insättningen, om vistelsen varar längre än tolv månader.
⁽²⁾ antingen	[II.4.4 Alla djur har uppvisat negativa resultat i de rutintester som avses i punkterna II.4.1 och II.4.2 och som utförts på de prover som avses i punkt II.4.3.]
⁽²⁾ eller	[II.4.4 Inte alla djur har uppvisat negativa resultat i de rutintester som avses i punkterna II.4.1 och II.4.2 och som utförts på de prover som avses i punkt II.4.3.
a)	De djur som visade sig vara positiva isolerades.
b)	Den sperma som samlats från varje djur på stationen sedan dagen för djurets senaste negativa test har lagrats åtskilt från den sperma som uppfyller kraven för export till Europeiska unionen och som samlades före djurets senaste negativa test eller efter det att stationens hälsostatus hade återställts under ansvar av exportlandets behöriga myndighet.
Villkor för sperma som samlats på en spermasamlingsstation (seminstation) och som är avsedd för export till unionen	
II.5	Sperman i denna sändning har erhållits från djur som
II.5.1	har vistats i(<i>tredjelandets namn</i> ⁽¹⁾) under minst tre månader omedelbart före samlingen,
II.5.2	inte uppvisade några kliniska tecken på sjukdom den dag då sperman samlades,
II.5.3	inte hade vaccinerats mot mul- och klövsvjuka,
II.5.4	uppfyller kraven i punkt II.3,
II.5.5	inte har tillåtits betäcka naturligt,
II.5.6	har hållits på spermasamlingsstationer som inte ligger i ett område som enligt nationell lagstiftning är föremål för restriktioner enligt bestämmelserna om mul- och klövsvjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka, vesikulär stomatit eller Aujeszzkys sjukdom,
II.5.7	har hållits på spermasamlingsstationer där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på mul- och klövsvjuka, klassisk svinpest, afrikansk svinpest, vesikulär svinsjuka, vesikulär stomatit eller Aujeszzkys sjukdom påvisades under de 30 dagarna omedelbart före samlingen.

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-B-ENTRY

II.6	<p>En verksam kombination av antibiotika, särskilt mot leptospiror, tillsattes sperman i denna sändning efter den slutliga spädningen eller tillsattes spädningsvätskan. Om sperman är fryst, tillsattes antibiotika före nedfrysningen.</p> <p>II.6.1 Den kombination av antibiotika som avses i punkt II.6 var minst lika verksam som följande slutkoncentration i den utspädda sperman:</p> <ol style="list-style-type: none"> Minst 500 µg streptomycin/ml slutlig spädning. Minst 500 IE penicillin/ml slutlig spädning. Minst 150 µg linkomycin/ml slutlig spädning. Minst 300 µg spektinomycin/ml slutlig spädning. <p>II.6.2 Omedelbart efter tillsatsen av antibiotika hölls den utspädda sperman vid en temperatur av minst 15 °C i minst 45 minuter.</p>
II.7	<p>Sperman i denna sändning</p> <p>II.7.1 hade före avsändningen lagrats i enlighet med kapitel I punkt 2 d och kapitel II punkt 6 a, b, e och f i bilaga A till direktiv 90/429/EEG,</p> <p>II.7.2 transporteras till destinationslandet i behållare som hade rengjorts och desinficerats eller steriliserats före användningen och som hade förseglats före avsändningen från de godkända lagringslokalerna.</p>
	<p>Anmärkningar</p> <p>Med <i>svin</i> avses svin enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från svin, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
	<p>Del I:</p> <p>Fält I.6: <i>Aktör som ansvarar för sändningen:</i> detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.7: Ange tredjelandets kod.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (seminstation) från vilken sperman avsänds och som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 90/429/EEG förtecknas på: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> detta fält ska endast fyllas i om det rör sig om ett intyg för varor som transiteras.</p> <p>Fält I.19: <i>Containernr/Förseglingens nr:</i> ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.21: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.22: Fylls i beroende på om det är ett intyg för transitering eller import.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: Identifieringsnr ska överensstämma med djurets officiella identifiering. Insamlingsdatum/Produktionsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå. Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr ska överensstämma med godkännandenumret för den spermasamlingsstation (seminstation) där sperman samlades.</p>

LAND

Intygsförlaga POR-SEM-B-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från svin.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som i enlighet med artikel 8.2 i direktiv 90/429/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p> <p>(4) Detta alternativ ska strykas om destinationsmedlemsstaten eller en region i denna som är fri från Aujeszky's sjukdom i enlighet med artikel 10 i direktiv 64/432/EEG har underrättat kommissionen i enlighet med punkt 4 i bilaga C till direktiv 90/429/EEG och förtecknas på följande webbplats: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p>	
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	
		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 56

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN SVIN SOM SAMLATS
ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED
FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/692
EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA POR-OOCYTES-EMB-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings- /Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg	<input type="checkbox"/> Fartyg	I.17		
<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20	Intygas vara avsedda som/för				
	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	De oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som härrör från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland	
	II.1.1	som har godkänts för införsel till unionen av oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /mikromanipulerade embryon ⁽¹⁾ från svin och som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,	
	⁽¹⁾ antingen [II.1.2	där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]	
	⁽¹⁾ eller [II.1.2	där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den ⁽²⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]	
	⁽¹⁾ antingen [II.1.3	där klassisk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]	
	⁽¹⁾ eller [II.1.3	där klassisk svinpest inte har rapporterats under perioden från och med den ⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]	
	II.1.4	där infektion med boskapspestvirus och afrikansk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,	
	II.1.5	där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden,	
	⁽¹⁾ (⁴) [II.1.6	som är fri från infektion med Aujeszkys sjukdom-virus eller där ett godkänt program för utrotning av infektion med Aujeszkys sjukdom-virus genomförs.]	
II.2	De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som härrör från anläggningar		
II.2.1	där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> hos svin inte har rapporterats under de 42 dagarna omedelbart före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ , och där under minst tolv månader före samlingen av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾		
⁽¹⁾ antingen	[II.2.2.1 biosäkerhetsåtgärder och riskreducerande åtgärder, inklusive avseende uppfödningförhållanden och utfodringssystem, tillämpats på anläggningen efter behov för att förhindra överföring av infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> från vilda djur av förtecknade arter till svin som hålls på anläggningen, och endast svin från anläggningar som tillämpar likvärdiga biosäkerhetsåtgärder har satts in,		

LAND

Intygsförлага POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	⁽¹⁾ och/eller	<p>[II.2.2.2 övervakning av infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har genomförts för svin som hålls på anläggningen i enlighet med bilaga III till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, och där under samma period</p> <ul style="list-style-type: none"> – endast svin från anläggningar som tillämpar biosäkerhetsåtgärderna eller övervakningsåtgärderna enligt punkt II.2.2.1 eller II.2.2.2 har satts in på anläggningen, och – om infektion med <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> har rapporterats hos svin som hålls på anläggningen, åtgärder har vidtagits i enlighet med del I punkt 3 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/688,]
	II.2.2	där inga kliniska, serologiska, virologiska eller patologiska tecken på infektion med Aujeszkys sjukdom-virus hade påvisats under minst tolv månader omedelbart före samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ .
	⁽¹⁾ [II.3	De <i>in vivo</i> -producerade embryon som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp ⁽⁵⁾ som
	II.3.1	är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,
	II.3.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]
	⁽¹⁾ [II.3	De oocyter ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /mikromanipulerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp ⁽⁵⁾ som
	II.3.1	är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,
	II.3.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]
	II.4	De oocyter ⁽¹⁾ /embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donator djur som uppfyller följande krav:
	II.4.1	De har inte vaccinerats mot infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus.
	II.4.2	De har under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.
	II.4.3	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen ⁽¹⁾ /produktionen ⁽¹⁾ av oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden
	II.4.3.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, klassisk svinpest eller afrikansk svinpest eller av en ny sjukdom av betydelse för svin,
	II.4.3.2	hållits på en enda anläggning där infektion med <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> och <i>B. suis</i> , infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med Aujeszkys sjukdom-virus och infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus inte har rapporterats,
	II.4.3.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.3.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.3.2,
	II.4.3.4	inte använts för naturlig avel.

LAND

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.4.4 De har undersökts kliniskt av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.5 De identifieras individuellt enligt artikel 21.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.4.6 De uppfyller följande villkor vad gäller mul- och klövsjuka:</p> <p>II.4.6.1 De kommer från anläggningar</p> <ul style="list-style-type: none"> – som ligger i ett område där mul- och klövsjuka inte har rapporterats inom en radie av 10 km från anläggningen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, – där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾. <p>⁽¹⁾ antingen [II.4.6.2 De har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ eller [II.4.6.2 De har vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 12 månaderna omedelbart före dagen för samlingen av embryona och</p> <p>II.4.6.2.1 de har inte vaccinerats mot mul- och klövsjuka under de 30 dagarna omedelbart före dagen för samlingen av embryona,</p> <p>II.4.6.2.2 den sperma som har använts för befruktningen samlades från ett donatorhandjur som uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 1 b i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686, eller sperman uppfyller villkoren i del 5 kapitel I punkt 2 i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686,</p> <p>II.4.6.2.3 embryona har före infrysningen tvättats med trypsin i enlighet med rekommendationerna i IETS-handboken⁽⁷⁾,</p> <p>II.4.6.2.4 embryona har lagrats djupfrysta i minst 30 dagar från dagen för samlingen, och donatorjuret uppvisade under den perioden inte några kliniska tecken på mul- och klövsjuka.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.7 De har vid två tillfällen med minst 21 dagars mellanrum med negativt resultat genomgått ett serologiskt test för infektion med porcint reproduktivt och respiratoriskt syndrom-virus, där det andra testet utfördes under de 15 dagarna omedelbart före embryosamlingen.]</p> <p>II.5 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.5.1 De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.5.2 De har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.5.3 De transporteras i en behållare som</p> <p>II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5.4 De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.5.5 De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾[II.6 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination genom användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från svin eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾[II.7 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹³⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Med <i>svin</i> avses svin enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från svin, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds. Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/porcine_en.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>Fält I.27:</p>	<p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Gäller inte <i>in vivo</i>-producerade embryon som behandlats med trypsin.</p> <p>(5) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Gäller endast sändningar av <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(7) <i>Manual of the International Embryo Transfer Society — A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures</i>, publicerad av International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61874, Förenta staterna (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Gäller <i>in vivo</i>-producerade embryon.</p> <p>(9) Gäller frysta oocyter eller embryon.</p> <p>(10) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(11) Gäller inte oocyter.</p> <p>(12) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(13) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>	
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 57

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN ANLÄGGNING FÖR
BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.

(FÖRLAGA POR-GP-PROCESSING-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens
			I.3 Central behörig myndighet	QR-kod
			I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9	Destinationsland ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10	Destinationsregion Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12	Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod
	I.13	Lastningsort	I.14	Datum och tidpunkt för avresa
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16	Gränskontrollstation för införsel
			I.17	Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument
	I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Köld <input type="checkbox"/> Fryst		
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr			
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden	
		I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsnr	Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har bearbetades och lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/<i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/mikromanipulerade embryon⁽²⁾ från svin och som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under perioden från och med den⁽⁴⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.4 där infektion med boskapspestvirus och afrikansk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.5 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁵⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁵⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁵⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁵⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁵⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p>		

LAND

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>⁽²⁾och/eller[<i>som ligger i⁽⁶⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från svin i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.</i>]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾.]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och nummerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Med <i>svin</i> avses svin enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från svin, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 1 i del 9 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 1 i del 9 i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(5) Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från svin och EU-medlemsstaterna.</p> <p>(7) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(8) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(9) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 58

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN STATION FÖR
LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad sperma från svin som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med rådets direktiv 90/429/EEG före den 21 april 2021.
- Oocyter och embryon från svin som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.

(FÖRLAGA POR-GP-STORAGE-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens
			I.2a Imsoc-referens
			QR-kod
			I.3 Central behörig myndighet
			I.4 Lokal behörig myndighet
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod
	I.7	Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod
	I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel
			I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument
	I.18	Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyla <input type="checkbox"/> Fryst	
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr		
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial		
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden	
		I.23	

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifieringsnr	Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/<i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/mikromanipulerade embryon⁽²⁾ från svin och som förtecknas i bilaga XI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.2 där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under perioden från och med den⁽³⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.1.3 där klassisk svinpest inte har rapporterats under perioden från och med den⁽⁴⁾ (datum dd/mm/åååå) omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>II.1.1.4 där infektion med boskapspestvirus och afrikansk svinpest inte har rapporterats under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,</p> <p>II.1.1.5 där ingen vaccination mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och klassisk svinpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och inga vaccinerade djur har förts in till tredjelandet, territoriet eller zonen under den perioden.</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽⁵⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽⁵⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽⁵⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁵⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽⁵⁾ som uppfyller kraven i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p>		

LAND

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾och/eller[som ligger i⁽⁶⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från svin i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾.]</p> <p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p>II.2.5.1 förseglades och nummerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Med <i>svin</i> avses svin enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från svin, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsånds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p>
---	---

LAND

Intygsförlaga POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Endast för ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland med ett första datum i kolumn 9 i del I i bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XI till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från svin och EU-medlemsstaterna.</p> <p>(7) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(8) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(9) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 59

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SPERMA FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS, BEARBETATS
OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH
DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM
AVSÄNDS FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES
(FÖRLAGA EQUI-SEM-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr					
	I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial						
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-A-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyg jag följande:</p> <p>II.1 Den sperma som beskrivs i del I är avsedd för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De härrör från ett tredjeland eller territorium eller zon i tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma från hästdjur och som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>II.1.1.2 där afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med ekvint arteritvirus och kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) är anmälningspliktiga sjukdomar,</p> <p>II.1.1.3 som har varit fritt/fri från afrikansk hästpest under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman i enlighet med artikel 22.2 a i delegerad förordning (EU) 2020/692, och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman i enlighet med artikel 22.4 b i den delegerade förordningen,</p> <p>II.1.1.4 där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman.</p> <p>II.1.2 De härrör från en anläggning i ett tredjeland eller territorium eller zon i tredjeland</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst 36 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före spermasamlingen och till dagen för avsändandet av sperman, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p>		

LAND

In tygsförлага EQ UI-SEM-A-ENTRY

II.2	<p>Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som innan de sattes in på spermasamlingsstationen kom från anläggningar</p> <p>II.2.1 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen, och där</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[surra inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [surra har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen,]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats,]]</p> <p>II.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före spermasamlingen, och där</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller alla smittade okastrerade hästdjur av hankön kastrerats,]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalerna rengjorts och desinficerats,]]</p> <p>II.2.3 där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart före spermasamlingen, och där</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[ekvin infektiös anemi inte har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före spermasamlingen,]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före spermasamlingen och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾<i>antingen</i>[tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst tre månaders mellanrum efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats och anläggningen rengjorts och desinficerats,]]</p> <p>⁽¹⁾<i>eller</i> [i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalerna rengjorts och desinficerats,]]</p>
------	---

LAND

In tygsförlaga EQ UI-SEM-A-ENTRY

II.2.4	där under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen inga hästdjur uppvisade några tecken på infektion med ekvint arteritvirus eller kontagiös ekvin metrit.
II.3	Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en spermasamlingsstation ⁽²⁾ som
II.3.1	är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,
II.3.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del I i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.
II.4	Den sperma som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:
II.4.1	De har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest under de 40 dagarna omedelbart före spermasamlingen.
II.4.2	De har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före spermasamlingen.
II.4.3	De har under minst tre månader omedelbart före dagen för spermasamlingen vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.
II.4.4	De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen och under samlingsperioden
II.4.4.1	hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av afrikansk hästpest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) eller av en ny sjukdom av betydelse för hästdjur,
II.4.4.2	hållits på en enda anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit, beskällarsjuka (dourine), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med ekvint arteritvirus, kontagiös ekvin metrit, infektion med rabiesvirus och mjältbrand inte har rapporterats,
II.4.4.3	inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.4.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.4.2.
II.4.5	De har inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och från dagen för det första provet enligt punkterna II.4.8.1, II.4.8.2 och/eller II.4.8.3 till slutet av samlingsperioden.
II.4.6	De uppvisade inga symtom på överförbara sjukdomar den dag de sattes in på spermasamlingsstationen eller den dag då sperman samlades.
II.4.7	De identifieras individuellt enligt artikel 21.2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
II.4.8	De har genomgått följande tester enligt del 4 kapitel I punkt 1 a i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:
(3)	[II.4.8.1 När det gäller ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, med negativt resultat.]
II.4.8.2	När det gäller infektion med ekvint arteritvirus (EVA),
(1) antingen	[II.4.8.2.1 ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4), med negativt resultat.]
(1) och/eller	[II.4.8.2.2 ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som utförts på en alikvot av all sperma från donatorhingsten, med negativt resultat.]

LAND

In tygsförлага EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.8.3 När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts på tre svabbprover som tagits från donatorhingsten vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa glandis</i>.</p> <p>Provena togs i inget fall tidigare än sju dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorhingsten och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet där de med negativt resultat genomgick ett test för</p> <p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [II.4.8.3.1 isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>och/eller</i> [II.4.8.3.2 påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.]</p> <p>II.4.9 De har, med de resultat som anges i punkt II.4.8, i samtliga fall genomgått minst ett av följande testprogram, som beskrivs närmare i del 4 kapitel I punkt 1 b i, ii och iii i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>⁽⁴⁾ [II.4.9.1 Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.8 utfördes på prover som tagits⁽⁵⁾ från donatorhingsten åtminstone en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före den första samlingen av sperma avsedd för införsel till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen.]</p> <p>⁽⁴⁾ [II.4.9.2 Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade under samlingsperioden spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar, eller andra hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.8 utfördes på prover som tagits⁽⁵⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före dagen för den första samlingen av sperma avsedd för införsel till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen, och donatorhingsten har under perioden för samling av sperma avsedd för införsel till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma genomgått de tester som beskrivs i punkt II.4.8 enligt följande:</p> <p>a) När det gäller ekvin infektiös anemi, något av de tester som beskrivs i punkt II.4.8.1, senast utfört på ett blodprov som tagits⁽⁵⁾ högst 90 dagar före samlingen av den sperma som beskrivs i del I.</p> <p>b) När det gäller infektion med ekvint arteritvirus, något av de tester som beskrivs</p> <p>⁽¹⁾ <i>antingen</i> [i punkt II.4.8.2, senast utfört på ett prov som tagits⁽⁵⁾ högst 30 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]</p>
--

LAND

In tygsförlaga EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [i punkt II.4.8.2.2, om icke utsöndrande status för en donatorhingst som är seropositiv för infektion med ekvint arteritvirus har bekräftats, utfört på en alikvot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁵⁾ högst sex månader före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I och ett blodprov som tagits⁽⁵⁾ från donatorhingsten under sexmånadersperioden som gav ett positivt resultat vid ett serumneutralisationstest (serumspädning högre än 1:4) för infektion med ekvint arteritvirus.]</p> <p>c) När det gäller kontagiös ekvin metrit, ett sådant test som beskrivs i punkt II.4.8.3, senast utfört på tre svabbprover som tagits⁽⁵⁾ högst 60 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I</p> <p>⁽¹⁾antingen [vid två tillfällen.]</p> <p>⁽¹⁾eller [vid ett enda tillfälle, och som genomgått PCR eller realtids-PCR.]]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.3 Donatorhingsten uppfyller inte villkoren i del 4 kapitel I punkt I b i och ii i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686 och sperman samlas för införsel till unionen i form av fryst sperma.</p> <p>De tester som beskrivs i punkterna II.4.8.1, II.4.8.2 och II.4.8.3 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ från donatorhingsten minst en gång om året i början av betäckningssäsongen och de tester som beskrivs i punkterna II.4.8.1 och II.4.8.3 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ från donatorhingsten under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I, och</p> <p>⁽¹⁾antingen [de tester för infektion med ekvint arteritvirus som beskrivs i punkt II.4.8.2 utfördes på prover som tagits⁽⁵⁾ under minimitiden för lagring av sperma på 30 dagar från dagen för spermasamlingen och innan sperman avlägsnades från spermasamlingsstationen eller användes, minst 14 dagar och högst 90 dagar efter dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]</p> <p>⁽¹⁾eller [icke utsöndrande status för en donatorhingst som är seropositiv för infektion med ekvint arteritvirus har bekräftats genom ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som utförts med negativt resultat på prover från en alikvot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁵⁾ två gånger om året med minst fyra månaders mellanrum och donatorhingsten har med positivt resultat genomgått ett serumneutralisationstest (serumspädning minst 1:4) för infektion med ekvint arteritvirus.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10 De har genomgått de tester som föreskrivs i punkt II.4.9 på prover som togs följande datum:									
Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁵⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁵⁾					
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.4.8.1	EVA II 4.8.2		CEM II.4.8.3		
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2	

II.5 Den sperma som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

II.5.1 Den har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 1 punkterna 1 och 2 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.

II.5.2 Den har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.

II.5.3 Den transporteras i en behållare som

II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,

II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,

⁽¹⁾⁽⁶⁾II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]

⁽¹⁾⁽⁷⁾II.6 Sperman bevaras genom tillsättning av antibiotika enligt följande:

II.6.1 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning har tillsatts sperman efter den sista spädningen, eller ingår i de spädningsvätskor för sperma som använts, för att uppnå den angivna koncentrationen per ml sperma:

⁽¹⁾antingen [En blandning av gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).]

⁽¹⁾eller [En blandning av linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).]

⁽¹⁾eller [En blandning av amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

⁽¹⁾eller [Ett antibiotikum eller en antibiotikablandning⁽⁸⁾ med en bakteriedödande aktivitet som minst motsvaras av någon av följande blandningar:

- Gentamicin (250 µg), tylosin (50 µg) och linkomycin-spektinomycin (150/300 µg).
- Linkomycin-spektinomycin (150/300 µg), penicillin (500 IU) och streptomycin (500 µg).
- Amikacin (75 µg) och divekacin (25 µg).]

II.6.2 Den utspädda sperman har omedelbart efter tillsättning av antibiotika, och före eventuell infrysning, förvarats vid en temperatur på minst 5 °C i minst 45 minuter eller under sådana tids- och temperaturförhållanden som ger motsvarande dokumenterad bakteriedödande aktivitet.]

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-A-ENTRY

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: *Avsändningsort:* ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den spermasamlingsstation från vilken sändningen av sperman avsänds. Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats

https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.

Fält I.12: *Destinationsort:* ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman.

Fält I.19: Ange förseglingens nummer.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Typ:* ange sperma.

Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.

Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman i sändningen är placerad.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange samlingsdatum för sperman i sändningen i följande format: dd.mm.åååå.

Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades.

Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.4.10

Förkortningar:

EIA-1	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället
EIA-2	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället
EVA-B1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället
EVA-B2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället
EVA-S1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – första tillfället
EVA-S2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – andra tillfället
CEM-11	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet
CEM-12	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11
CEM-21	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet
CEM-22	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21

LAND

In tygsförlaga EQ UI-SEM-A-ENTRY

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A, i överensstämmelse med fält I.27, ska testprogram (punkterna II.4.9.1, II.4.9.2 och/eller II.4.9.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.

Datum för provtagning för laboratorietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i enlighet med punkterna II.4.9.1, II.4.9.2 och II.4.9.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laboratorietester i enlighet med punkt II.4.9.2 eller II.4.9.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum		Datum för provtagning för hälsotester				
		Donator djurets vistelseort	Spermasamling	EIA II.4.8.1	EVA II.4.8.2		CEM II.4.8.3	
					Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Endast spermasamlingsstationer som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) Immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller sperma, oocyter och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under spermasamlingsperioden.
- (4) Stryk de program som inte gäller sändningen.
- (5) Ange datum i tabellen i punkt II.4.10 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
- (6) Gäller fryst sperma.
- (7) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.
- (8) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration eller handelsnamn på den spädningsvätska för sperma som innehåller antibiotika.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 60

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER
DEN 30 SEPTEMBER 2014 OCH FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN
SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-B-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr		
		ISO-kod			ISO-kod			
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst				
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a	Intygets referens	II.b	Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär i exportlandet ⁽¹⁾				
	<i>(exportlandets namn)</i>				
	intygar jag följande:				
	II.1	Den spermasamlingsstation ⁽²⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för export till unionen har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitel I.I punkt 1 och kapitel I.II punkt 1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG ⁽³⁾ .			
	II.2	Från 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I till den dag då den färsk eller kylda sperman avsändes eller till utgången av minimtiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar gällde följande för spermasamlingsstationen:			
	II.2.1	Den låg i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG ⁽⁴⁾ , i en del av exportlandets territorium, som			
		<ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i minst två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i minst sex månader. 			
	II.2.2	Den uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG och särskilt följande:			
	⁽⁵⁾ antingen	<p>[II.2.2.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har inte alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och anläggningen har varit fri</p> <ul style="list-style-type: none"> – från alla typer av hästencefalomyelit i minst sex månader från den dag då de hästdjur som led av sjukdomen slaktades, – från ekvin infektiös anemi (EIA) under minst den tid som krävs för att erhålla ett negativt resultat i ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med tre månaders mellanrum på de kvarvarande djuren efter att de smittade djuren hade slaktats, – från vesikulär stomatit (VS) i minst sex månader från det senast registrerade fallet, – från rabies i minst en månad från det senast registrerade fallet, – från mjältbrand i minst 15 dagar från det senast registrerade fallet.] 			
	⁽⁵⁾ eller	[II.2.2.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och lokalerna har desinficerats, och anläggningen har under minst 30 dagar varit fri från alla typer av hästencefalomyelit, ekvin infektiös anemi, vesikulär stomatit och rabies, eller under 15 dagar varit fri från mjältbrand, från den dag då lokalerna hade desinficerats med tillfredsställande resultat efter att djuren hade destruerats.]			
II.2.3	Den innehöll endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusarterit och kontagiös ekvin metrit.				

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-ENTRY

<p>II.3 Före insättningen på spermasamlingsstationen uppfyllde donatorhingstarna och alla andra hästdjur på stationen följande krav:</p> <p>II.3.1 De hade under tre månader eller sedan införseln (om de importerades direkt från en av unionens medlemsstater under denna tremånadersperiod) oavbrutet vistats i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG, i en del av exportlandets territorium, som under denna period</p> <ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i minst två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i minst sex månader. <p>⁽⁵⁾antingen [II.3.2 De härstammade från exportlandet, som på dagen för insättningen på stationen hade varit fritt från vesikulär stomatit (VS) i minst sex månader.]</p> <p>⁽⁵⁾eller [II.3.2 De hade med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för vesikulär stomatit (VS) (serumspädning 1:32) eller ett Elisa-test för vesikulär stomatit enligt det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på ett blodprov som tagits⁽⁶⁾ under de 14 dagarna omedelbart före insättningen på stationen.]</p> <p>II.3.3 De härstammade från anläggningar som på dagen för insättningen på stationen uppfyllde kraven i punkt II.2.2.</p> <p>II.4 Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom vid tidpunkten för insättning på spermasamlingsstationen och den dag då sperman samlades.</p> <p>II.4.2 De hade under minst 30 dagar före spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur under den perioden uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit eller kontagiös ekvin metrit.</p> <p>II.4.3 De hade inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före den första spermasamlingen och från dagen för det första provet enligt punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och/eller II.4.5.3 till slutet av samlingsperioden.</p> <p>II.4.4 De har genomgått tester som åtminstone uppfyller kraven i det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som har utförts i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten och som omfattas av laboratoriets ackreditering som är likvärdig med den i artikel 12 i förordning (EG) nr 882/2004⁽⁷⁾ enligt följande:</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.4.1 När det gäller ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, med negativt resultat.]</p> <p>II.4.4.2 När det gäller ekvin virusarterit (EVA),</p> <p>⁽⁵⁾antingen [II.4.4.2.1 ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4), med negativt resultat.]</p> <p>⁽⁵⁾och/eller [II.4.4.2.2 ett virusisoleringstest, PCR eller realtids-PCR som utförts på en alikvot av all sperma från donatorhingsten, med negativt resultat.]</p>	
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-ENTRY

<p>II.4.4.3</p> <p>⁽⁵⁾antingen [II.4.4.3.1</p> <p>⁽⁵⁾och/eller [II.4.4.3.2</p> <p>II.4.5</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.1</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.2</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>⁽⁵⁾antingen [i punkt II.4.4.2,</p>	<p>När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts på tre svabbprover som tagits från donatorhingsten vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa glandis</i>.</p> <p>Proverna togs i inget fall tidigare än sju dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorhingsten och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändandet till laboratoriet där de med negativt resultat genomgick ett test för</p> <p>isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatorjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]</p> <p>påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatorjuret.]</p> <p>De har, med de resultat som anges i punkt II.4.4, i samtliga fall genomgått minst ett av testprogrammen i kapitel II punkt 1.6 a, b respektive c i bilaga D till direktiv 92/65/EEG enligt följande:</p> <p>Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.4 utfördes på prover som tagits⁽⁶⁾ från donatorhingsten åtminstone en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före den första samlingen av sperma avsedd för import till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen.]</p> <p>Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar, och/eller andra hästdjur på spermasamlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.4 utfördes på prover som tagits⁽⁶⁾ från donatorhingsten åtminstone en gång om året i början av betäckningssäsongen eller före dagen för den första samlingen av sperma avsedd för import till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma, och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar före den första spermasamlingen.</p> <p>Under den period då den sperma avsedd för import till unionen i form av färsk, kyld eller fryst sperma samlades genomgick donatorhingsten de tester som beskrivs i punkt II.4.4 enligt följande:</p> <p>När det gäller ekvin infektiös anemi, något av de tester som beskrivs i punkt II.4.4.1, senast utfört på ett blodprov som tagits⁽⁶⁾ högst 90 dagar före samlingen av den sperma som beskrivs i del I.</p> <p>När det gäller ekvin virusartrit, något av de tester som beskrivs</p> <p>[i punkt II.4.4.2, senast utfört på ett prov som tagits⁽⁶⁾ högst 30 dagar före dagen för samlingen av den sperma som beskrivs i del I.]</p>
---	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-ENTRY

- (⁵)antingen [II.5 Inga antibiotika har tillsatts sperman.]
 (⁵)eller [II.5 Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst⁽¹⁰⁾:

]
- II.6 Den sperma som beskrivs i del I har
- II.6.1 samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitel III.I punkt 1 och kapitel III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,
- II.6.2 avsänts till lastningsorten i en förseglad behållare i enlighet med kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

- Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (seminstation) från vilken sperman härstammar.
 Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.
 Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.
 Fält I.27: *Identifieringsnr:* donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering.
Insamlingsdatum/Produktionsdatum: samlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.4.6

Förkortningar:

- | | |
|--------|--|
| VS | Test för vesikulär stomatit (VS) om det krävs enligt punkt II.3.2 |
| EIA-1 | Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället |
| EIA-2 | Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället |
| EVA-B1 | Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället |
| EVA-B2 | Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället |
| EVA-S1 | Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – första tillfället |
| EVA-S2 | Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermprov – andra tillfället |
| CEM-11 | Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet |
| CEM-12 | Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11 |
| CEM-21 | Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet |
| CEM-22 | Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21 |

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A, i överensstämmelse med fält I.27, ska testprogram (punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och/eller II.4.5.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.
 Datum för provtagning för laborietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-B-ENTRY

enlighet med punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och II.4.5.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laborietester i enlighet med punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum		Datum för provtagning för hälsotester					
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Spermia från hästdjur får importeras från ett tredjeland som förtecknas i kolumn 1 i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404, under förutsättning att sperman samlades i den del av tredjelandets territorium som anges i kolumn 2 i den bilagan från en donatorhingst av den kategori hästdjur som anges i kolumn 3 i samma bilaga.
- (2) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en
- (3) Rådets direktiv 92/65/EEG av den 13 juli 1992 om fastställande av djurhälsokrav i handeln inom och importen till gemenskapen av djur, spermia, ägg (ova) och embryon som inte faller under de krav som fastställs i de specifika gemenskapsregler som avses i bilaga A.I till direktiv 90/425/EEG (EGT L 268, 14.9.1992, s. 54).
- (4) Rådets direktiv 2009/156/EG av den 30 november 2009 om djurhälsovillkor vid förflyttning och import av hästdjur från tredjeland (EUT L 192, 23.7.2010, s. 1).
- (5) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (6) Ange datum i tabellen i punkt II.4.6 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
- (7) Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 av den 29 april 2004 om offentlig kontroll för att säkerställa kontrollen av efterlevnaden av foder- och livsmedelslagstiftningen samt bestämmelserna om djurhälsa och djurskydd (EUT L 165, 30.4.2004, s. 1).
- (8) Immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller spermia, ägg (ova) och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under spermasamlingsperioden.
- (9) Stryk de program som inte gäller sändningen.
- (10) Ange namn och koncentrationer.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

KAPITEL 61

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER
DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH FÖRE DEN 1 OKTOBER 2014 OCH SOM AVSÄNDS
EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN
SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-SEM-C-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr						
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
			I.23					

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-C-ENTRY

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	<p>I egenskap av officiell veterinär i exportlandet ⁽¹⁾.....</p> <p style="text-align: center;"><i>(exportlandets namn)</i></p> <p>intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den spermasamlingsstation⁽²⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för export till Europeiska unionen har godkänts av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med kapitlen I.I.1 och I.II.1 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.2 Spermasamlingsstationen uppfyllde följande krav från och med 30 dagar före dagen för den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I till utgången av minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar:</p> <p>II.2.1 Den låg i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾, i en del av exportlandets territorium, som</p> <ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i sex månader. <p>II.2.2 Den uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾ och särskilt följande:</p> <p>⁽⁴⁾<i>antingen</i> [II.2.2.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har inte alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och anläggningen har varit fri</p> <ul style="list-style-type: none"> – från alla typer av hästencefalomyelit i minst sex månader från den dag då de hästdjur som led av sjukdomen slaktades, – från ekvin infektiös anemi under minst den tid som krävs för att erhålla ett negativt resultat i ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med tre månaders mellanrum på de kvarvarande djuren efter att de smittade djuren hade slaktats, – från vesikulär stomatit i minst sex månader från det senast registrerade fallet, – från rabies i minst en månad från det senast registrerade fallet, – från mjältbrand i minst 15 dagar från det senast registrerade fallet.] <p>⁽⁴⁾<i>eller</i> [II.2.2.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och lokalerna har desinficerats, och anläggningen har under minst 30 dagar varit fri från alla typer av hästencefalomyelit, ekvin infektiös anemi, vesikulär stomatit och rabies, eller under 15 dagar varit fri från mjältbrand, från den dag då lokalerna hade desinficerats med tillfredsställande resultat efter att djuren hade destruerats.]</p> <p>II.2.3 Den innehöll endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusarterit och kontagiös ekvin metrit.</p>		

LAND

In tygsförlaga EQ UI-SEM-C-ENTRY

II.3	Före insättningen på spermasamlingsstationen uppfyllde donatorhingstarna och alla andra hästdjur på stationen följande krav:
II.3.1	De hade under tre månader eller sedan införseln (om de importerades direkt från en av Europeiska unionens medlemsstater under denna tremånadersperiod) oavbrutet vistats i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG ⁽³⁾ , i en del av exportlandets territorium, som under denna period <ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG⁽³⁾, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i minst två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i minst sex månader.
(4)antingen	[II.3.2 De härstammade från exportlandet, som på dagen för insättningen på stationen hade varit fritt från vesikulär stomatit (VS) i minst sex månader.]
(4)eller	[II.3.2 De hade med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för vesikulär stomatit (VS) (serumspädning 1:12) på ett blodprov som tagits ⁽⁵⁾ under de 14 dagarna omedelbart före insättningen på stationen.]
II.3.3	De härstammade från anläggningar som på dagen för insättningen på stationen uppfyllde kraven i punkt II.2.2.
II.4	Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:
II.4.1	De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom vid tidpunkten för insättning på stationen och den dag då sperman samlades.
II.4.2	De hade i 30 dagar omedelbart före dagen för spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur under den perioden uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit eller kontagiös ekvin metrit.
II.4.3	De hade inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första spermasamlingen och från dagen för det första provet enligt punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och/eller II.4.5.3 till slutet av samlingsperioden.
II.4.4	De har genomgått följande tester som åtminstone uppfyller kraven i det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som utförts på prover som tagits enligt ett av programmen i punkt II.4.5 i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten:
(4)(6)antingen	[II.4.4.1 Ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) för ekvin infektiös anemi (EIA), med negativt resultat.]
(4)(6)eller	[II.4.4.1 Ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi (EIA), med negativt resultat.]
(4)antingen	[II.4.4.2 Ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4) för ekvin virusarterit (EVA), med negativt resultat.]
(4)eller	[II.4.4.2 Ett virusisoleringsstest för ekvin virusarterit (EVA) som utförts med negativt resultat på en aliquot av all sperma från donatorhingsten.]
och	II.4.4.3 Ett test för identifiering av agens för kontagiös ekvin metrit (CEM) som utförts vid två tillfällen på prover som tagits med sju dagars mellanrum genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter en odling i 7–14 dagar från preejakulationsvätska eller ett spermavprov och från genitala svabbprover åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa urethralis</i> , i samtliga fall med negativt resultat.

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-C-ENTRY

<p>II.4.5 De har, med de resultat som anges i punkt II.4.4, i samtliga fall genomgått minst ett av de testprogram⁽⁷⁾ som beskrivs närmare i punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och II.4.5.3 enligt följande:</p> <p>II.4.5.1 Donatorhingsten har oavbrutet vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, och inga hästdjur på spermasamlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före den första spermasamlingen och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar.</p> <p>II.4.5.2 Donatorhingsten har vistats på spermasamlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före dagen för den första samlingen och under den period då den sperma som beskrivs i del I samlades, men lämnade spermasamlingsstationen under stationsveterinärens ansvar och vistades inte där under en sammanhängande period på mindre än 14 dagar, eller andra hästdjur på samlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före dagen för den första spermasamlingen under betäckningssäsongen eller samlingsperioden det år då den sperma som beskrivs i del I samlades och tidigast 14 dagar efter den första dagen i uppehållsperioden på minst 30 dagar.</p> <p>Det test som beskrivs i punkt II.4.4.1 för ekvin infektiös anemi utfördes senast på ett blodprov som tagits⁽⁵⁾ högst 90 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.</p> <p>^{(4)antingen} [Ett av de tester som beskrivs i punkt II.4.4.2 för ekvin virusarterit utfördes senast på ett prov som tagits⁽⁵⁾ högst 30 dagar innan den sperma som beskrivs ovan samlades.]</p> <p>^{(4)eller} [Ett virusisoleringsstest för ekvin virusarterit har med negativt resultat utförts på en aliquot av all sperma från donatorhingsten som tagits⁽⁵⁾ högst sex månader innan den sperma som beskrivs i del I samlades och ett blodprov som tagits samma dag⁽⁵⁾ uppvisade ett positivt resultat vid ett serumneutralisationstest (serumspädning högre än 1:4) för ekvin virusarterit.]</p> <p>Det test som beskrivs i punkt II.4.4.3 för kontagiös ekvin metrit utfördes senast på prover som tagits⁽⁵⁾ högst 60 dagar innan den sperma som beskrivs i del I samlades.</p> <p>II.4.5.3 De tester som beskrivs i punkt II.4.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ före dagen för den första spermasamlingen under betäckningssäsongen eller samlingsperioden det år då den sperma som beskrivs i del I samlades.</p> <p>De tester som beskrivs i punkt II.4.4 har utförts på prover som tagits⁽⁵⁾ 14–90 dagar efter samlingen av den sperma som beskrivs i del I.</p>	
--	--

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-C-ENTRY

II.4.6 De har genomgått de tester som föreskrivs i punkterna II.3.2⁽⁴⁾ och II.4.5 på prover som togs följande datum:

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum ⁽⁵⁾		Datum för provtagning för hälsotester ⁽⁵⁾					
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	VS ⁽⁴⁾ II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II 4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2

⁽⁴⁾ *antingen* [II.5 Inga antibiotika har tillsatts sperman.]

⁽⁴⁾ *eller* [II.5 Följande antibiotikum eller kombination av antibiotika har tillsatts för att erhålla en slutkoncentration i den utspädda sperman på minst⁽⁸⁾:

.....
.....]

II.6 Den sperma som beskrivs i del I har

II.6.1 samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitel II.I punkt 1 och kapitel III.I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG,

II.6.2 avsänts till lastningsorten i en förseglad behållare i enlighet med kapitel III.I punkt 1.4 i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och behållaren är försedd med det nummer som anges i fält I.19.

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (seminstation) från vilken sperman härstammar.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Identifieringsnr*: donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: samlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

LAND

In tygsförklaga EQ UI-SEM-C-ENTRY

Del II:

Vägledning för ifyllande av tabellen i punkt II.4.6

Förkortningar:

VS	Test för vesikulär stomatit (VS) om det krävs enligt punkt II.3.2
EIA-1	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – första tillfället
EIA-2	Test för ekvin infektiös anemi (EIA) – andra tillfället
EVA-B1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – första tillfället
EVA-B2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på blodprov – andra tillfället
EVA-S1	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – första tillfället
EVA-S2	Test för ekvin virusarterit (EVA) på spermaprov – andra tillfället
CEM-11	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på första provet
CEM-12	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – första tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-11
CEM-21	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på första provet
CEM-22	Test för kontagiös ekvin metrit (CEM) – andra tillfället på andra provet taget sju dagar efter CEM-21

Anvisningar:

För varje enhet sperma som anges i kolumn A i överensstämmelse med fält I.27 ska testprogram (punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och/eller II.4.5.3) anges i kolumn B och de datum som krävs anges i kolumnerna C och D.

Datum för provtagning för laboratorietester före den första samlingen av den sperma som beskrivs i del I i enlighet med punkterna II.4.5.1, II.4.5.2 och II.4.5.3 ska anges på övre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-1, EVA-B1 eller EVA-S1 samt CEM-11 och CEM-12 i nedanstående exempel.

Datum för provtagning för upprepade laboratorietester i enlighet med punkt II.4.5.2 eller II.4.5.3 ska anges på den undre raden i kolumnerna 5–9 i tabellen, motsvarande fälten EIA-2, EVA-B2 eller EVA-S2 samt CEM-21 och CEM-22 i nedanstående exempel.

Identifiering av sperma	Testprogram	Startdatum		Datum för provtagning för hälsotester					
		Donatordjurets vistelseort	Spermasamling	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Blodprov	Spermaprov	Prov 1	Prov 2
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Sperma från hästdjur får importeras från ett tredjeland som förtecknas i kolumn 1 i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404, under förutsättning att sperman samlades i den del av tredjelandets territorium som anges i kolumn 2 i den bilagan från en donatorhingst av den kategori hästdjur som anges i kolumn 3 i samma bilaga.
- (2) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en
- (3) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.
- (4) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (5) Ange datum i tabellen i punkt II.4.6 (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
- (6) Immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) eller Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller sperma, ägg (ova) och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under spermasamlingsperioden.

LAND

In tygsförlaga EQUI-SEM-C-ENTRY

	(7) Stryk de program som inte gäller sändningen. (8) Ange namn och koncentrationer.
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 62

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRAD SPERMA FRÅN HÄSTDJUR SOM SAMLATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG FÖRE
DEN 1 SEPTEMBER 2010 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN
DEN SPERMASAMLINGSSTATION DÄR DEN SAMLADES (FÖRLAGA EQUI-
SEM-D-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imsoc-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr					
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial							
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland		ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden			
				I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQUI-SEM-D-ENTRY

II. Hälsainformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens	
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär i exportlandet ⁽¹⁾			
	<i>(exportlandets namn)</i>			
	intygar jag följande:			
	II.1	Den spermasamlingsstation (seminstation) ⁽²⁾ där den sperma som beskrivs i del I samlades, bearbetades och lagrades för export till Europeiska unionen uppfyller följande krav:		
	II.1.1	Den hade godkänts av och stod under tillsyn av den behöriga myndigheten i enlighet med villkoren i kapitel I i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
	II.1.2	Den ligger i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG ⁽³⁾ , i en del av exportlandets territorium, som på dagen för spermasamlingen till dagen för avsändandet var fritt/fri från <ul style="list-style-type: none"> – afrikansk hästpest enligt EU-lagstiftningen, – venezuelansk hästencefalomyelit i två år, – rots och beskällarsjuka (dourine) i sex månader. 		
	II.1.3	Den var under de 30 dagarna omedelbart före dagen för spermasamlingen till dagen för avsändandet av sperman inte föremål för något förbud av djurhälsoskäl där något av följande villkor fastställdes:		
	II.1.3.1	Om inte alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen hade slaktats eller avlivats gällde förbudet <ul style="list-style-type: none"> – vid hästencefalomyelit i sex månader från den dag då de hästdjur som led av sjukdomen slaktades, – vid ekvin infektiös anemi under den tid som krävs för att med negativt resultat utföra två immunodiffusionstester med agargel (Coggins-test) med tre månaders mellanrum på de kvarvarande djuren efter att de smittade djuren hade slaktats, – vid vesikulär stomatit i sex månader, – vid rabies i en månad från det senast registrerade fallet, – vid mjältbrand i 15 dagar från det senast registrerade fallet. 		
	II.1.3.2	Om alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen har slaktats eller avlivats och lokalerna har desinficerats, gällde förbudet i 30 dagar, eller i 15 dagar vid mjältbrand, från den dag då lokalerna hade desinficerats med tillfredsställande resultat efter att djuren hade destruerats.		
	II.1.4	Den innehöll under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen till dagen för avsändandet av sperman endast hästdjur som var fria från kliniska tecken på ekvin virusartrit och kontagiös ekvin metrit.		
	II.2	Före insättningen på spermasamlingsstationen uppfyllde donatorhingstarna och alla andra hästdjur på stationen följande krav:		
	II.2.1	De hade under tre månader (eller sedan införseln om de importerades direkt från en av unionens medlemsstater under denna tremånadersperiod) oavbrutet vistats i exportlandet eller, vid regionalisering, i en del av exportlandets territorium ⁽⁴⁾ som under denna period var fri/fritt från <ul style="list-style-type: none"> – afrikansk hästpest enligt EU-lagstiftningen, – venezuelansk hästencefalomyelit i två år, – rots i sex månader, – beskällarsjuka (dourine) i sex månader. 		
		^{(4)antingen}	[II.2.2 De härstammade från exportlandet, som på dagen för insättningen på stationen hade varit fritt från vesikulär stomatit i sex månader.]	

LAND

In tygsförslag EQ UI-SEM-D-ENTRY

	(⁴)eller [II.2.2 De hade med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för vesikulär stomatit (serumspädning 1:12) utfört på ett blodprov som togs den ⁽⁵⁾ , under de 14 dagarna omedelbart före insättningen på stationen.]
II.2.3	De härstammade från anläggningar som på dagen för insättningen på stationen uppfyllde kraven i punkt II.1.3.
II.3	Den sperma som beskrivs i del I har samlats från donatorhingstar som uppfyller följande krav:
II.3.1	De uppvisade inga kliniska tecken på någon infektionssjukdom eller smittsam sjukdom den dag då sperman samlades.
II.3.2	De har inte använts för naturlig betäckning under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen.
II.3.3	De hade under de 30 dagarna omedelbart före spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur uppvisade några kliniska tecken på ekvin virusarterit.
II.3.4	De hade under de 60 dagarna omedelbart före spermasamlingen hållits på anläggningar där inga hästdjur uppvisade några kliniska tecken på kontagiös ekvin metrit.
II.3.5	De hade, enligt min kännedom och vad jag har kunnat fastställa, under de 15 dagarna omedelbart före spermasamlingen inte varit i kontakt med hästdjur som led av en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom.
II.3.6	De har genomgått följande djurhälsotester, utförda enligt något av de testprogram som anges i punkt II.3.7, i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten:
II.3.6.1	Ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) för ekvin infektiös anemi, med negativt resultat ⁽⁶⁾ .
(⁴)antingen	[II.3.6.2 Ett serumneutralisationstest (serumspädning 1:4) för ekvin virusarterit, med negativt resultat.]
(⁴)eller	[II.3.6.2 Ett virusisoleringsstest för ekvin virusarterit som har utförts med negativt resultat på en alikvot av all sperma.]
II.3.6.3	Ett test för kontagiös ekvin metrit som utförts vid två tillfällen med sju dagars mellanrum genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> från preejakulationsvätska eller ett spermprov och från genitala svabbprover åtminstone från förhud, urinrör och <i>fossa urethralis</i> , i samtliga fall med negativt resultat.
II.3.7	De har genomgått ett av följande testprogram ⁽⁷⁾ :
II.3.7.1	Donatorhingsten har oavbrutet vistats på samlingsstationen under minst 30 dagar omedelbart före spermasamlingen och under samlingsperioden, och inga hästdjur på samlingsstationen har under den tiden kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten. De tester som krävs enligt punkt II.3.6 har utförts på prover som togs den ⁽⁵⁾ och den ⁽⁵⁾ , tidigast 14 dagar efter den första dagen i ovannämnda uppehållsperiod och åtminstone i början av betäckningssäsongen.
II.3.7.2	Donatorhingsten har inte vistats oavbrutet på samlingsstationen, eller andra hästdjur på samlingsstationen har kommit i direkt kontakt med hästdjur med lägre hälsostatus än donatorhingsten. De tester som krävs enligt punkt II.3.6 har utförts på prover som togs den ⁽⁵⁾ och den ⁽⁵⁾ , under de 14 dagarna omedelbart före den första spermasamlingen och åtminstone i början av betäckningssäsongen. Det test som krävs enligt punkt II.3.6.1 utfördes senast på ett blodprov som togs högst 120 dagar före spermasamlingen den ⁽⁵⁾ .
(⁴)antingen	[Det test som krävs enligt punkt II.3.6.2 utfördes senast högst 30 dagar före spermasamlingen den ⁽⁵⁾ .]
(⁴)eller	[Icke utsöndrande status för en hingst som är seropositiv för ekvin virusarterit har bekräftats genom ett virusisoleringsstest som utfördes högst ett år före spermasamlingen den ⁽⁵⁾ .]
II.3.7.3	De tester som krävs enligt punkt II.3.6 har utförts under den obligatoriska minimitiden för lagring av fryst sperma på 30 dagar och minst 14 dagar efter spermasamlingen på prover som togs den ⁽⁵⁾ och den ⁽⁵⁾ .

LAND

Intygsförlaga EQ UI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4 Den sperma som beskrivs i del I har samlats, bearbetats, lagrats och transporterats under förhållanden som uppfyller kraven i kapitlen II och III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska vara den spermasamlingsstation (seminstation) från vilken sperman härstammar.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Identifieringsnr:</i> donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> samlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Sperma från hästdjur får importeras från ett tredjeland som förtecknas i kolumn 1 i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404, under förutsättning att sperman samlades i den del av tredjelandets territorium som anges i kolumn 2 i den bilagan från en donatorhingst av den kategori hästdjur som anges i kolumn 3 i samma bilaga.</p> <p>(2) Endast spermasamlingsstationer (seminstationer) som i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en</p> <p>(3) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(5) Ange datum.</p> <p>(6) Immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) eller Elisa-test för ekvin infektös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektös anemi och att varken hästdjur eller sperma, ägg (ova) och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under spermasamlingsperioden.</p> <p>(7) Stryk de program som inte gäller sändningen.</p>	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>
---	---

KAPITEL 63

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN HÄSTDJUR SOM
SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET
MED FÖRORDNING (EU) 2016/429 OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU)
2020/692 EFTER DEN 20 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS AV DEN
EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings-/Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg	<input type="checkbox"/> Fartyg	I.17		
<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyl	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20	Intygas vara avsedda som/för				
	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering		I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden		
Tredjeland	ISO-kod	I.23			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:</p> <p>II.1 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 De härrör från ett tredjeland eller territorium eller zon i tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ från hästdjur och som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>II.1.1.2 där afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskillarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med ekvint arteritvirus och kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) är anmälningspliktiga sjukdomar,</p> <p>II.1.1.3 som har varit fritt/fri från afrikansk hästpest under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa i enlighet med artikel 22.2 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa i enlighet med artikel 22.4 b i den delegerade förordningen,</p> <p>II.1.1.4 där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa.</p> <p>II.1.2 De härrör från en anläggning i ett tredjeland eller territorium eller zon i tredjeland</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst 36 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2.2 där beskillarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa,]</p> <p>⁽¹⁾eller [II.1.2.2 där beskillarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa.]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och till dagen för avsändandet av dessa, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader.]</p>
II.2	<p>De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som härrör från anläggningar</p>
II.2.1	<p>där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under de 30 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p>
⁽¹⁾ antingen	<p>[där surra inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p>
⁽¹⁾ eller	<p>[där surra har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p>
⁽¹⁾ antingen	<p>[tills de kvarvarande djuren på anläggningen med negativt resultat hade genomgått ett test för surra med någon av diagnosmetoderna i del 3 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att det sista smittade djuret avlägsnades från anläggningen,]]</p>
⁽¹⁾ eller	<p>[i minst 30 dagar från dagen för rengöring och desinfektion efter det att det sista djuret av förtecknade arter på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats,]]</p>
II.2.2	<p>där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under de sex månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p>
⁽¹⁾ antingen	<p>[där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p>
⁽¹⁾ eller	<p>[där beskällarsjuka (dourine) har rapporterats på anläggningen under de två åren omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p>
⁽¹⁾ antingen	<p>[tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen, med undantag av kastrerade hästdjur av hankön, med negativt resultat genomgått ett test för beskällarsjuka (dourine) med diagnosmetoden i del 8 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688, som utförts på prover som tagits tidigast sex månader efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats, eller alla smittade okastrerade hästdjur av hankön kastrerats,]]</p>
⁽¹⁾ eller	<p>[i minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalerna rengjorts och desinficerats,]]</p>
II.2.3	<p>där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats under de 90 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾, och</p>
⁽¹⁾ antingen	<p>[där ekvin infektiös anemi inte har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾,]</p>

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾eller [där ekvin infektiös anemi har rapporterats på anläggningen under de tolv månaderna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och anläggningen efter det senaste utbrottet omfattades av restriktioner vad gäller förflyttning</p> <p>⁽¹⁾antingen[tills de kvarvarande hästdjuren på anläggningen med negativt resultat genomgått ett test för ekvin infektiös anemi med diagnosmetoden i del 9 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/688 som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med minst tre månaders mellanrum efter det att de smittade djuren avlivats och destruerats eller slaktats och anläggningen rengjorts och desinficerats.]]</p> <p>⁽¹⁾eller [under minst 30 dagar efter det att det sista hästdjuret på anläggningen antingen avlivats och destruerats eller slaktats och lokalerna rengjorts och desinficerats.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 De <i>in vivo</i>-producerade embryon som beskrivs i del I har samlats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryosamlingsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 2 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 De oocyter⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på och avsänts från en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som</p> <p>II.3.1 är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet,</p> <p>II.3.2 uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i delarna 2 och 3 i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.4 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:</p> <p>II.4.1 De har inte vaccinerats mot afrikansk hästpest under de 40 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.2 De har inte vaccinerats mot venezuelansk hästencefalomyelit under de 60 dagarna omedelbart före samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.3 De har under minst tre månader omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ vistats i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som anges i fält I.7.</p> <p>II.4.4 De har under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och under samlingsperioden</p> <p>II.4.4.1 hållits på anläggningar som inte ligger i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av afrikansk hästpest, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) eller av en ny sjukdom av betydelse för hästdjur,</p> <p>II.4.4.2 hållits på en enda anläggning där venezuelansk hästencefalomyelit, beskällarsjuka (dourine), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), ekvin infektiös anemi, kontagiös ekvin metrit, infektion med rabiesvirus och mjältbrand inte har rapporterats,</p> <p>II.4.4.3 inte varit i kontakt med djur från anläggningar i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av sådana sjukdomar som avses i punkt II.4.4.1 eller från anläggningar som inte uppfyller de villkor som avses i punkt II.4.4.2.</p> <p>II.4.5 De har inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ och från den dag då de första prover enligt punkterna II.4.8.1 och II.4.8.2 togs till den dag då oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾ samlades.</p>
--	--

LAND

In tygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.6 De har undersökts av den ansvariga veterinären eller av en medlem i gruppen och uppvisade inga symtom eller kliniska tecken på överförbara djursjukdomar på dagen för samlingen⁽¹⁾/produktionen⁽¹⁾ av oocyterna⁽¹⁾/embryona⁽¹⁾.</p> <p>II.4.7 De identifieras individuellt enligt artikel 21.2 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>II.4.8 De har genomgått följande tester enligt del 4 kapitel II punkt 2 b och c i bilaga II till delegerad förordning (EU) 2020/686:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1 När det gäller ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, som utförts med negativt resultat på ett blodprov som togs den⁽⁴⁾, minst 14 dagar efter första dagen i den period som avses i punkt II.4.5, och testet utfördes senast på ett blodprov som togs den⁽⁴⁾, högst 90 dagar före dagen för samlingen av de oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som är avsedda för införsel till unionen.]</p> <p>II.4.8.2 När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts med negativt resultat på minst två svabbprover som togs under den period som avses i punkt II.4.5 från åtminstone slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> hos donatorstoet</p> <p>⁽¹⁾antingen [II.4.8.2.1 vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum den⁽⁴⁾ och den⁽⁴⁾, genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten,]</p> <p>⁽¹⁾och/eller [II.4.8.2.2 vid ett tillfälle den⁽⁴⁾, genom påvisande av genomtet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.]</p> <p>De prover som avses i punkterna II.4.8.2.1 och II.4.8.2.2 togs i inget fall tidigare än 7 dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorstoet och de placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändning till laboratoriet.</p> <p>II.5 De oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.5.1 De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i del 2⁽¹⁾/del 3⁽¹⁾/del 4⁽¹⁾/del 5⁽¹⁾ och del 6 i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.5.2 De har placeras i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.5.3 De transporteras i en behållare som</p> <p>II.5.3.1 förseglades och numrerades före avsändandet från embryosamlings- eller embryoproduktionsgruppen under den ansvariga veterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.5.3.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁵⁾[II.5.3.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p>	
---	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.4 De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.5.5 De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6 De <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽¹⁾/<i>in vitro</i>-producerade embryon⁽¹⁾/mikromanipulerade embryon⁽¹⁾ som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination genom användning av sperma från en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som har godkänts för samling, bearbetning och/eller lagring av sperma av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från hästdjur eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat⁽⁸⁾.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.7 Följande antibiotikum eller antibiotikablandning⁽¹⁰⁾ har tillsatts samlings-, bearbetnings-, tvättnings- eller lagringsmedierna:]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandennummer, namn och adress för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp från vilken sändningen av oocyterna eller embryona avsänds. Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandennummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av oocyterna eller embryona.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer. <i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där oocyterna eller embryona i sändningen är placerade. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades. <i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona. <i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(3) Immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) och Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller sperma, ägg och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under den period då äggen eller embryona samlades och sperman användes för befruktning.</p> <p>(4) Ange datum i följande format: dd.mm.åååå.</p> <p>(5) Gäller frysta oocyter eller embryon.</p> <p>(6) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p> <p>(7) Gäller inte oocyter.</p> <p>(8) Endast en spermasamlingsstation, anläggning för bearbetning av avelsmaterial eller station för lagring av avelsmaterial som förtecknas på kommissionens webbplatser avseende – ett tredjeland eller territorium eller zon i tredjeland: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en. – en medlemsstat: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(9) Obligatoriskt intygande om antibiotika har tillsatts.</p> <p>(10) Ange namn på det antibiotikum eller de antibiotika som tillsatts och dess/deras koncentration.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 64

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN HÄSTDJUR
SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I
ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 30 SEPTEMBER 2014 OCH
FÖRE DEN 21 APRIL 2021 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 AV
DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP SOM
SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU		
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2 Intygets referens	
		ISO-kod	I.2a Imsoc-referens	
			QR-kod	
			I.3 Central behörig myndighet	
			I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land	ISO-kod
	I.7	Ursprungsland	I.9 Destinationsland	ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	I.10 Destinationsregion	Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	I.12 Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännanden ISO-kod
	I.13	Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17	
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		
I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden	I.23	
	ISO-kod			

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär i exportlandet ⁽¹⁾		(exportlandets namn)	
intygar jag följande:			
II.1	De ägg (ova) ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
II.1.2	De har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ av den grupp ⁽³⁾ som anges i fält I.11, som har godkänts och övervakas i enlighet med kapitel I.III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG ⁽⁴⁾ och inspekteras av en officiell veterinär minst en gång om året.		
II.1.3	De har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ , bearbetats och lagrats enligt kraven i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
II.1.4	De har samlats på en plats som dels är avskild från andra delar av lokalerna eller anläggningen, dels är väl underhållen och har rengjorts och desinficerats före samlingen.		
II.1.5	De har undersökts, bearbetats och förpackats i laboratorielokaler som inte ligger i en zon som belagts med förbud eller karantän enligt fält II.1.6, och i en avdelning som är avskild från avdelningen för förvaring av utrustning och material som kommer i kontakt med donatordjur och från de utrymmen där donatordjuren hanteras.		
II.1.6	De kommer från donatorston som uppfyller följande krav:		
	II.1.6.1	De hade under tre månader (eller sedan införseln om de importerades direkt från en av unionens medlemsstater under denna tremånadersperiod) oavbrutet vistats i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG ⁽⁵⁾ , i en del av exportlandets territorium, som under denna period	
		<ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i minst två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i minst sex månader. 	
⁽²⁾ antingen	[II.1.6.2	De härstammade från ett exportland, som på samlingsdagen hade varit fritt från vesikulär stomatit (VS) under minst sex månader.]	
⁽²⁾ eller	[II.1.6.2	De hade med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för vesikulär stomatit (VS) (serumspädning 1:32) eller ett Elisa-test för vesikulär stomatit enligt det relevanta kapitlet i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> på ett blodprov som togs den ⁽⁶⁾ under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ .]	
⁽²⁾ antingen	[II.1.6.3	De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen vistats under veterinärtillsyn på anläggningar som från dagen för samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ till dagen för avsändandet uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG, särskilt vad gäller följande:]	
⁽²⁾ eller	[II.1.6.3	När det gäller frysta ägg ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ , hade de under de 30 dagarna omedelbart före samlingen hållits under veterinärtillsyn på anläggningar som från dagen för samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ till utgången av den obligatoriska lagringsperioden på 30 dagar i godkända lokaler uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG, särskilt vad gäller följande:]	

Del II: Intyg

LAND

In tygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>⁽²⁾antingen [II.1.6.3.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har inte alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och anläggningen har varit fri</p> <ul style="list-style-type: none"> – från alla typer av hästencefalomyelit i minst sex månader från den dag då de hästdjur som led av sjukdomen slaktades, – från ekvin infektiös anemi under minst den tid som krävs för att erhålla ett negativt resultat i ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med tre månaders mellanrum på de kvarvarande hästdjuren efter att de smittade djuren hade slaktats, – från vesikulär stomatit i minst sex månader från det senast registrerade fallet, – från rabies i minst en månad från det senast registrerade fallet, – från mjältbrand i minst 15 dagar från det senast registrerade fallet.] <p>⁽²⁾eller [II.1.6.3.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och lokalerna har desinficerats, och anläggningen har under minst 30 dagar varit fri från alla typer av hästencefalomyelit, ekvin infektiös anemi, vesikulär stomatit och rabies, eller under minst 15 dagar varit fri från mjältbrand, från den dag då lokalerna hade desinficerats med tillfredsställande resultat efter att djuren hade destruerats.]</p> <p>II.1.6.4 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ hållits på anläggningar där inga hästdjur uppvisade några kliniska tecken på kontagiös ekvin metrit under minst 60 dagar.</p> <p>II.1.6.5 De hade inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och från dagen för de första proverna enligt punkterna II.1.6.6.1 och II.1.6.6.2 till den dag då äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ samlades.</p> <p>II.1.6.6 De har genomgått tester som åtminstone uppfyller kraven i de relevanta kapitlen i OIE:s <i>Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals</i> och som har utförts i ett laboratorium som erkänts av den behöriga myndigheten och som omfattas av laboratoriets ackreditering som är likvärdig med den i artikel 12 i förordning (EG) nr 882/2004⁽⁷⁾ enligt följande:</p> <p>⁽⁸⁾[II.1.6.6.1 När det gäller ekvin infektiös anemi (EIA), ett immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) eller ett Elisa-test, som utförts med negativt resultat på ett blodprov som togs den⁽⁶⁾, minst 14 dagar efter första dagen i den period som avses i punkt II.1.6.5, och testet utfördes senast på ett blodprov som togs den⁽⁶⁾, högst 90 dagar före dagen för samlingen av de ägg⁽²⁾/embryon⁽²⁾ som är avsedda för import till unionen.]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2 När det gäller kontagiös ekvin metrit (CEM), ett test för identifiering av agens som utförts med negativt resultat på minst två svabbprover som togs under den period som avses i punkt II.1.6.5 från åtminstone slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> hos donatorstoet</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.6.6.2.1 vid två tillfällen med minst sju dagars mellanrum den⁽⁶⁾ och den⁽⁶⁾, genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter odling vid mikroaerofila förhållanden i minst sju dagar, vilken påbörjades inom 24 timmar från det att proverna togs från donatordjuret eller inom 48 timmar om proverna förvarades svalt under transporten.]</p> <p>⁽²⁾och/eller [II.1.6.6.2.2 vid ett tillfälle den⁽⁶⁾, genom påvisande av genomet för <i>Taylorella equigenitalis</i> genom PCR eller realtids-PCR, som utfördes inom 48 timmar från det att proverna togs från donatordjuret.]</p> <p>De prover som avses i punkterna II.1.6.6.2.1 och II.1.6.6.2.2 togs i inget fall tidigare än sju dagar (allmän behandling) eller 21 dagar (lokal behandling) efter antimikrobiell behandling av donatorhingsten och placerades i ett transportmedium med aktivt kol, t.ex. Amies medium, före avsändning till laboratoriet.</p> <p>II.1.6.7 De hade, enligt min kännedom och vad jag har kunnat fastställa, under de 15 dagarna omedelbart före samlingen inte varit i kontakt med hästdjur som led av en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom.</p> <p>II.1.6.8 De uppvisade på dagen för samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ inga kliniska tecken på en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom.</p> <p>II.1.7 Äggen/Embryona har samlats⁽²⁾/producerats⁽²⁾ efter det att den embryosamlingsgrupp⁽²⁾/embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som anges i fält I.11 godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.</p> <p>II.1.8 Äggen/Embryona har bearbetats och lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ och har transporterats enligt villkoren i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.2 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination⁽¹⁾/är ett resultat av <i>in vitro</i>-befruktning⁽²⁾ genom användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG från spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts i enlighet med artikel 11.2 eller 17.3 b i direktiv 92/65/EEG⁽⁹⁾ och som ligger i en av unionens medlemsstater eller i ett tredjeland eller i delar av ett tredjelands territorium som förtecknas i kolumnerna 2 och 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659 och från vilka import av sperma från hästdjur som samlats från registrerade hästar, registrerade hästdjur eller hästdjur för avel och produktion är tillåten enligt artikel 4 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659 och anges i kolumnerna 11, 12 och 13 i bilaga I till den förordningen⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾.</p> <p>⁽¹²⁾II.3 De ägg som används för <i>in vitro</i>-produktion av de embryon som beskrivs i del I uppfyller kraven i bilaga D till direktiv 92/65/EEG, och särskilt kraven i punkterna II.1.1–II.1.8 i detta intyg.]</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.11: Avsändningsort ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade, bearbetade och lagrade äggen/embryona och som godkänts i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG och förtecknas på kommissionens webbplats

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.

Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.

Fält I.27: *Typ:* ange det som är tillämpligt: *in vivo*-producerade embryon, *in vivo*-producerade ägg, *in vitro*-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.

Identifieringsnr: donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering.

Insamlingsdatum/Produktionsdatum: samlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.

Del II:

- (1) Endast tredjeländer eller delar av tredjeländers territorium som förtecknas i kolumn 1 i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och varifrån enligt kolumn 3 i den bilagan även hästdjur som inte är avsedda för slakt får föras in till unionen.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en
- (4) Rådets direktiv 92/65/EEG av den 13 juli 1992 om fastställande av djurhälsokrav i handeln inom och importen till gemenskapen av djur, sperma, ägg (ova) och embryon som inte faller under de krav som fastställs i de specifika gemenskapsregler som avses i bilaga A.I till direktiv 90/425/EEG (EGT L 268, 14.9.1992, s. 54).
- (5) Rådets direktiv 2009/156/EG av den 30 november 2009 om djurhälsovillkor vid förflyttning och import av hästdjur från tredjeländ (EUT L 192, 23.7.2010, s. 1).
- (6) Ange datum. (enligt vägledningen i del II i anmärkningarna).
- (7) Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 av den 29 april 2004 om offentlig kontroll för att säkerställa kontrollen av efterlevnaden av foder- och livsmedelslagstiftningen samt bestämmelserna om djurhälsa och djurskydd (EUT L 165, 30.4.2004, s. 1).
- (8) Immunodiffusionstest med agargel (Agid eller Coggins-test) och Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller sperma, ägg och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under den period då äggen eller embryona samlades och sperman användes för befruktning.

LAND

In tygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>(9) Endast spermasamlingsstationer som har godkänts av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från hästdjur eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.</p> <p>(10) Sperma från hästdjur får importeras från tredjeländer som förtecknas i kolumn 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659, under förutsättning att sperman samlades i den del av tredjelandets territorium som anges i kolumn 4 i den bilagan från en donatorhingst av den kategori hästdjur som anges i kolumn 11, 12 eller 13 i samma bilaga.</p> <p>(11) Gäller inte ägg.</p> <p>(12) Stryk om inte något av embryona i sändningen har producerats genom <i>in vitro</i>-befruktning av ägg.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p>

KAPITEL 65

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV LAGRADE OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN HÅSTDJUR
SOM SAMLATS ELLER PRODUCERATS, BEARBETATS OCH LAGRATS I
ENLIGHET MED DIREKTIV 92/65/EEG EFTER DEN 31 AUGUSTI 2010 OCH
FÖRE DEN 1 OKTOBER 2014 OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021
AV DEN EMBRYOSAMLINGSGRUPP ELLER EMBRYOPRODUKTIONSGRUPP
SOM SAMLADE ELLER PRODUCERADE OOCYTERNA ELLER EMBRYONA
(FÖRLAGA EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU			
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens		
	Namn	I.3 Central behörig myndighet	QR-kod		
	Adress				
	Land	ISO-kod	I.4 Lokal behörig myndighet		
	I.5 Mottagare/Importör	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen			
	Namn	Namn			
	Adress	Adress			
	Land	ISO-kod	Land	ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland	ISO-kod	I.9 Destinationsland	ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion	Kod	I.10 Destinationsregion	Kod	
I.11 Avsändningsort	Registrerings- /Godkännandenr	I.12 Destinationsort			
Namn		Namn			
Adress		Adress			
Land	ISO-kod	Land	ISO-kod		
I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa				
I.15 Transportmedel	I.16 Gränskontrollstation för införsel				
	<input type="checkbox"/> Flyg	<input type="checkbox"/> Fartyg	I.17		
<input type="checkbox"/> Järnväg	<input type="checkbox"/> Vägfordon				
Identifiering					
I.18 Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst		
I.19 Containernr/Förseglingens nr	Containernr				
	Förseglingens nr				
I.20 Intygas vara avsedda som/för	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21 <input type="checkbox"/> För transitering	I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden				
	Tredjeland	ISO-kod	I.23		

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori		Identifieringsnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
I egenskap av officiell veterinär i exportlandet ⁽¹⁾		<i>(exportlandets namn)</i>	
intygar jag följande:			
II.1	De ägg (ova) ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:		
II.1.2	har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ av den grupp ⁽³⁾ som anges i fält I.11, som har godkänts och övervakas i enlighet med kapitel I.III i bilaga D till direktiv 92/65/EEG och inspekteras av en officiell veterinär minst en gång om året,		
II.1.3	De har samlats ⁽²⁾ /producerats ⁽²⁾ , bearbetats och lagrats enligt kraven i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.		
II.1.4	De har samlats på en plats som dels är avskild från andra delar av lokalerna eller anläggningen, dels är väl underhållen och har rengjorts och desinficerats före samlingen.		
II.1.5	De har undersökts, bearbetats och förpackats i laboratorielokaler som inte ligger i en zon som belagts med förbud eller karantän enligt fält II.1.6, och i en avdelning som är avskild från avdelningen för förvaring av utrustning och material som kommer i kontakt med donatordjur och från de utrymmen där donatordjuren hanteras.		
II.1.6	De kommer från donatorstom som uppfyller följande krav:		
	II.1.6.1	De hade under tre månader eller sedan införseln (om de importerades direkt från en av Europeiska unionens medlemsstater under denna tremånadersperiod) oavbrutet vistats i exportlandet eller, vid regionalisering enligt artikel 13 i direktiv 2009/156/EG ⁽⁴⁾ , i en del av exportlandets territorium, som under denna period	
		<ul style="list-style-type: none"> – inte ansågs vara smittat/smittad med afrikansk hästpest i enlighet med artikel 5.2 a och b i direktiv 2009/156/EG, – hade varit fritt/fri från venezuelansk hästencefalomyelit i minst två år, – hade varit fritt/fri från rots och beskällarsjuka (dourine) i minst sex månader. 	
	⁽²⁾ antingen	[II.1.6.2 De härstammade från ett exportland, som på samlingsdagen hade varit fritt från vesikulär stomatit i minst sex månader.]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.6.2 De hade med negativt resultat genomgått ett virusneutralisationstest för vesikulär stomatit (serumspädning 1:12) som utförts på ett blodprov som togs den ⁽⁵⁾ , inom 30 dagar före samlingen.]	
	⁽²⁾ antingen	[II.1.6.3 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen vistats under veterinärtillsyn på anläggningar som från dagen för samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ till dagen för avsändandet uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG, särskilt vad gäller följande:]	
	⁽²⁾ eller	[II.1.6.3 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen vistats under veterinärtillsyn på anläggningar som från dagen för samlingen av äggen ⁽²⁾ /embryona ⁽²⁾ , om det gäller frysta ägg ⁽²⁾ /embryon ⁽²⁾ , till utgången av den obligatoriska lagringsperioden på 30 dagar i godkända lokaler uppfyllde villkoren för anläggningar i artikel 4.5 i direktiv 2009/156/EG, särskilt vad gäller följande:]	

Del II: Intyg

LAND	Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY
	<p>⁽²⁾antingen [II.1.6.3.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har inte alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och anläggningen har varit fri</p> <ul style="list-style-type: none"> – från alla typer av hästencefalomyelit i minst sex månader från den dag då de hästdjur som led av sjukdomen slaktades, – från ekvin infektiös anemi under minst den tid som krävs för att erhålla ett negativt resultat i ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) som utförts på prover som tagits vid två tillfällen med tre månaders mellanrum på de kvarvarande hästdjuren efter att de smittade djuren hade slaktats, – från vesikulär stomatit i minst sex månader från det senast registrerade fallet, – från rabies i minst en månad från det senast registrerade fallet, – från mjältbrand i minst 15 dagar från det senast registrerade fallet.] <p>⁽²⁾eller [II.1.6.3.1 Efter ett fall av någon av nedanstående sjukdomar har alla djur av de för sjukdomen mottagliga arterna på anläggningen slaktats eller avlivats och lokalerna har desinficerats, och anläggningen har under minst 30 dagar varit fri från alla typer av hästencefalomyelit, ekvin infektiös anemi, vesikulär stomatit och rabies, eller under 15 dagar varit fri från mjältbrand, från den dag då lokalerna hade desinficerats med tillfredsställande resultat efter att djuren hade destruerats.]</p> <p>II.1.6.4 De hade under de 30 dagarna omedelbart före samlingen hållits på anläggningar som varit fria från kliniska tecken på kontagiös ekvin metrit under minst 60 dagar.</p> <p>II.1.6.5 De har inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av äggen eller embryona och från dagen för de första proverna enligt punkterna II.1.6.6 och II.1.6.7 till den dag då äggen och embryona samlades.</p> <p>II.1.6.6 De har med negativt resultat genomgått ett immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) eller ett Elisa-test för ekvin infektiös anemi som utförts på ett blodprov som togs den⁽⁵⁾, under de 30 dagarna omedelbart före dagen för den första samlingen av ägg eller embryon, och det senaste testet utfördes på ett blodprov som togs den⁽⁵⁾, högst 90 dagar innan äggen eller embryona samlades⁽⁶⁾.</p> <p>II.1.6.7 De har med negativt resultat i samtliga fall genomgått ett test för identifiering av agens för kontagiös ekvin metrit genom isolering av <i>Taylorella equigenitalis</i> efter en odling i 7–14 dagar som utförts på prover som tagits under de 30 dagarna omedelbart före dagen för den första samlingen av ägg eller embryon från slemhinneytorna i <i>fossa clitoridis</i> och <i>sinus clitoridis</i> under två på varandra följande brunstperioder den⁽⁵⁾ och den⁽⁵⁾ samt på ett kompletterande odlingsprov från livmoderhalsens slemhinna som togs under en av brunstperioderna den⁽⁵⁾.</p> <p>II.1.6.8 De hade, enligt min kännedom och vad jag har kunnat fastställa, under de 15 dagarna omedelbart före samlingen inte varit i kontakt med hästdjur som led av en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom.</p>

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

<p>II.1.6.9 De uppvisade på dagen för samlingen av äggen⁽²⁾/embryona⁽²⁾ inga kliniska tecken på en infektionssjukdom eller en smittsam sjukdom.</p> <p>II.1.7 Äggen/Embryona har samlats⁽²⁾/producerats⁽²⁾ efter det att den embryosamlingsgrupp⁽²⁾/embryoproduktionsgrupp⁽²⁾ som anges i fält I.11 godkänts av den behöriga myndigheten i exportlandet.</p> <p>II.1.8 De har bearbetats och lagrats under godkända förhållanden i minst 30 dagar omedelbart efter samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ och har transporterats enligt villkoren i kapitel III.II i bilaga D till direktiv 92/65/EEG.</p> <p>II.2 De embryon som beskrivs i del I har tillkommit genom artificiell insemination⁽²⁾ är ett resultat av <i>in vitro</i>-befruktning⁽²⁾ genom användning av sperma som uppfyller kraven i direktiv 92/65/EEG från spermasamlingsstationer (seminstationer) som godkänts i enlighet med artikel 11.2 eller 17.3 b i direktiv 92/65/EEG och som ligger i en av Europeiska unionens medlemsstater eller i ett tredjeland eller i delar av ett tredjelands territorium som förtecknas i kolumnerna 2 och 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659 och från vilka import av sperma från hästdjur som samlats från registrerade hästar, registrerade hästdjur eller hästdjur för avel och produktion är tillåten enligt artikel 4 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/659 och anges i kolumnerna 11, 12 och 13 i bilaga I till den förordningen⁽⁷⁾⁽⁸⁾.</p> <p>II.3 De ägg som används för <i>in vitro</i>-produktion av de embryon som beskrivs ovan uppfyller kraven i bilaga D till direktiv 92/65/EEG, och särskilt kraven i punkterna II.1.1–II.1.8 i detta intyg⁽²⁾.</p> <p>Anmärkingar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av oocyter och embryon från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort ska överensstämma med den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlade/producerade, bearbetade och lagrade äggen/embryona och som godkänts i enlighet med artikel 17.3 b i rådets direktiv 92/65/EEG och förtecknas på kommissionens webbplats http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>Fält I.19: Ange containernummer och förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.24: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.27: <i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. <i>Identifieringsnr:</i> donatordjurets identitet ska överensstämma med djurets officiella identifiering. <i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> samlingsdatum ska anges i följande format: dd/mm/åååå.</p>
--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>Del II:</p> <p>(1) Endast tredjeländer eller delar av tredjeländers territorium som förtecknas i kolumn 1 i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och varifrån enligt kolumn 3 i den bilagan även hästdjur som inte är avsedda för slakt får föras in till unionen.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupper som i enlighet med artikel 17.3 b i direktiv 92/65/EEG förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</p> <p>(4) EUT L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(5) Ange datum.</p> <p>(6) Immunodiffusionstest med agargel (Coggins-test) eller Elisa-test för ekvin infektiös anemi krävs inte för donatorhästdjur som sedan födseln oavbrutet har vistats i Island, under förutsättning att Island har förblivit officiellt fritt från ekvin infektiös anemi och att varken hästdjur eller sperma, oocyter och embryon från hästdjur fördes in till Island före eller under spermasamlingsperioden.</p> <p>(7) Endast spermasamlingsstationer som har godkänts av den behöriga myndigheten i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för sperma från hästdjur eller av den behöriga myndigheten i en medlemsstat.</p> <p>(8) Gäller inte ägg.</p>	
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p>	
		<p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 66

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN ANLÄGGNING FÖR
BEARBETNING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.

(FÖRLAGA EQU-GP-PROCESSING-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel	
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr		
I.20	In tygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial			
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden	
	Tredjeland ISO-kod	I.23		
I.24	Totalt antal förpackningar	I.25	Total kvantitet	I.26
I.27	Beskrivning av sändningen			
KN-nr Typ	Art	Underart/Kategori Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsnr Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Kvantitet Test

LAND

Intygsförlaga EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har bearbetades och lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från hästdjur och som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>II.1.1.2 där afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), beskällarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med ekvin arteritvirus och kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) är anmälningspliktiga sjukdomar,</p> <p>II.1.1.3 som har varit fritt/fri från afrikansk hästpest under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet i enlighet med artikel 22.2 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet i enlighet med artikel 22.4 b i den delegerade förordningen,</p> <p>II.1.1.4 där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet.</p> <p>II.1.1 Den är en anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst 36 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQU-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>⁽²⁾eller [II.1.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader.]</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/de har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ som uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[som ligger i⁽⁴⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från hästdjur i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾.]</p>
--	--

LAND

Intygsförlaga EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.</p> <p>II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p style="padding-left: 20px;">(2)(6)[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>(2)(7)[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna eller embryona avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p style="padding-left: 20px;">https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna eller embryona.</p>

LAND

Intygsförlaga EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(4) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och EU-medlemsstaterna.</p> <p>(5) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p>	<p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandennummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
---	---

LAND

Intygsförlaga EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(7) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p>

KAPITEL 67

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SÅDANT AVELSMATERIAL SOM FÖRTECKNAS NEDAN
OCH SOM AVSÄNDS EFTER DEN 20 APRIL 2021 FRÅN EN STATION FÖR
LAGRING AV AVELSMATERIAL**

- Spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.
- Lagrad spermia från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG före den 1 september 2010.
- Oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 efter den 20 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats eller producerats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 30 september 2014 och före den 21 april 2021.
- Lagrade oocyter och embryon från hästdjur som samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med direktiv 92/65/EEG efter den 31 augusti 2010 och före den 1 oktober 2014.

(FÖRLAGA EQUI-GP-STORAGE-ENTRY)

LAND		Djurhälsointyg för EU	
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod	I.2 Intygets referens	I.2a Imsoc-referens
		I.3 Central behörig myndighet	QR-kod
		I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod	I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod	
	I.7 Ursprungsland ISO-kod	I.9 Destinationsland ISO-kod	
	I.8 Ursprungsregion Kod	I.10 Destinationsregion Kod	
	I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod	
	I.13 Lastningsort	I.14 Datum och tidpunkt för avresa	
	I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering	I.16 Gränskontrollstation för införsel	
		I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument	

I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst	
I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr	Förseglingens nr			
I.20	Intygas vara avsedda som/för				
	<input type="checkbox"/> avelsmaterial				
I.21	<input type="checkbox"/> För transitering	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden		
	Tredjeland ISO-kod	I.23			
I.24	Totalt antal förpackningar	I.25	Total kvantitet	I.26	
I.27	Beskrivning av sändningen				
KN-nr Typ	Art	Underart/Kategori Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Identifieringsnr Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Kvantitet Test

LAND

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

Del II: Intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
	<p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:</p> <p>II.1 Den station för lagring av avelsmaterial⁽¹⁾ som anges i fält I.11 och där den sperma⁽²⁾/de oocyter⁽²⁾/de <i>in vivo</i>-producerade embryon⁽²⁾/de <i>in vitro</i>-producerade embryon⁽²⁾/de mikromanipulerade embryon⁽²⁾ som ska exporteras till Europeiska unionen har lagrats uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Den ligger i ett tredjeland eller i ett territorium eller en zon i ett tredjeland</p> <p>II.1.1.1 som har godkänts för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från hästdjur och som förtecknas i bilaga XII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404,</p> <p>II.1.1.2 där afrikansk hästpest, venezuelansk hästencefalomyelit, infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), besköllarsjuka (dourine, <i>Trypanosoma equiperdum</i>), ekvin infektiös anemi, infektion med rabiesvirus, mjältbrand, infektion med ekvin arteritvirus och kontagiös ekvin metrit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) är anmälningspliktiga sjukdomar,</p> <p>II.1.1.3 som har varit fritt/fri från afrikansk hästpest under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet i enlighet med artikel 22.2 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och där ingen systematisk vaccinering mot afrikansk hästpest har utförts under minst tolv månader omedelbart före samlingen av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet i enlighet med artikel 22.4 b i den delegerade förordningen,</p> <p>II.1.1.4 där venezuelansk hästencefalomyelit inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet.</p> <p>II.1.2 Den är en anläggning</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst 36 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.1 där infektion med <i>Burkholderia mallei</i> (rots) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.2 där besköllarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet,]</p>		

LAND

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾eller [II.1.2.2 där beskällarsjuka (dourine) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader,]</p> <p>⁽²⁾antingen [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst 24 månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet.]</p> <p>⁽²⁾eller [II.1.2.3 där surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) inte har rapporterats under minst sex månader omedelbart före samlingen⁽²⁾/produktionen⁽²⁾ av sperman⁽²⁾/oocyterna⁽²⁾/embryona⁽²⁾ och till dagen för avsändandet, och kommissionen har erkänt det övervakningsprogram som genomförts för avelshästdjur på ursprungsanläggningen för att påvisa frånvaro av infektion under den perioden på sex månader.]</p> <p>II.1.2 Den är godkänd och förtecknad av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet.</p> <p>II.1.3 Den uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2 Den sperma⁽²⁾/De oocyter⁽²⁾/De embryon⁽²⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Den/de har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation⁽²⁾⁽³⁾/av en embryosamlingsgrupp⁽²⁾⁽³⁾/av en embryoproduktionsgrupp⁽²⁾⁽³⁾, och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾, och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial⁽²⁾⁽³⁾ som uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 1⁽²⁾/del 2⁽²⁾/del 3⁽²⁾/del 4⁽²⁾/del 5⁽²⁾ i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686, och</p> <p>⁽²⁾antingen [som ligger i exportlandet.]</p> <p>⁽²⁾och/eller[som ligger i⁽⁴⁾, och har importerats till exportlandet enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren för införsel till unionen av sperma⁽²⁾/oocyter⁽²⁾/embryon⁽²⁾ från hästdjur i enlighet med förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>II.2.2 Den/De har förflyttats till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 enligt villkor som är minst lika stränga som villkoren i</p> <p>⁽²⁾antingen[förlagan EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlagan EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾,]</p> <p>⁽²⁾och/eller[förlaga 1 i del I avsnitt A i bilaga III till förordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾,]</p>
--	---

LAND

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

⁽²⁾och/eller[förlaga 2 i del 1 avsnitt B i bilaga III till förordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlaga 3 i del 1 avsnitt C i bilaga III till förordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlaga 4 i del 1 avsnitt D i bilaga III till förordning (EU) 2018/659⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlaga 1 i del 2 avsnitt A i bilaga II till beslut 2010/471/EU⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlaga 2 i del 2 avsnitt B i bilaga II till beslut 2010/471/EU⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlaga 3 i del 2 avsnitt C i bilaga II till beslut 2010/471/EU⁽⁵⁾,]

⁽²⁾och/eller[förlagan i bilagan till kommissionens beslut 96/539/EG⁽⁵⁾.]

II.2.3 Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.

II.2.4 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.

II.2.5 Den/De transporteras i en behållare som

II.2.5.1 förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,

II.2.5.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,

⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]

⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.

II.2.7 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]

Anmärkningar

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från hästdjur, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

LAND

In tygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Del I:</p> <p>Fält I.11:</p> <p>Fält I.12:</p> <p>Fält I.17:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.24:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p>	<p><i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsånds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p><i>Destinationsort:</i> ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p><i>Åtföljande dokument:</i> nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Ange förseglingens nummer.</p> <p>Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Endast stationer för lagring av avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>Endast godkända anläggningar för avelsmaterial som i enlighet med artikel 233.3 i förordning (EU) 2016/429 förtecknas på kommissionens webbplats https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p>
---	--

LAND

Intygsförlaga EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Endast ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga XII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och EU-medlemsstaterna.</p> <p>(5) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(6) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.</p> <p>(7) Gäller sändningar där sperma, oocyter, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vitro</i>-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.</p>
	<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p>

KAPITEL 68

**FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV
SÄNDNINGAR AV SPERMA, OOCYTER OCH EMBRYON FRÅN LANDLEVANDE
DJUR SOM HÅLLS PÅ AVGRÄNSADE ANLÄGGNINGAR, NÄR SPERMAN,
OOCYTERNA OCH EMBRYONA HAR SAMLATS ELLER PRODUCERATS,
BEARBETATS OCH LAGRATS I ENLIGHET MED FÖRORDNING (EU) 2016/429
OCH DELEGERAD FÖRORDNING (EU) 2020/692 (FÖRLAGA GP-CONFINED-
ENTRY)**

LAND		Djurhälsointyg för EU						
Del I: Beskrivning av sändningen	I.1	Avsändare/Exportör Namn Adress Land	I.2	Intygets referens	I.2a	Imso-referens		
		ISO-kod	I.3	Central behörig myndighet	QR-kod			
			I.4	Lokal behörig myndighet				
	I.5	Mottagare/Importör Namn Adress Land	I.6	Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land			ISO-kod	
	I.7	Ursprungsland	ISO-kod	I.9	Destinationsland			ISO-kod
	I.8	Ursprungsregion	Kod	I.10	Destinationsregion			Kod
	I.11	Avsändningsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	I.12	Destinationsort Namn Adress Land	Registrerings- /Godkännandenr	ISO-kod	
	I.13	Lastningsort		I.14	Datum och tidpunkt för avresa			
	I.15	Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering		I.16	Gränskontrollstation för införsel			
	I.18	Transportförhållanden	<input type="checkbox"/> Rumstemperatur	<input type="checkbox"/> Kyld	<input type="checkbox"/> Fryst			
	I.19	Containernr/Förseglingens nr Containernr		Förseglingens nr				
	I.20	Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> avelsmaterial						
	I.21	<input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland		ISO-kod	I.22	<input type="checkbox"/> För den inre marknaden		
				I.23				

I.24 Totalt antal förpackningar		I.25 Total kvantitet		I.26	
I.27 Beskrivning av sändningen					
KN-nr	Art	Underart/Kategori	Identifiersnr	Identifiersnr	Kvantitet
Typ		Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr	Identifieringsmärke	Insamlingsdatum/Produktionsdatum	Test

LAND

Intygsförlaga GP-CONFINED-ENTRY

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referens	II.b Imsoc-referens
Del II: Intyg	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:		
	II.1	Den sperma ⁽¹⁾ /De <i>in vivo</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De <i>in vitro</i> -producerade embryon ⁽¹⁾ /De mikromanipulerade embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och har erhållits från donatordjur som uppfyller följande krav:	
	II.1.1	De härstammar från ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som har godkänts för införsel till unionen av den specifika arten och kategorin av djur och som förtecknas i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404.	
	II.1.2	De härstammar från en avgränsad anläggning i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet eller ursprungszonen som har tagits upp i en förteckning över avgränsade anläggningar, upprättad i enlighet med artikel 29 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, varifrån djur av specifika arter får föras in till unionen.	
	II.1.3	De kommer inte från och har inte varit i kontakt med djur från en anläggning i en restriktionszon som upprättats på grund av förekomst av en sådan sjukdom i kategori A som avses i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 eller av en ny sjukdom av betydelse för dessa hållna landlevande djurs art.	
	II.1.4	De kommer från en anläggning där ingen sjukdom i kategori D av betydelse för dessa hållna landlevande djurs art enligt bilagan till genomförandeförordning (EU) 2018/1882 har rapporterats under minst de föregående 30 dagarna.	
	II.1.5	De har vistats på en enda avgränsad ursprungsanläggning under minst 30 dagar omedelbart före samlingen av den sperma ⁽¹⁾ /de oocyter ⁽¹⁾ /de embryon ⁽¹⁾ som är avsedda för införsel till unionen.	
	⁽¹⁾⁽²⁾ II.1.6	De är nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur som identifieras enligt artikel 21 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]	
	⁽¹⁾⁽³⁾ II.1.6	De är andra landlevande djur än nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur som identifieras och har registrerats i enlighet med den avgränsade anläggningens bestämmelser.]	
	II.1.7	De har undersökts kliniskt av den veterinär på anläggningen som ansvarar för verksamheten på den avgränsade anläggningen, och uppvisade inte några symtom på sjukdom den dag då sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ samlades.	
	II.1.8	De har i möjligaste mån inte använts för naturlig avel under minst 30 dagar omedelbart före dagen för samlingen av sperman ⁽¹⁾ /oocyterna ⁽¹⁾ /embryona ⁽¹⁾ och under samlingsperioden.	
	II.2	Den sperma ⁽¹⁾ /De oocyter ⁽¹⁾ /De embryon ⁽¹⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:	
	II.2.1	Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i ⁽¹⁾⁽²⁾ [artikel 83 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.]	

LAND

Intygsförlaga GP-CONFINED-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[artikel 119 a i delegerad förordning (EU) 2020/692 och märket anges i fält I.27.]</p> <p>II.2.2 Den/De har placerats i en transportbehållare som</p> <p>II.2.2.1 förseglades och numrerades före avsändandet från den avgränsade anläggningen av den veterinär som ansvarar för verksamheten på den avgränsade anläggningen, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,</p> <p>II.2.2.2 har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.3 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.</p> <p>II.2.4 Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]</p> <p>II.3 Sändningen av sperma⁽¹⁾/oocyter⁽¹⁾/embryon⁽¹⁾</p> <p>II.3.1 är avsedd för en avgränsad anläggning i unionen som har godkänts i enlighet med artikel 95 i förordning (EU) 2016/429,</p> <p>II.3.2 transporteras direkt till den avgränsade anläggning som anges i fält I.12.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sperma, oocyter och embryon från landlevande djur som hålls på avgränsade anläggningar, även när unionen inte är slutdestination för sperman, oocyterna och embryona.</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> ange unikt godkännandenummer (om sådant tilldelats av den behöriga myndigheten), namn och adress för den avgränsade anläggning från vilken sändningen av sperman, oocyterna eller embryona avsänds.</p> <p>Fält I.12: <i>Destinationsort:</i> ange namn, adress och unikt godkännandenummer för den avgränsade destinationsanläggning i unionen som tar emot sändningen av sperman, oocyterna eller embryona.</p>
--	---

LAND

Intygsförklara GP-CONFINED-ENTRY

Fält I.27:	<p><i>Typ:</i> ange det som är tillämpligt: sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p><i>Identifieringsnr:</i> ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p><i>Identifieringsmärke:</i> ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p><i>Insamlingsdatum/Produktionsdatum:</i> ange datum då sperman, oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Anläggningens godkännande- eller registreringsnr:</i> ange unikt godkännandenummer (om sådant tilldelats av den behöriga myndigheten), namn och adress för den avgränsade anläggning där sperman, oocyterna eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p><i>Kvantitet:</i> ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p>
Del II:	
(1) Stryk det som inte är tillämpligt.	
(2) Gäller sändning av sperma, oocyter eller embryon från nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur.	
(3) Gäller sändning av sperma, oocyter eller embryon från andra landlevande djur än nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur.	
(4) Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.	
(5) Gäller sändningar där oocyter, <i>in vivo</i> -producerade embryon, <i>in vitro</i> -producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur, svin, får, getter eller hästdjur har placerats och transporteras i samma behållare.	
Officiell veterinär	
Namn (med versaler)	
Datum	Titel och befattning
Stämpel	Underskrift

BILAGA III

Bilaga III innehåller följande förlagor till officiell försäkran:

Förlaga

AT-TERRE-SEA	Kapitel 1: Förlaga till befälhavarens försäkran: Tillägg för transport av landlevande djur som förs in till unionen sjövägen
EQUI-TRANS	Kapitel 2: Förlaga till försäkran vid omlastning av hästdjur

KAPITEL 1

FÖRLAGA TILL BEFÄLHAVARENS FÖRSÄKRAN: TILLÄGG FÖR TRANSPORT AV LANDLEVAND E DJUR SOM FÖRS IN TILL UNIONEN SJÖVÄGEN (FÖRLAGA AT-TERRE-SEA)*

(Ska fyllas i och bifogas relevant djurhälsointyg eller kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg när transporten till unionens gräns inbegriper transport med fartyg, även för en del av resan.)

Befälhavarens försäkran

I egenskap av befälhavare försäkrar jag (namn),
 att de djur som avses i bifogat [djurhälsointyg]⁽¹⁾ [kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg]⁽¹⁾⁽³⁾ har
 vistats ombord på fartyget under hela transporten från i (exporterande land)
 till i Europeiska unionen och att fartyget inte anlöpt någon annan hamn utanför
 (exporterande land) på vägen till Europeiska union med undantag av
 (anlöpningshamnar på vägen). Dessa djur har under transporten inte kommit i kontakt med andra djur med lägre hälsostatus
 ombord på fartyget.

Utfärdad i den
 (ankomsthamn) (ankomstdatum)

Stämpel (befälhavarens underskrift)

(namn med versaler samt befattning)

* I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i denna försäkran inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Ange intygets referens: den unika alfanumeriska kod som tilldelats av tredjelandets behöriga myndighet eller via Imsoc.

KAPITEL 2

FÖRLAGA TILL FÖRSÄKRAN VID OMLASTNING AV HÄSTDJUR (FÖRLAGA
EQU-TRANS)

(Ska fyllas i och bifogas relevant djurhälsointyg eller kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg när transporten till unionens gräns inbegriper omlastning från ett flygplan till ett annat flygplan eller från ett fartyg till ett annat fartyg i ett land eller ett territorium eller en zon i ett land som inte förtecknas i kolumn 1 respektive 2 i del 1 i bilaga III till kommissionens genomförandeförordning (EU)2021/404.)

Löpnummer:.....
Referensnummer för fraktsedel för flygfrakt vid omlastning:.....⁽¹⁾

Omlastningsland:.....

Ankomstflygplats⁽²⁾/Ankomsthavn⁽²⁾:.....

Ankomstdatum:.....

Omlastningsdatum:.....

Flygplan/Fartyg som omlastningen sker från:.....

Flygplan/Fartyg som omlastningen sker till:.....

Beskrivning av sändningen	Djurart:..... Totalt antal djur:.....
Intygets referens ⁽³⁾	Anmärkningar

I egenskap av officiell veterinär⁽²⁾/tulltjänsteman⁽²⁾ vid ovannämnda flygplats⁽²⁾/hamn⁽²⁾ försäkrar jag att omlastningen skedde under min tillsyn och uppfyller följande villkor:

- Hästdjuren skyddades under omlastningen mot angrepp av vektorinsekter för sjukdomar som kan överföras till hästdjur.
- Hästdjuren kom inte i kontakt med hästdjur med en annan hälsostatus.
- Boxarna, containrarna eller containerboxarna och det omgivande luftrummet i det utrymme där djuren transporteras besprutades med ett lämpligt avskräckande medel mot insekter i kombination med insektsdödande medel omedelbart efter det att dörrarna till flygplanet⁽²⁾/fartyget⁽²⁾ hade stängts.

Sändningen har lastats om helt och i till synes gott skick, om inget annat antecknats under "Anmärkningar".

Utfärdad i den

..... (officiella veterinärens/tulltjänstemannens underskrift)	Stämpel
..... (namn med versaler samt befattning)	

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i denna försäkran inbegripa Förenade kungariket med

avseende på Nordirland.

⁽¹⁾ Fylls inte i vid omlastning från fartyg till fartyg.

⁽²⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

⁽³⁾ Ange intygets referens: den unika alfanumeriska kod som tilldelats av tredjelandets behöriga myndighet eller via Imsoc.

*BILAGA IV***Jämförelsetabell som avses i artikel 26.2**

Beslut 2010/470/EU

Beslut 2010/470/EU	Den här förordningen
Artikel 1 a	Artikel 12 a, b, c, d
Artikel 1 b	Artikel 12 e, f, g
Artikel 1 c	Artikel 10 a, b, c
Artikel 1 d	Artikel 10 d, e
Artikel 1 e	Artikel 11 c, d
Artikel 2 a	Artikel 12 a
Artikel 2 b	Artikel 12 b
Artikel 2 c	Artikel 12 c
Artikel 2 d i	–
Artikel 2 d ii	Artikel 12 d
Artikel 3 a	Artikel 12 e
Artikel 3 b	Artikel 12 f
Artikel 3 c	Artikel 12 g
Artikel 4 a	Artikel 10 a
Artikel 4 b	Artikel 10 b
Artikel 4 c	Artikel 10 c
Artikel 5 a	Artikel 10 d
Artikel 5 b	Artikel 10 e
Artikel 6 a	Artikel 11 c
Artikel 6 b	Artikel 11 d
Bilaga I, del A	Bilaga I, kapitel 46 (förlaga EQUI-SEM-B-INTRA)
Bilaga I, del B	Bilaga I, kapitel 47 (förlaga EQUI-SEM-C-INTRA)
Bilaga I, del C	Bilaga I, kapitel 48 (förlaga EQUI-SEM-D-INTRA)
Bilaga I, del D	Bilaga I, kapitel 54 (förlaga EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
Bilaga II, del A	Bilaga I, kapitel 50 (förlaga EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilaga II, del B	Bilaga I, kapitel 51 (förlaga EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bilaga II, del C	Bilaga I, kapitel 52 (förlaga EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
Bilaga III, del A	Bilaga I, kapitel 31 (förlaga OV/CAP-SEM-B-INTRA)
Bilaga III, del B	Bilaga I, kapitel 32 (förlaga OV/CAP-SEM-C-INTRA)

Bilaga III, del C	Bilaga I, kapitel 37 (förlaga OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
Bilaga IV, del A	Bilaga I, kapitel 34 (förlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilaga IV, del B	Bilaga I, kapitel 35 (förlaga OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Bilaga V, del A	Bilaga I, kapitel 41 (förlaga POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Bilaga V, del B	Bilaga I, kapitel 42 (förlaga POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)

ISSN 1977-0820 (elektronisk utgåva)
ISSN 1725-2628 (pappersutgåva)



Europeiska unionens
publikationsbyrå
L-2985 Luxembourg
LUXEMBURG

SV