

## II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

## ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2015/261 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 6ης Φεβρουαρίου 2015

για την τροποποίηση των αποφάσεων 2010/470/ΕΕ και 2010/471/ΕΕ όσον αφορά τις απαιτήσεις πιστοποίησης της υγείας των ζώων για το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων των ιπποειδών

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό C(2015) 548]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο παράρτημα Α μέρος Ι της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 11 παράγραφος 2 τέταρτη περίπτωση, το άρθρο 11 παράγραφος 3 τρίτη περίπτωση, το άρθρο 17 παράγραφος 2 στοιχείο β) και το άρθρο 18 παράγραφος 1 πρώτη περίπτωση,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τις απαιτήσεις υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται στις απαιτήσεις υγειονομικού ελέγχου οι οποίες καθορίζονται σε ειδικές πράξεις της Ένωσης. Η εν λόγω οδηγία περιλαμβάνει απαιτήσεις για το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών («τα εμπορεύματα»). Επιπλέον, προβλέπει τη θέσπιση υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο και τις εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση.
- (2) Το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ θεσπίζει ορισμένες απαιτήσεις για τα εμπορεύματα οι οποίες πρέπει να περιλαμβάνονται στα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο και τις εισαγωγές των εμπορευμάτων στην Ένωση.
- (3) Η απόφαση 2010/470/ΕΕ της Επιτροπής <sup>(2)</sup> καθόρισε τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης όσον αφορά το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα, μεταξύ άλλων, των ιπποειδών.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.

<sup>(2)</sup> Απόφαση 2010/470/ΕΕ της Επιτροπής, της 26ης Αυγούστου 2010, για τον καθορισμό υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο εντός της Ένωσης όσον αφορά το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυα ιπποειδών και αγοπροβάτων καθώς και τα ωάρια και τα έμβρυα χοίρων (ΕΕ L 228 της 31.8.2010, σ. 15).

- (4) Η απόφαση 2010/471/ΕΕ της Επιτροπής <sup>(1)</sup> καθόρισε τους όρους για τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών όσον αφορά τους καταλόγους κέντρων συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων, καθώς και τις απαιτήσεις πιστοποίησης.
- (5) Μετά την έκδοση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 846/2014 της Επιτροπής <sup>(2)</sup>, που τροποποιεί το παράρτημα Δ της οδηγίας 92/65/ΕΚ, ο οποίος εισήγαγε νέους κανόνες για την επίβλεψη των κέντρων συλλογής σπέρματος και καθόρισε τους όρους που ισχύουν για τα ζώα-δότες σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων των ιπποειδών, επιπλέον εκείνων που καθορίζονται στην οδηγία 2009/156/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>(3)</sup>, είναι αναγκαίο να καταρτιστούν νέα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών για το εμπόριο και τις εισαγωγές των εν λόγω εμπορευμάτων στην Ένωση. Ο κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 846/2014 ισχύει από την 1η Οκτωβρίου 2014.
- (6) Ως εκ τούτου, για λόγους συνέπειας της νομοθεσίας της Ένωσης, θα πρέπει να τροποποιηθούν τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών που θεσπίζονται στις αποφάσεις 2010/470/ΕΕ και 2010/471/ΕΕ. Τα εμπορεύματα που συλλέγονται και αποστέλλονται μετά την ημερομηνία εφαρμογής του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 846/2014 και της παρούσας απόφασης θα πρέπει να συνοδεύονται από τα νέα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών που καθορίζονται με την παρούσα απόφαση.
- (7) Καθώς τα εμπορεύματα έχουν μακρά διάρκεια ζωής, είναι επομένως αναγκαίο να τηρούνται υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας για τα αποδέματα των εμπορευμάτων που έχουν συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΚ πριν από την ημερομηνία εφαρμογής των τροποποιήσεων που θεσπίζονται με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 846/2014, καθώς και εκείνων που θεσπίστηκαν με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 176/2010 της Επιτροπής <sup>(4)</sup>.
- (8) Επιπλέον, το σημείο I.11. «Τόπος καταγωγής» του μέρους I των υποδειγμάτων υγειονομικών πιστοποιητικών που καθορίζονται στην απόφαση 2010/471/ΕΕ θα πρέπει να τροποποιηθεί, ώστε να επιτρέπει μόνο ένα ενιαίο κέντρο συλλογής σπέρματος της καταγωγής του σπέρματος ή κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος ή εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα και να ευθυγραμμιστεί με τα υποδείγματα υγειονομικών πιστοποιητικών που παρατίθενται στην απόφαση 2010/470/ΕΕ.
- (9) Επιπλέον, στο υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος ιπποειδών που ορίζονται ως Υπόδειγμα 1 στο τμήμα Α του μέρους 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2010/471/ΕΕ και στο υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές στην Ένωση των ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που ορίζονται ως Υπόδειγμα 1 στο τμήμα Α του μέρους 2 του παραρτήματος II της απόφασης 2010/471/ΕΕ, θα πρέπει να τροποποιηθούν οι όροι για την υγεία των ζώων σε ό,τι αφορά τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα, λαμβάνοντας υπόψη τα διεθνή πρότυπα για τις υγειονομικές δοκιμές που καθορίζονται στο «Εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων» <sup>(5)</sup>.
- (10) Για την περαιτέρω μείωση του διοικητικού φόρτου, επειδή συνδέονται με τις ζωοτεχνικές απαιτήσεις και δεν είναι συναφείς με την πιστοποίηση των όρων για την υγεία των ζώων, είναι σκόπιμο να διαγραφούν οι πληροφορίες σχετικά με τη φυλή από το σημείο I.31. του μέρους I του υποδείγματος υγειονομικών πιστοποιητικών που καθορίζονται στην απόφαση 2010/470/ΕΕ και το σημείο I.28. του μέρους I του υποδείγματος υγειονομικών πιστοποιητικών που καθορίζονται στην απόφαση 2010/471/ΕΕ.
- (11) Συνεπώς, οι αποφάσεις 2010/470/ΕΕ και 2010/471/ΕΕ θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (12) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

<sup>(1)</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2010/471/ΕΕ, της 26ης Αυγούστου 2010, σχετικά με τις εισαγωγές στην Ένωση σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών όσον αφορά τους καταλόγους κέντρων συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος και τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων καθώς και τις απαιτήσεις πιστοποίησης (ΕΕ L 228 της 31.8.2010, σ. 52).

<sup>(2)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 846/2014 της Επιτροπής, της 4ης Αυγούστου 2014, για την τροποποίηση του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τους όρους για τα ιπποειδή-δότες (ΕΕ L 232 της 5.8.2014, σ. 5).

<sup>(3)</sup> Οδηγία 2009/156/ΕΚ του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, σχετικά με τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν τη διακίνηση των ιπποειδών και τις εισαγωγές ιπποειδών προέλευσης τρίτων χωρών (ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1).

<sup>(4)</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 176/2010 της Επιτροπής, της 2ας Μαρτίου 2010, για την τροποποίηση του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος, τις ομάδες συλλογής και παραγωγής εμβρύων, καθώς και τους όρους για τα ιπποειδή δότες και τα αιγοπρόβατα δότες και το χειρισμό του σπέρματος, των ωαρίων και των εμβρύων των εν λόγω ειδών (ΕΕ L 52 της 3.3.2010, σ. 14).

<sup>(5)</sup> Εγχειρίδιο για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων, Έκδοση 2013, Παγκόσμιος Οργανισμός για την Υγεία των Ζώων.

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

**Τροποποιήσεις της απόφασης 2010/470/ΕΕ**

Η απόφαση 2010/470/ΕΕ τροποποιείται ως εξής:

1. Τα άρθρα 2 και 3 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 2

**Εμπόριο σπέρματος ιπποειδών**

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες σπέρματος ιπποειδών συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα I:

- α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IA για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- γ) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΓ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·
- δ) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΔ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων:
  - i) σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος·
  - ii) αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ:
    - μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014· ή
    - πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010·και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

Άρθρο 3

**Εμπόριο ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών**

Κατά τη μεταφορά τους από ένα κράτος μέλος σε άλλο οι παρτίδες ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση ένα από τα υποδείγματα που καθορίζονται στο παράρτημα II:

- α) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΑ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεγεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·

- β) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIΒ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·
- γ) υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού III για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα.»

2. Τα παραρτήματα I και II αντικαθίστανται από το κείμενο του παραρτήματος I της παρούσας απόφασης.

## Άρθρο 2

### Τροποποιήσεις της απόφασης 2010/471/ΕΕ

Η απόφαση 2010/471/ΕΕ τροποποιείται ως εξής:

1. Στο άρθρο 2, το στοιχείο γ) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που καταρτίστηκε σύμφωνα με ένα από τα ακόλουθα υποδείγματα που παρατίθενται στο μέρος 2 του παραρτήματος I· και συμπληρώθηκε σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις που ορίζονται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος:

i) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

ii) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

iii) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 3 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα·

iv) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 4 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων:

— σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος·

— αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ:

α. μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014· ή

β. πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010·

και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος.

Ωστόσο, όταν στις διμερείς συμφωνίες μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και τρίτων χωρών ορίζονται ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης, ισχύουν οι απαιτήσεις αυτές.»

2. Στο άρθρο 3, το στοιχείο γ) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«γ) συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που καταρτίστηκε σύμφωνα με ένα από τα ακόλουθα υποδείγματα που παρατίθενται στο μέρος 2 του παραρτήματος II και συμπληρώθηκε σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις που ορίζονται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος:

i) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχει συλλεγεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα·

ii) ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα.

Ωστόσο, όταν στις διμερείς συμφωνίες μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και τρίτων χωρών ορίζονται ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης, ισχύουν οι απαιτήσεις αυτές.»

3. Τα παραρτήματα I και II τροποποιούνται σύμφωνα με το παράρτημα II της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 3

**Αποδέκτες**

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 6 Φεβρουαρίου 2015.

Για την Επιτροπή  
Vytenis ANDRIUKAITIS  
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΩΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΕΜΠΟΡΙΟ ΣΤΗΝ ΈΝΩΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΠΕΡΜΑΤΟΣ ΙΠΠΟΕΙΔΩΝ**

## ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΑ για το εμπόριο στην Ένωση παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοενωσιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός
				I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO
				I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας	
					Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
I.14.		I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης		I.17.				
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>				
		I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου		I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Εμπορεύματα που έχουν πιστοποιηθεί για: Τεχνητή αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>						
I.26. Διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΥΚΕ		I.27. Διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών <input type="checkbox"/> Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		
				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.		
I.30.						
I.31. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων  Είδος (επιστημονική ονομασία)      Ταυτότητα του δότη      Ημερομηνία συλλογής      Ποσότητα						

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. Το κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί με σκοπό το εμπόριο, έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(3)</sup> .	
	II.1.1. στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της ελάχιστης περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος:	
	II.1.1.1. βρισκόταν σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής <sup>(1)</sup> κράτους μέλους το οποίο δεν θεωρείτο μολυσμένο από την αφρικανική πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΟΚ <sup>(4)</sup> .	
	II.1.1.2. πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις·	
	II.1.1.3. περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών·	
	II.2. Στο κέντρο έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή τα οποία πληρούν τους όρους του άρθρου 4 και του άρθρου 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ·	
	II.3. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεγεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:	
	II.3.1. δεν έχουν παρουσιάσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο συλλογής σπέρματος και κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος·	
	II.3.2. έχουν παραμείνει επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία παρουσίαζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο·	
	II.3.3. δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία κατά τη διάρκεια περιόδου 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 ή II.3.5.3, καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής·	
	II.3.4. έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ) και διεξήχθησαν σε εργαστήριο το οποίο αναγνωρίζεται από την αρμόδια αρχή και έχει συμπεριλάβει στη διαπίστευσή του τις δοκιμές που αναφέρονται στο εξής, σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004 <sup>(5)</sup> :	
	II.3.4.1. δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (AGID ή δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) ή ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα·	
	II.3.4.2. για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA),	
	<sup>(1)</sup> είτε [II.3.4.2.1. δοκιμή αδρανοποίησης ορού με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα·]	
	<sup>(1)</sup> και/ή [II.3.4.2.2. δοκιμή απομόνωσης ιού, αλυσιδωτή αντίδραση πολυμεράσης (PCR) ή PCR πραγματικού χρόνου με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·]	
II.3.4.3. για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM), δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα που πραγματοποιείται σε τρία δείγματα (εκκρίματα) τα οποία λαμβάνονται από τον επιβήτορα-δότη δύο φορές σε διάστημα όχι μικρότερο των 7 ημερών τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βάλανου (πόσθη), την ουρήθρα και το ουρηθραίο βοθρίο·		
Σε καμία περίπτωση δεν ελήφθησαν τα δείγματα νωρίτερα από 7 ημέρες (συστηματική αγωγή) ή 21 ημέρες (τοπική αγωγή) έπειτα από αντιμικροβιακή αγωγή του επιβήτορα-δότη και τοποθετήθηκαν σε μέσο μεταφοράς με ενεργό άνθρακα, όπως Amies medium, πριν από την αποστολή στο εργαστήριο, σε περίπτωση που είχαν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή για:		
<sup>(1)</sup> είτε [II.3.4.3.1. την απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> έπειτα από καλλιέργεια υπό μικροαερόφιλες συνθήκες επί 7 τουλάχιστον ημέρες, εντός 24 ωρών από τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη ή 48 ωρών, αν τα δείγματα διατηρούνται δροσερά κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·]		



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) και/ή	[[II.3.4.3.2. την ανίχνευση του γονιδιώματος <i>Taylorella equigenitalis</i> μέσω PCR ή PCR πραγματικού χρόνου, που εκτελείται εντός 48 ωρών μετά τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη]			
II.3.5.	έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.3.4. σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα δοκιμής που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία II.3.5.1., II.3.5.2. και II.4.5.3., ως ακολούθως:			
(6) [[II.3.5.1.	Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη.			
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (7) από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής ή πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος που προορίζεται για το εμπόριο νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος.]			
(6) [[II.3.5.2.	Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, αλλά εγκατέλειψε το κέντρο υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου του κέντρου για συνεχόμενη περίοδο μικρότερη των 14 ημερών και/ή άλλο ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη.			
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (7) από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής ή πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος που προορίζεται για το εμπόριο νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος			
και	κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος που προορίζεται για το εμπόριο νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος, ο επιβήτορας-δότης υποβλήθηκε στις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4., ως εξής:			
	α) για τη λοιμώδη αναμία των ιπποειδών, μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.1. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη (7) το αργότερο 90 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω			
	β) για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών:			
	(1) είτε [μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.2. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα που ελήφθη (7) το αργότερο 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω]			
	(1) είτε [μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.2.2 πραγματοποιήθηκε σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη που ελήφθη (7) το αργότερο έξι μήνες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται παραπάνω και δείγμα αίματος που ελήφθη (7) από τον επιβήτορα-δότη στη διάρκεια της εξαμήνιας περιόδου αντέδρασε με θετικό αποτέλεσμα σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών σε διάλυμα ορού άνω του ένα προς τέσσερα]			
	γ) για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών, μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.3. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε τρία δείγματα (εκκρίματα) που ελήφθησαν (7) το αργότερο 60 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω			
	(1) είτε [δύο φορές με διαφορά τουλάχιστον 7 ημερών]			
	(1) είτε [μία φορά και υποβλήθηκε σε PCR ή σε PCR πραγματικού χρόνου.]			
(6) [[II.3.5.3.	Ο επιβήτορας-δότης δεν πληροί τις προϋποθέσεις που αναφέρονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο II σημεία 1.6 α) και β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και το σπέρμα συλλέγεται για να διατεθεί στο εμπόριο κατεψυγμένο.			
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στα σημεία II.3.4.1, II.3.4.2. και II.3.4.3. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (7) από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής			
και	οι δοκιμές που περιγράφονται στα σημεία II.3.4.1 και II.3.4.3. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (7) από τον επιβήτορα-δότη, κατά τη διάρκεια της περιόδου αποθήκευσης του σπέρματος τουλάχιστον 30 ημέρες από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και πριν από την απομάκρυνση του σπέρματος από το κέντρο συλλογής σπέρματος, το λιγότερο 14 ημέρες και όχι πάνω από 90 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω			

**ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ**

**Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Α**

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<i>και</i>	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [οι δοκιμές για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.2. έχουν πραγματοποιηθεί σε δείγματα που ελήφθησαν ( <sup>7</sup> ) κατά την περίοδο αποθήκευσης του σπέρματος τουλάχιστον 30 ημέρες από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και πριν από την απομάκρυνση του σπέρματος από το κέντρο συλλογής σπέρματος ή που χρησιμοποιήθηκαν το λιγότερο 14 ημέρες και όχι πάνω από 90 ημέρες ύστερα από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.]			
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [επιβεβαιώθηκε ότι ο οροθετικός επιβήτορας-δότης δεν είναι φορέας του ιού της λοιμώδους αρτηρίτιδας των ιπποειδών με δοκιμή απομόνωσης ιού, PCR ή PCR πραγματικού χρόνου που διενεργήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε δείγμα κλάσματος του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη που ελήφθη ( <sup>7</sup> ) δύο φορές ανά έτος σε διάστημα τουλάχιστον τεσσάρων μηνών και ο επιβήτορας-δότης αντέδρασε με θετικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα τουλάχιστον σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών.]]			
II.3.6.	έχουν υποβληθεί στις δοκιμές που προβλέπονται στο σημείο II.3.5. σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τις ακόλουθες ημερομηνίες:			

Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης ( <sup>7</sup> )		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους ( <sup>7</sup> )				
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		GEM II.3.4.3.	
					Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα

( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i>	[II.4. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά.]
( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i>	[II.4. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα κατωτέρω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών, ώστε στην τελική αραιώση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον ( <sup>8</sup> ): ..... :]
II.5.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:
II.5.1.	έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·
II.5.2.	στην περίπτωση κατεψυγμένου σπέρματος, αποθηκεύτηκε για ελάχιστη περίοδο 30 ημερών από την ημερομηνία της συλλογής του σπέρματος·
II.5.3.	έχει αποσταλεί στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.				
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.12.: Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.</p> <p>Πλαίσιο I.13.: Ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.</p> <p>Πλαίσιο I.23.: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.31.: Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.3.6.:</p> <p>Συντομογραφίες:</p> <p>EIA-1 Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA), δοκιμή πρώτη φορά</p> <p>EIA-2 EIA, δοκιμή δεύτερη φορά</p> <p>EVA-B1 Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA), δοκιμή σε δείγμα αίματος πρώτη φορά</p> <p>EVA-B2 EVA δοκιμή σε δείγμα αίματος, δεύτερη φορά</p> <p>EVA-S1 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος, πρώτη φορά</p> <p>EVA-S2 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος, δεύτερη φορά</p> <p>CEM-11 Λοιμώδης μητρίτιδα ιπποειδών (CEM), δοκιμή πρώτη φορά στο πρώτο δείγμα</p> <p>CEM-12 CEM δοκιμή πρώτη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-11</p> <p>CEM-21 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο πρώτο δείγμα</p> <p>CEM-22 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-21</p> <p>Οδηγίες:</p> <p>Για κάθε ταυτοποίηση σπέρματος στη στήλη Α στο κατωτέρω παράδειγμα, το πρόγραμμα δοκιμών (σημεία II.3.5.1., II.3.5.2. και/ή II.3.5.3.) περιγράφεται στη στήλη Β και οι στήλες Γ και Δ συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες.</p> <p>Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, όπως απαιτείται στα σημεία II.3.5.1., II.3.5.2. και II.3.5.3., αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο παρακάτω παράδειγμα.</p> <p>Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής, όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.3.5.2. ή II.3.5.3., αναγράφονται στην κατώτερη γραμμή των στηλών 5 έως 9 στον πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο παρακάτω παράδειγμα.</p>								
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης <sup>(7)</sup>		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους <sup>(7)</sup>				
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
A	B	Γ	Δ	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνο εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που παρατίθενται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>3</sup>) ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.</p> <p>(<sup>4</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p> <p>(<sup>5</sup>) ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1.</p> <p>(<sup>6</sup>) Διαγράψτε το/τα πρόγραμμα/-τα που δεν ισχύει/-ουν για την εν λόγω παρτίδα.</p> <p>(<sup>7</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία στον πίνακα στο σημείο II.3.6 (σύμφωνα με τις οδηγίες του μέρους II των σημειώσεων).</p> <p>(<sup>8</sup>) Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των υπόλοιπων τυπογραφικών στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

## ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοενωσιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός
	I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής  Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού  Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας	
				Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		
I.14.		I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης		I.17.				
I.18. Προϊόντα		I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>				
		I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου		I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>						
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη <input type="checkbox"/> Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		
				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.		
I.30.						
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Ταυτότητα του δότη Ημερομηνία συλλογής Ποσότητα						

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. Το κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί με σκοπό το εμπόριο, έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ:	
	II.1.1. στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος:	
	II.1.1.1. βρισκόταν σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής <sup>(1)</sup> κράτους μέλους το οποίο δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχείο α) και στοιχείο β) της οδηγίας 2009/156/ΕΟΚ <sup>(3)</sup> .	
	II.1.1.2. πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(3)</sup> όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις:	
	II.1.1.3. περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών	
	II.2. Στο κέντρο έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή τα οποία πληρούν τους όρους του άρθρου 4 και του άρθρου 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(3)</sup> .	
	II.3. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:	
	II.3.1. δεν έχουν παρουσιάσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο και κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος:	
	II.3.2. έχουν παραμείνει επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία παρουσίαζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο:	
	II.3.3. δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία κατά τη διάρκεια 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 ή II.3.5.3, καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής:	
II.3.4. έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Διεθνούς Οργανισμού Υγείας των Ζώων (ΟΙΕ), που διεξάγονται σε δείγματα που λαμβάνονται σύμφωνα με ένα από τα προγράμματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.3.5 σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή:		
	(1) είτε [II.3.4.1. δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα:]	
	(1) ή [II.3.4.1. δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα:]	
και	(1) είτε [II.3.4.2. δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα:]	
	(1) ή [II.3.4.2. δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη:]	
και	II.3.4.3. δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) που διεξάγεται δύο φορές σε δείγματα που λαμβάνονται σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βαλάνου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση:	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.3.5.	έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.3.4 σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα <sup>(4)</sup> που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 και II.3.5.3 ως ακολούθως:			
II.3.5.1.	<p>Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη.</p> <p>Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(5)</sup> πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών.</p>			
II.3.5.2.	<p>Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, αλλά εγκατέλειψε το κέντρο υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου του κέντρου για συνεχόμενη περίοδο μικρότερη των 14 ημερών, ή/και άλλο ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη.</p> <p>Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(5)</sup> πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος της γόνιμης περιόδου ή της περιόδου συλλογής κατά το έτος που πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών,</p>			
<i>και</i>	η δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο II.3.4.1. για τη λοιμώδη αναίμια των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη <sup>(5)</sup> το αργότερο 90 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.			
<i>και</i>	<sup>(1)</sup> είτε [μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4.2. για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη <sup>(5)</sup> το αργότερο 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω,]			
	<sup>(1)</sup> ή [δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη <sup>(5)</sup> το αργότερο εντός εξαμήνου πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και το δείγμα αίματος που ελήφθη κατά την ίδια ημερομηνία <sup>(5)</sup> αντέδρασε θετικά σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών σε διάλυμα ορού άνω του ένα προς τέσσερα,]			
<i>και</i>	η δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο II.3.4.3 για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(5)</sup> το αργότερο 60 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.			
II.3.5.3.	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(5)</sup> πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος της γόνιμης περιόδου ή της περιόδου συλλογής κατά το έτος που πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω			
<i>και</i>	οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.4. πραγματοποιήθηκαν την τελευταία φορά σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(5)</sup> το λιγότερο 14 ημέρες και όχι πάνω από 90 ημέρες ύστερα από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.			

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		II.β.			
II.3.6. έχουν υποβληθεί στις δοκιμές που προβλέπονται στο σημείο II.3.5. σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τις ακόλουθες ημερομηνίες:							
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης <sup>(5)</sup>		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους <sup>(5)</sup>			
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.
Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος				1. δείγμα	2. δείγμα	
<p>(<sup>1</sup>) είτε [II.4. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά·]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή [II.4. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα κατωτέρω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών ώστε στην τελική αραίωση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον <sup>(6)</sup>: ..... ]</p> <p>II.5. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:</p> <p>II.5.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·</p> <p>II.5.2. έχει αποσταλεί στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.12: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.</p> <p>Πλαίσιο I.13: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.</p> <p>Πλαίσιο I.23: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.31: η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.</p> <p>η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.</p> <p>ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του κέντρου σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος.</p>							



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.				
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.3.6:</p> <p>Συντμήσεις:</p> <p>EIA-1 Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA) δοκιμή πρώτη φορά</p> <p>EIA-2 EIA δοκιμή δεύτερη φορά</p> <p>EVA-B1 Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA), δοκιμή σε δείγμα αίματος πρώτη φορά</p> <p>EVA-B2 EVA δοκιμή σε δείγμα αίματος δεύτερη φορά</p> <p>EVA-S1 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος πρώτη φορά</p> <p>EVA-S2 EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος δεύτερη φορά</p> <p>CEM-11 Λοιμώδης μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) δοκιμή πρώτη φορά στο πρώτο δείγμα</p> <p>CEM-12 CEM δοκιμή πρώτη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-11</p> <p>CEM-21 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο πρώτο δείγμα</p> <p>CEM-22 CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-21</p> <p>Οδηγίες:</p> <p>Για κάθε ταυτοποίηση σπέρματος στη στήλη Α στο κατωτέρω παράδειγμα, το πρόγραμμα δοκιμών (II.3.5.1, II.3.5.2 ή/και II.3.5.3) πρέπει να περιγράφεται στη στήλη Β και οι στήλες Γ και Δ πρέπει να συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες.</p> <p>Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, όπως απαιτείται στα σημεία II.3.5.1, II.3.5.2 και II.3.5.3, αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή τα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο κατωτέρω παράδειγμα.</p> <p>Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής, όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.3.5.2. ή II.3.5.3., αναγράφονται στην κατώτερη γραμμή των στηλών 5 έως 9 στον πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο κατωτέρω παράδειγμα.</p>								
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης <sup>(5)</sup>		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους <sup>(5)</sup>				
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
A	B	Γ	Δ	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
<p><sup>(1)</sup> Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p><sup>(2)</sup> Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>.</p> <p><sup>(3)</sup> ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p>								

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>(<sup>4</sup>) Διαγράψτε το/τα πρόγραμμα/-τα που δεν ισχύει/-ουν για την εν λόγω παρτίδα.</p> <p>(<sup>5</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία στο σημείο II.3.6 του πίνακα (σύμφωνα με την καθοδήγηση του μέρους II των σημειώσεων).</p> <p>(<sup>6</sup>) Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των υπόλοιπων τυπογραφικών στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

## ΜΕΡΟΣ Γ

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΠΓ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοενωσιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζομενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς						
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή								
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή								
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.								
			I.7.								
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		
	I.14.				I.15.						
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.						
	I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>				I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Κατάψυξη <input type="checkbox"/>								I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου								I.24. Είδος συσκευασίας			
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>											
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη <input type="checkbox"/> Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO					
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.							
I.30.											
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων  Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα					

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Γ

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:					
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1.	Το κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί με σκοπό το εμπόριο:			
	II.1.1.	έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·			
	II.1.2.	βρίσκεται σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής <sup>(1)</sup> κράτους μέλους το οποίο κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος <sup>(1)</sup> ή μέχρι τη λήξη της υποχρεωτικής περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα <sup>(1)</sup> δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(3)</sup> ·			
	II.1.3.	πληρούσε κατά τη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία της αποστολής του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος <sup>(1)</sup> ή μέχρι τη λήξη της περιόδου υποχρεωτικής αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα <sup>(1)</sup> , τους όρους του άρθρου 4 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ·			
	II.1.4.	περιείχε κατά τη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος μέχρι την ημερομηνία αποστολής του νωπού/διατηρημένου με ψύξη σπέρματος <sup>(1)</sup> ή μέχρι τη λήξη της περιόδου υποχρεωτικής αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα <sup>(1)</sup> μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών·			
	II.2.	Η εισαγωγή όλων των ιπποειδών στο κέντρο πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 4 και 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(3)</sup> ·			
	II.3.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:			
	II.3.1.	κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου,			
	II.3.2.	κατά τη διάρκεια τουλάχιστον 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος δεν είχαν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία,			
	II.3.3.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος παρέμειναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών,			
	II.3.4.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 60 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος παρέμειναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,			
	II.3.5.	εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από κάποια μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή του σπέρματος,			
	II.3.6.	υποβλήθηκαν στις ακόλουθες υγειονομικές εξετάσεις που διεξήχθησαν σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το πρόγραμμα δοκιμών όπως ορίζεται στο σημείο II.3.7.			
		[II.3.6.1.	δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναμία των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα]		
και	<sup>(1)</sup> είτε	[II.3.6.2.	δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα· και]		
	<sup>(1)</sup> ή	[II.3.6.2.	δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη]		

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Γ

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<i>και</i>	II.3.6.3. δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών που διεξάγεται δύο φορές σε σπέρμα που συλλέγεται από τον επιβήτορα-δότη σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βάλανου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·		
II.3.7.	υποβλήθηκαν σε ένα από τα ακόλουθα προγράμματα δοκιμών <sup>(4)</sup> :		
II.3.7.1.	<p>Ο επιβήτορας-δότης παρέμεινε συνεχώς στο κέντρο συλλογής τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος και κατά την περίοδο συλλογής και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών.</p> <p>Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... <sup>(5)</sup> και, στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών, σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις ..... <sup>(5)</sup>, δηλαδή τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την έναρξη της προαναφερομένης περιόδου παραμονής και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου·</p>		
II.3.7.2.	<p>Ο επιβήτορας-δότης δεν παρέμεινε συνεχώς στο κέντρο συλλογής ή άλλα ιπποειδή του κέντρου συλλογής ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή των οποίων η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη του επιβητόρα-δότη.</p> <p>Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... <sup>(5)</sup> και, στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών, σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις ..... <sup>(5)</sup>, δηλαδή εντός της περιόδου των 14 ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου</p>		
<i>και</i>	η δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο II.3.6.1 για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... <sup>(5)</sup> δηλαδή το αργότερο 120 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται πιο πάνω·		
<i>και</i>	<p>(1) <i>είτε</i> [μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6.2 για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά σε δείγμα που ελήφθη στις ..... <sup>(5)</sup>, δηλαδή το αργότερο 30 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω,]</p> <p>(1) <i>ή</i> [επιβεβαιώθηκε με δοκιμή απομόνωσης ιού ότι ο οροθετικός επιβήτορας δεν είναι φορέας του ιού της λοιμώδους αρτηρίτιδας των ιπποειδών, η οποία δοκιμή διεξήχθη σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβητόρα-δότη η συλλογή του οποίου πραγματοποιήθηκε στις ..... <sup>(5)</sup>, δηλαδή το αργότερο ένα έτος πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω·]</p>		
II.3.7.3.	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.3.6. διεξήχθησαν κατά τη διάρκεια της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης κατεψυγμένου σπέρματος και το νωρίτερο 14 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... <sup>(5)</sup> και στην περίπτωση της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών σε δεύτερο δείγμα που ελήφθη στις ..... <sup>(5)</sup> .		
II.4.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II και κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.		
<b>Σημειώσεις</b>			
<b>Μέρος I:</b>			
Πλαίσιο I.12.: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.			
Πλαίσιο I.13.: ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.			
Πλαίσιο I.23.: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>Πλαίσιο I.31.: η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.</p> <p>η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.</p> <p>ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του κέντρου σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 και στο οποίο πραγματοποιήθηκε η συλλογή του σπέρματος.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a></p> <p>(<sup>3</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) Διαγράψτε το/τα πρόγραμμα/-τα που δεν ισχύει/-ουν για την εν λόγω παρτίδα.</p> <p>(<sup>5</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής</p> <table> <tr> <td>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

## ΜΕΡΟΣ Δ

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΔ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 ή πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοεθνισιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζομενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6. Αριθμός/-οί σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών		Αριθμός/-οί συνοδευτικών εγγράφων	
			I.7.			
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός
				I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO
				I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας	
					Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
I.14.		I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης		I.17.				
I.18. Προϊόντα		I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>				
		I.20. Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Κατάψυξη <input type="checkbox"/>		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου		I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>						
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες <input type="checkbox"/>		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη <input type="checkbox"/>				
Τρίτες χώρες		Κωδικός ISO		Κράτος μέλος		
Σημείο εξόδου		Κωδικός		Κράτος μέλος		
Σημείο εισόδου		Αριθμός ΣΣΕ		Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/>		I.29.				
Τρίτες χώρες		Κωδικός ISO				
Σημείο εξόδου		Κωδικός				
I.30.						
I.31. Ταυτοποίηση των προϊόντων						
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		
				Ποσότητα		

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Δ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω		
<b>Μέρος II: Πιστοποίηση</b>  <sup>(1)</sup> είτε {II.1.	έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί τουλάχιστον επί 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> το οποίο βρίσκεται στο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(3)</sup> και από το οποίο το σπέρμα μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται αναλυτικά στο πλαίσιο I.12 το οποίο βρίσκεται στο ίδιο κράτος μέλος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα υπό τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς υγειονομικούς και κτηνιατρικούς όρους πιστοποίησης με εκείνους που προβλέπονται στο/στην	
	<sup>(1)</sup> είτε [παράρτημα I μέρος A της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα I μέρος B της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα I μέρος Γ της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [απόφαση 95/307/ΕΚ·]	
<sup>(1)</sup> είτε {II.1.	έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για μια περίοδο 30 ημερών τουλάχιστον αμέσως μετά τη συλλογή του σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> που βρίσκεται στην Ένωση και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και μεταφέρθηκε στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12 σύμφωνα με το/την:	
	<sup>(1)</sup> είτε [παράρτημα I μέρος A της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα I μέρος B της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα I μέρος Γ της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα I μέρος Δ της απόφασης 2010/470/ΕΕ·]	
<sup>(1)</sup> ή {II.1.	έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(2)</sup> που βρίσκεται σε τρίτη χώρα ή περιοχή της που περιλαμβάνονται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ, το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και εισήχθη στην Ένωση σύμφωνα με το άρθρο 4 της απόφασης 2004/211/ΕΚ σύμφωνα με το/την:	
	<sup>(1)</sup> είτε [παράρτημα II τμήμα Α μέρος 2 της απόφασης 2010/471/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα II τμήμα Β μέρος 2 της απόφασης 2010/471/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα II τμήμα Γ μέρος 2 της απόφασης 2010/471/ΕΕ·]	
	<sup>(1)</sup> ή [παράρτημα II τμήμα Δ μέρος 2 της απόφασης 2010/471/ΕΕ·]	
<sup>(1)</sup> ή [απόφαση 96/539/ΕΚ·]		
II.2.	αποθηκεύτηκε στο εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος <sup>(2)</sup> που αναφέρεται στο πλαίσιο I.12., το οποίο λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·	
II.3.	απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.	
<b>Σημειώσεις</b>		
<b>Μέρος I:</b>		
Πλαίσιο I.6.:	Ο/οι αριθμός/-οί των σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών ή συνοδευτικών εγγράφων αντιστοιχεί/-ούν στον αριθμό σειράς του/των ατομικού/-ών επίσημου/-ων εγγράφου/-ων ή υγειονομικού/-ων πιστοποιητικού/-ών [είτε INTRA ή CVED] που συνόδευε/-αν το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος της καταγωγής του στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω. Το/τα πρωτότυπο/-α του/των εγγράφου/-ων ή του/των πιστοποιητικού/-ών αυτών ή το/τα επίσημα επικυρωμένο/-α αντίγραφο/ά τους πρέπει να επισυνάπτονται στο παρόν πιστοποιητικό.	



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Δ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>Πλαίσιο I.12.: Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος.</p> <p>Πλαίσιο I.13.: Ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος ή στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος ή στην εκμετάλλευση προορισμού του σπέρματος.</p> <p>Πλαίσιο I.23.: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.31.: Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>;</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>3</sup>) ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των υπόλοιπων τυπογραφικών στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 70%;">Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td>Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΩΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΕΜΠΟΡΙΟ ΣΤΗΝ ΈΝΩΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΩΡΙΩΝ ΚΑΙ ΕΜΒΡΥΩΝ  
ΙΠΠΟΕΙΔΩΝ**

## ΜΕΡΟΣ Α

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΠΑ για το εμπόριο στην Ένωση παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεγεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοενωσιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιασζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς							
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή									
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή									
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.6.									
					I.7.									
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός		
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης				I.13. Τόπος προορισμού  Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.14.				I.15.									
	I.16. Μέσα μεταφοράς  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης				I.17.									
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος						I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>			I.20. Ποσότητα				
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας							
	I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας							
	I.25. Εμπορεύματα που έχουν πιστοποιηθεί για: Τεχνητή αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>													
I.26. Διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου				Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΥΚΕ		I.27. Διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών <input type="checkbox"/> Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος				Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO				
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Σημείο εξόδου				Κωδικός ISO Κωδικός		I.29.								
I.30.														
I.31. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων  Είδος (Επιστημονική ονομασία)      Κατηγορία      Ταυτότητα του δότη      Ημερομηνία συλλογής      Ποσότητα														

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:					
Μέρος II: Πιστοποίηση	(1) <i>είτε</i>	[II.1.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo)/τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo <sup>(1)</sup> που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων <sup>(2)</sup> η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(3)</sup> .]		
	(1) <i>είτε</i>	[II.1.	τα έμβρυα που έχουν παραχθεί με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro)/τα έμβρυα που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς <sup>(1)</sup> που περιγράφονται ανωτέρω έχουν παραχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα παραγωγής εμβρύων <sup>(2)</sup> η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 και παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		
	(1) <i>είτε</i>	[II.2.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση τα οποία περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		
	(1) <i>είτε</i>	[II.2.	τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo τα οποία περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		
	(1) <i>είτε</i>	[II.2.	τα έμβρυα που έχουν παραχθεί με τεχνητή γονιμοποίηση ανωτέρω περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		
	(1) <i>είτε</i>	[II.2.	τα έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		
	II.3.	τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω προέρχονται από φοράδες-δότριες οι οποίες:			
	II.3.1.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες πληρούν τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(4)</sup> και στις οποίες έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή που πληρούν τους όρους των άρθρων 4 και 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ.			
	II.3.2.	πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.			
	II.3.3.	δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και μεταξύ της ημερομηνίας του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.3.4.1 και II.3.4.2 και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων.			
II.3.4.	έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του Εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ) και διεξήχθησαν σε εργαστήριο το οποίο αναγνωρίζεται από την αρμόδια αρχή και έχει συμπεριλάβει στη διαπίστευσή του τις δοκιμές που αναφέρονται στο εξής, σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004 <sup>(5)</sup> , ως εξής:				
II.3.4.1.	για τη λοιμώδη αναμία των ιπποειδών (ΕΙΑ), δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (AGID ή δοκιμή Coggins) ή ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) με αρνητικό αποτέλεσμα σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στις ..... <sup>(6)</sup> , δηλαδή τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου που αναφέρεται στο σημείο II.3.3, και η δοκιμή πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... <sup>(6)</sup> · το πολύ 90 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων που προορίζονται για εμπόριο.				
II.3.4.2.	για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM), διενεργήθηκε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα με αρνητικό αποτέλεσμα σε δύο τουλάχιστον δείγματα (εκκρίματα) που λαμβάνονται κατά τη διάρκεια της περιόδου που αναφέρεται στο σημείο II.3.3 τουλάχιστον από τις βλεννογόνους επιφάνειες του βοθρίου και των κόλπων της κλειτορίδας της φοράδας-δότριας.				

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) είτε	[II.3.4.2.1. δύο φορές με διάστημα τουλάχιστον 7 ημερών στις ..... (6) και στις ..... (6), στην περίπτωση της απομόνωσης του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> έπειτα από καλλιέργεια υπό μικροαερόφιλες συνθήκες επί 7 τουλάχιστον ημέρες, εντός 24 ωρών από τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη ή 48 ωρών αν τα δείγματα διατηρούνται δροσερά κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.]			
(1) και/ή	[II.3.4.2.2. μία φορά στις ..... (6), στην περίπτωση της ανίχνευσης του γονιδιώματος <i>Taylorella equigenitalis</i> μέσω αλυσιδωτής αντίδρασης πολυμεράσης (PCR) ή PCR πραγματικού χρόνου, που εκτελείται εντός 48 ωρών μετά τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη.]			
	Σε καμία περίπτωση, δεν ελήφθησαν τα δείγματα που αναφέρονται στα σημεία II.3.4.2.1. και II.3.4.2.2. νωρίτερα από 7 ημέρες (συστηματική αγωγή) ή 21 ημέρες (τοπική αγωγή) έπειτα από αντιμικροβιακή αγωγή του επιβήτορα-δότη και τοποθετήθηκαν σε μέσο μεταφοράς με ενεργό άνθρακα, όπως Amies medium, πριν από την αποστολή στο εργαστήριο.			
(1) είτε	[II.4. η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής σπερματέγχυσης στις φοράδες-δότηριες με σπέρμα το οποίο είχε συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]			
(1) είτε	[II.4. η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης των ωαρίων, σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, με σπέρμα το οποίο είχε συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]			
(1) είτε	[II.4. τα ωάρια δεν έχουν έρθει σε επαφή με σπέρμα ιπποειδών.]			
	[II.5. τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω απεστάλησαν στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 6 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και το οποίο φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.]			
<b>Σημειώσεις</b>				
<b>Μέρος I:</b>				
Πλαίσιο I.12.:	Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.13.:	Ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.23.:	Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31.:	κατηγορία: διευκρινίστε αν: πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση, ωάρια που έχουν ληφθεί με φυσική γονιμοποίηση, έμβρυα που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς.  Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.  Η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.			
<b>Μέρος II:</b>				
(1)	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(2)	Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:			
	<a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a> .			

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>(<sup>3</sup>) ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.            (<sup>4</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.            (<sup>5</sup>) ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1.            (<sup>6</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία.            — Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των υπόλοιπων τυπογραφικών στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td style="width: 50%;">Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:</td> <td></td> </tr> </table>			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:										

## ΜΕΡΟΣ Β

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού IIB για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων ή παραγωγής από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υγειονομικό πιστοποιητικό για το εμπόριο εντός της Ένωσης

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιάζομενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.10. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.11. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης		I.17.					
	I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος/κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες <input type="checkbox"/>		I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη <input type="checkbox"/>						
Τρίτες χώρες		Κωδικός ISO		Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
Σημείο εξόδου		Κωδικός		Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
Σημείο εισόδου		Αριθμός ΣΣΕ		Κράτος μέλος		Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/>		I.29.						
Τρίτες χώρες		Κωδικός ISO						
Σημείο εξόδου		Κωδικός						
I.30.								
I.31. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Κατηγορία	Ταυτότητα του δότη	Ημερομηνία συλλογής	Ποσότητα			

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:				
Μέρος II: Πιστοποίηση	(1) είτε	[II.1.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo)/τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo (1) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων (2) η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
	(1) ή	[II.1.	τα έμβρυα που έχουν παραχθεί από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro)/τα έμβρυα που έχουν υποστεί μικροχειρισμούς (1) που περιγράφονται ανωτέρω έχουν παραχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί από ομάδα παραγωγής εμβρύων (2) η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III παράγραφος 1 και παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
	(1) είτε	[II.2.	τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
	(1) ή	[II.2.	τα ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
	(1) ή	[II.2.	τα έμβρυα που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 3 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
	(1) ή	[II.2.	τα έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς που περιγράφονται ανωτέρω πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]	
		[II.3.	τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω προέρχονται από φοράδες-δότριες οι οποίες:	
		[II.3.1.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες πληρούν τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ (4) και στις οποίες έχουν εισαχθεί μόνον ιπποειδή που πληρούν τους όρους των άρθρων 4 και 5 ή των άρθρων 12 έως 16 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ.	
		[II.3.2.	πληρούν τις συμπληρωματικές απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο IV παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.	
		[II.3.3.	δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και μεταξύ της ημερομηνίας του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.1.3.4 και II.1.3.5 και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων και των εμβρύων.	
	[II.3.4.	έχουν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή σε δοκιμή ELISA για λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών που διενεργήθηκε σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στις ..... (3), δηλαδή κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων και η τελευταία δοκιμή πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... (3), δηλαδή το αργότερο 90 ημέρες πριν από τη συλλογή ωαρίων και εμβρύων.		
	[II.3.5.	έχουν υποβληθεί σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> έπειτα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών που πραγματοποιήθηκε με αρνητικά αποτελέσματα σε κάθε περίπτωση σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων από βλεννογόνους επιφάνειες του κλειτοριδικού βοθρίου και των κλειτοριδικών κολπωμάτων σε δύο διαδοχικούς οίστρους στις ..... (3) και στις ..... (3), και σε πρόσθετο δείγμα καλλιέργειας που ελήφθη κατά τον ένα από τους δύο οίστρους από τον ενδοτράχηλο στις ..... (3).		
(1) είτε	[II.4.	η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής σπερματέγχυσης στις φοράδες-δότριες με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]		



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) ή	II.4. η σύλληψη των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε κατόπιν τεχνητής (in vitro) γονιμοποίησης των ωαρίων σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ με σπέρμα το οποίο είχε συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I, κεφάλαιο II τμήμα I και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.]			
(1) ή	II.4. τα ωάρια δεν έχουν έρθει σε επαφή με σπέρμα ιπποειδών.]			
	II.5. τα ωάρια ή τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω απεστάλησαν στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα II σημείο 6 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και το οποίο φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.			
<b>Σημειώσεις</b>				
<b>Μέρος I:</b>				
Πλαίσιο I.12.:	ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.13.:	ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.			
Πλαίσιο I.23.:	αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.31.:	κατηγορία: διευκρινίστε αν: πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς.			
	η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.			
	η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.			
	ο αριθμός έγκρισης της ομάδας αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή/παραγωγή των ωαρίων/εμβρύων.			
<b>Μέρος II:</b>				
(1)	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(2)	Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a> .			
(3)	Συμπληρώστε την ημερομηνία.			
(4)	ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.			
—	Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.			
Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής	<p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Αριθμός TKM:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

## ΜΕΡΟΣ Γ

Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού ΙΙΓ για το εμπόριο εντός της Ένωσης παρτίδων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Πιστοποιητικό για το ενδοενωσιακό εμπόριο

Μέρος Ι: Πληροφορίες παρουσιαζόμενης παρτίδας	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς		
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.				
			I.7.				
	I.8. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.9. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	
				I.10. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	
				I.11. Περιοχή προορισμού		Κωδικός	
	I.12. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.13. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης
	I.14.		I.15.				
I.16. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης		Πλοίο <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/>	I.17.		Τρένο <input type="checkbox"/>		
I.18. Προϊόντα		I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>					
		I.20. Ποσότητα					
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Κατάψυξη <input type="checkbox"/>		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας					
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου		I.24. Είδος συσκευασίας					
I.25. Προϊόντα που έχουν πιστοποιηθεί για: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>							
I.26. Διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου Σημείο εισόδου		Κωδικός ISO Κωδικός Αριθμός ΣΣΕ	I.27. Διαμετακόμιση στα κράτη μέλη <input type="checkbox"/> Κράτος μέλος Κράτος μέλος Κράτος μέλος		Κωδικός ISO Κωδικός ISO Κωδικός ISO		
I.28. Εξαγωγή <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες Σημείο εξόδου		Κωδικός ISO Κωδικός	I.29.				
I.30.							
I.31. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)      Κατηγορία      Ταυτότητα του δότη      Ημερομηνία συλλογής      Ποσότητα							

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:		
<b>Μέρος II: Πιστοποίηση</b>	II.1. Τα ωάρια/έμβρυα <sup>(1)</sup> που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεχθεί από εγκεκριμένη από την αρμόδια αρχή ομάδα συλλογής <sup>(2)</sup> και έχουν υποστεί επεξεργασία σε κατάλληλο εργαστήριο·	
	II.2. Τα ωάρια/έμβρυα <sup>(1)</sup> έχουν συλλεχθεί από φοράδες-δότριες οι οποίες:	
	II.2.1. κατά την ημέρα της συλλογής βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις σε περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα περιοχής κράτους μέλους το οποίο δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(3)</sup> ,	
	II.2.2. βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική επίβλεψη, οι οποίες κατά την ημέρα της συλλογής πληρούσαν τους όρους του άρθρου 4 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ,	
	II.2.3. έχουν παραμείνει πριν από τη συλλογή σε εκμεταλλεύσεις απαλλαγμένες από κλινικά συμπτώματα λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών επί 60 ημέρες,	
	II.2.4. δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία κατά τη διάρκεια των 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής των ωαρίων/εμβρύων <sup>(1)</sup> ,	
II.2.5. εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών αμέσως πριν από τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων <sup>(1)</sup> ,		
II.2.6. δεν παρουσίαζαν κατά την ημέρα συλλογής κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου		
II.3. Τα ωάρια/έμβρυα <sup>(1)</sup> έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.4. Το σπέρμα που χρησιμοποιήθηκε για την τεχνητή σπερματέγχυση στις φοράδες-δότριες πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(4)</sup> <sup>(1)</sup> ·		
II.5. Τα ωάρια που χρησιμοποιήθηκαν για την τεχνητή παραγωγή εμβρύων πληρούν τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(1)</sup> .		
<b>Σημειώσεις</b>		
<b>Μέρος I:</b>		
Πλαίσιο I.12:	ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων που πραγματοποίησε τη συλλογή των ωαρίων/εμβρύων.	
Πλαίσιο I.13:	ο τόπος προορισμού αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων, στην ομάδα παραγωγής εμβρύων ή στην εκμετάλλευση προορισμού των ωαρίων/εμβρύων.	
Πλαίσιο I.23:	αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.	
Πλαίσιο I.31:	κατηγορία: διευκρινίστε αν: πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια που έχουν ληφθεί in vivo, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς.	
	η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.	
	η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.	
	ο αριθμός έγκρισης της ομάδας αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων της συλλογής ωαρίων/εμβρύων.	
<b>Μέρος II:</b>		
<sup>(1)</sup>	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.	
<sup>(2)</sup>	Μόνον εγκεκριμένες ομάδες συλλογής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:	
	<a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a> .	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Ωάρια και έμβρυα ιπποειδών – Μέρος Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.								
<p>(<sup>3</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) Δεν ισχύει για τα ωάρια.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της σφραγίδας και της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των άλλων στοιχείων του πιστοποιητικού.</p>										
<p>Επίσημος κτηνίατρος ή επίσημος επιθεωρητής</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td> <td style="width: 50%;">Ιδιότητα και τίτλος:</td> </tr> <tr> <td>Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):</td> <td>Αριθμός TKM:</td> </tr> <tr> <td>Ημερομηνία:</td> <td>Υπογραφή:</td> </tr> <tr> <td>Σφραγίδα:»</td> <td></td> </tr> </table>			Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:»	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:									
Τοπική κτηνιατρική μονάδα (TKM):	Αριθμός TKM:									
Ημερομηνία:	Υπογραφή:									
Σφραγίδα:»										

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ

Τα παραρτήματα Ι και ΙΙ της απόφασης 2010/471/ΕΕ τροποποιούνται ως ακολούθως:

(1) Στο παράρτημα Ι το τμήμα 2 αντικαθίσταται από τα ακόλουθα:

## «ΜΕΡΟΣ 2

## Τμήμα Α

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών που έχουν συλλεγεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος			I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ): <b>05 11 99 85</b>			I.20. Ποσότητα	
	I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας	
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Εμπορεύματα που έχουν πιστοποιηθεί για: Τεχνητή αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα			Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>	
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα		

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο/η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1.	Το κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(3)</sup> , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για εξαγωγή στην Ένωση εγκρίνεται και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και το κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(4)</sup> ,	
II.2.	στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος:	
II.2.1.	βρισκόταν στη χώρα εξαγωγής ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(5)</sup> , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής το οποίο: — δεν θεωρείτο μολυσμένο από την αφρικανική πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ, — ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας για περίοδο τουλάχιστον δύο ετών, — ήταν απαλλαγμένο από τη μάλη και τη δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·	
II.2.2.	πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως:	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.2.2.1. έπειτα από μια περίπτωση νοσήματος που αναφέρεται παρακάτω δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη: — από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών για τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο, — από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) τουλάχιστον για την περίοδο που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή AGID ή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται ύστερα από τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ζώα, — από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα, — από τη λύσσα επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα, — από τον άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,]	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.2.2.1. έπειτα από μια περίπτωση νοσήματος που αναφέρεται παρακάτω όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον 30 ημέρες από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών, από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα και τη λύσσα ή επί 15 ημέρες σε περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, ύστερα από τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·]	
II.2.3.	περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,	
II.3.	Πριν από την είσοδο στο κέντρο συλλογής σπέρματος οι επιβήτορες-δότες και οποιαδήποτε άλλα ιπποειδή που βρίσκονταν στο κέντρο:	
II.3.1.	παρέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνιας περιόδου) στη χώρα εξαγωγής ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ, σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο: — δεν θεωρείτο μολυσμένο από την αφρικανική πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ, — ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας για περίοδο τουλάχιστον δύο ετών, — ήταν απαλλαγμένο από τη μάλη και τη δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·	

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) είτε	[II.3.2. προέρχονταν από τη χώρα εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο ήταν απαλλαγμένη από φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) επί τουλάχιστον έξι μήνες,]			
(1) είτε	[II.3.2. υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) που πραγματοποιήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 32 ή VS ELISA που διενεργούνται με αρνητικά αποτελέσματα σύμφωνα με το σχετικό κεφάλαιο του Εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του ΟΙΕ σε δείγμα αίματος που ελήφθη <sup>(6)</sup> εντός 14 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο·]			
	II.3.3. προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο πληρούσαν τις απαιτήσεις του σημείου II.2.2·			
	II.4. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεγεί από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:			
	II.4.1. δεν έχουν παρουσιάσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο συλλογής σπέρματος και κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος·			
	II.4.2. έχουν διαμείνει επί τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία εμφάνιζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο·			
	II.4.3. δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.4.5.1., II.4.5.2. και II.4.5.3., καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής·			
	II.4.4. έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ) και διεξήχθησαν σε εργαστήριο το οποίο αναγνωρίζεται από την αρμόδια αρχή και στου οποίου τη διαπίστευση περιλαμβάνονται οι δοκιμές που αναφέρονται στο εξής, και οι οποίες είναι αντίστοιχες με εκείνες που προβλέπονται στο άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004 <sup>(7)</sup> , ως εξής:			
	(6) [II.4.4.1. για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA), δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (AGID) ή δοκιμή Coggins) ή ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα·]			
	II.4.4.2. για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA),			
	(1) είτε [II.4.4.2.1. δοκιμή αδρανοποίησης ορού με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα·]			
	(1) και II.4.4.2.2. δοκιμή απομόνωσης ιού, αλυσιδωτή αντίδραση πολυμεράσης (PCR) ή PCR πραγματικού χρόνου με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·]			
	II.4.4.3. για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM), δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα που πραγματοποιείται σε τρία δείγματα (εκκρίματα) τα οποία λαμβάνονται από τον επιβήτορα-δότη δύο φορές σε διάστημα όχι μικρότερο των 7 ημερών τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βάλανου (πόσθη), την ουρήθρα και το ουρηθραίο βοθρίο·			
	Σε καμία περίπτωση, δεν ελήφθησαν τα δείγματα νωρίτερα από 7 ημέρες (συστηματική αγωγή) ή 21 ημέρες (τοπική αγωγή) έπειτα από αντιμικροβιακή αγωγή του επιβήτορα-δότη και τοποθετήθηκαν σε μέσο μεταφοράς με ενεργό άνθρακα, όπως Amies medium, πριν από την αποστολή στο εργαστήριο, σε περίπτωση που έχουν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή για:			
	(1) είτε [II.4.4.3.1. την απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> έπειτα από καλλιέργεια υπό μικροαερόφιλες συνθήκες επί 7 τουλάχιστον ημέρες, εντός 24 ωρών από τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη ή 48 ωρών αν τα δείγματα διατηρούνται δροσερά κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·]			
	(1) και II.4.4.3.2. την ανίχνευση του γονιδιώματος <i>Taylorella equigenitalis</i> μέσω PCR ή PCR πραγματικού χρόνου, που εκτελείται εντός 48 ωρών μετά τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη·]			



## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.4.5.	έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.4.4 σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα δοκιμής που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία 1.6 α), β) και γ) αντίστοιχα της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, ως ακολούθως:	(9)	[II.4.5.1.	Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη.
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (6) από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής ή πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος που προορίζεται για εισαγωγές νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος στην Ένωση και τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος.]			
	(9) [II.4.5.2. Ο επιβήτορας-δότης παρέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, αλλά εγκατέλειψε το κέντρο συλλογής σπέρματος υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου του κέντρου για συνεχόμενη περίοδο μικρότερη των 14 ημερών και/ή άλλο ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος ήρθε σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη.			
	Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν (6) από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής ή πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής σπέρματος που προορίζεται για εισαγωγές νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος στην Ένωση και τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος			
	και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος που προορίζεται για εισαγωγές νωπού, διατηρημένου με απλή ψύξη ή κατεψυγμένου σπέρματος στην Ένωση, ο επιβήτορας-δότης υποβάλλεται στις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4., ως εξής:			
	α) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών, μία από τις δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4.1. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη(6) το αργότερο 90 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω·			
	β) για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών, μία από τις δοκιμές που περιγράφονται			
	(1) είτε [στο σημείο II.4.4.2. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα που ελήφθη (6) το αργότερο 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω·]			
	(1) είτε [στο σημείο II.4.4.2.2 διενεργήθηκε σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη που ελήφθη (6) το αργότερο έξι μήνες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται παραπάνω και δείγμα αίματος που ελήφθη (6) από τον επιβήτορα-δότη στη διάρκεια της εξαμήνου περιόδου αντέδρασε με θετικό αποτέλεσμα σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών σε διάλυμα ορού άνω του ένα προς τέσσερα·]			
	γ) για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών, η δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο II.4.4.3. πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε τρία δείγματα (εκκρίματα) που ελήφθησαν (6) το αργότερο 60 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω			
	(1) είτε [δύο φορές·]			
	(1) είτε [μία φορά και υποβλήθηκε σε PCR ή σε PCR πραγματικού χρόνου.]]			
	(9) [II.4.5.3. Ο επιβήτορας-δότης δεν πληροί τις προϋποθέσεις που αναφέρονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο II σημεία 1.6 α) και β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και το σπέρμα συλλέγεται για εισαγωγές κατεψυγμένου σπέρματος στην Ένωση.			

**ΧΩΡΑ**

**Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α**

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.															
	<p>Οι δοκιμές που περιγράφονται στα σημεία II.4.4.1, II.4.4.2. και II.4.4.3. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(6)</sup> από τον επιβήτορα-δότη τουλάχιστον μία φορά ανά έτος κατά την έναρξη της περιόδου αναπαραγωγής</p> <p><i>και</i></p> <p>οι δοκιμές που περιγράφονται στα σημεία II.4.4.1 και II.4.4.3. πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(6)</sup> από τον επιβήτορα-δότη, κατά τη διάρκεια της περιόδου αποθήκευσης του σπέρματος τουλάχιστον 30 ημέρες από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και πριν από την απομάκρυνση του σπέρματος από το κέντρο συλλογής σπέρματος, το λιγότερο 14 ημέρες και όχι πάνω από 90 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω</p> <p><i>και</i></p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [οι δοκιμές για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών που περιγράφονται στο σημείο II.4.4.2. έχουν πραγματοποιηθεί σε δείγματα που ελήφθησαν <sup>(6)</sup> κατά την περίοδο αποθήκευσης του σπέρματος τουλάχιστον 30 ημέρες από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και πριν από την απομάκρυνση του σπέρματος από το κέντρο συλλογής σπέρματος ή που χρησιμοποιήθηκαν το λιγότερο 14 ημέρες και όχι πάνω από 90 ημέρες μετά τη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [επιβεβαιώθηκε ότι ο οροθετικός επιβήτορας-δότης δεν είναι φορέας του ιού της λοιμώδους αρτηρίτιδας των ιπποειδών με δοκιμή απομόνωσης ιού, PCR ή PCR πραγματικού χρόνου που διενεργήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε δείγματα κλάσματος του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη που ελήφθη <sup>(6)</sup> δύο φορές ανά έτος σε διάστημα τουλάχιστον τεσσάρων μηνών και ο επιβήτορας-δότης αντέδρασε με θετικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού τουλάχιστον ένα προς τέσσερα σε δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών.]</p> <p>II.4.6. έχουν υποβληθεί στη δοκιμή που προβλέπεται στα σημεία II.3.2. <sup>(1)</sup> και II.4.5 σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τις ακόλουθες ημερομηνίες:</p>																		
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης <sup>(6)</sup>		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους <sup>(6)</sup>															
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	VS <sup>(1)</sup> II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II. 4.4.2.		CEM II.4.4.3.											
						Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγ										
<sup>(1)</sup> είτε	[II.5.	Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά.]																	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.5.	Στο σπέρμα προστέθηκαν τα κατωτέρω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών, ώστε στην τελική αραιώση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον <sup>(10)</sup> :																	
		.....																	
		.....]																	
	II.6.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:																	
	II.6.1.	έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·																	
	II.6.2.	απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.																	

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<b>Σημειώσεις</b>		
<b>Μέρος I:</b>		
Πλαίσιο I.11.: Ο τύπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.		
Πλαίσιο I.22.: Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.		
Πλαίσιο I.23.: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.28.: Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.		
H ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.		
<b>Μέρος II:</b>		
Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.4.6.		
Συντομογραφίες:		
VS	Δοκιμή φυσαλιδώδους στοματίτιδας (VS), αν χρειάζεται, σύμφωνα με το σημείο II.3.2	
EIA-1	Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA), δοκιμή πρώτη φορά	
EIA-2	EIA, δοκιμή δεύτερη φορά	
EVA-B1	Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA), δοκιμή σε δείγμα αίματος πρώτη φορά	
EVA-B2	EVA δοκιμή σε δείγμα αίματος, δεύτερη φορά	
EVA-S1	EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος, πρώτη φορά	
EVA-S2	EVA δοκιμή σε δείγμα σπέρματος, δεύτερη φορά	
CEM-11	Λοιμώδης μητρίτιδα ιπποειδών (CEM), δοκιμή πρώτη φορά στο πρώτο δείγμα	
CEM-12	CEM δοκιμή πρώτη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-11	
CEM-21	CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο πρώτο δείγμα	
CEM-22	CEM δοκιμή δεύτερη φορά στο δεύτερο δείγμα που ελήφθη 7 ημέρες μετά τη δοκιμή CEM-21	
<b>Οδηγίες:</b>		
Για κάθε ποσότητα σπέρματος που ταυτοποιείται στη στήλη Α σε αντιστοιχία με το πλαίσιο I.28, το πρόγραμμα δοκιμής (σημεία II.4.5.1., II.4.5.2. και/ή II.4.5.3.) διευκρινίζεται στη στήλη Β και οι στήλες Γ και Δ συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες.		
Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, όπως απαιτείται στα σημεία II.4.5.1., II.4.5.2. και II.4.5.3., αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο παράδειγμα παρακάτω.		
Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής, όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.4.5.2. ή το σημείο II.4.5.3., αναγράφονται στην κατώτερη γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο παράδειγμα παρακάτω.		

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Τμήμα Α

II. Υγειονομικές πληροφορίες				II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού			II.β.		
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικούς ελέγχους					
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
A	B	Γ	Δ	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.
- (<sup>2</sup>) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK της Επιτροπής, της 6ης Ιανουαρίου 2004, για την κατάρτιση καταλόγου των τρίτων χωρών και των περιοχών τους από τις οποίες τα κράτη μέλη εγκρίνουν τις εισαγωγές ζώντων ιπποειδών και σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών και για την τροποποίηση των αποφάσεων 93/195/EOK και 94/63/EK (ΕΕ L 73 της 11.3.2004, σ. 1), υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεγεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος.
- (<sup>3</sup>) Μόνο εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που παρατίθενται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/EOK στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: [http://ec.europa.eu/food/animal/semeh\\_ona/equine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semeh_ona/equine/index_en.htm).
- (<sup>4</sup>) Οδηγία 92/65/EOK του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/EOK (ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54).
- (<sup>5</sup>) Οδηγία 2009/156/EK του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, σχετικά με τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν τη διακίνηση των ιπποειδών και τις εισαγωγές ιπποειδών προέλευσης τρίτων χωρών (ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1).
- (<sup>6</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία στον πίνακα στο σημείο II.4.6 (σύμφωνα με τις οδηγίες του μέρους II των σημειώσεων).
- (<sup>7</sup>) Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 882/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τη διενέργεια επίσημων ελέγχων της συμμόρφωσης προς τη νομοθεσία περί ζωοτροφών και τροφίμων και προς τους κανόνες για την υγεία και την καλή διαβίωση των ζώων (ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1).
- (<sup>8</sup>) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή AGID ή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτούνται για ιπποειδή-δότες τα οποία παρέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία εκ γενετής υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος.
- (<sup>9</sup>) Διαγράψτε τα προγράμματα που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα.
- (<sup>10</sup>) Συμπληρώστε επωνυμίες και συγκεντρώσεις.
- Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.

Επίσημος κτηνίατρος

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):

Ιδιότητα και τίτλος:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

Σφραγίδα:

## Τμήμα Β

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεγεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Ποσότητα	
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ Τρίτη χώρα		<input type="checkbox"/>		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ		<input type="checkbox"/>		
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος επιστημονική ονομασία		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα		

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1.	Το κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(3)</sup> , στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση, εγκρίνεται και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και το κεφάλαιο II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ,	
II.2.	στη διάρκεια της περιόδου που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω μέχρι την ημερομηνία κατά την οποία πραγματοποιήθηκε η αποστολή του νωπού ή διατηρημένου με ψύξη σπέρματος ή μέχρι τη λήξη της περιόδου αποθήκευσης των 30 ημερών για το κατεψυγμένο σπέρμα, το κέντρο συλλογής σπέρματος:	
II.2.1.	βρισκόταν στην εξαγούσα χώρα ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup> , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της εξαγούσας χώρας το οποίο:	
—	δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup> ,	
—	ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διετία,	
—	ήταν απαλλαγμένο από τις νόσους μάλη και δουρίνη επί έξι μήνες·	
II.2.2.	πληρούσε τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup> όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως:	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.2.2.1. δεν σφάχθηκαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη:	
—	από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών για τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο,	
—	από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών τουλάχιστον για την περίοδο που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται ύστερα από τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ζώα,	
—	από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,	
—	από τη λύσσα επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,	
—	από τον βακτηριακό άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.]	
<sup>(1)</sup> ή	[II.2.2.1. όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον	
30	ημέρες από οποιονδήποτε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών, από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα και τη λύσσα, ή επί 15 ημέρες στην περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, μετά τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·]	
II.2.3.	περιείχε μόνον ιπποειδή τα οποία ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,	
II.3.	Πριν από την είσοδο στο κέντρο συλλογής σπέρματος οι επιβήτορες-δότες και οποιαδήποτε άλλα ιπποειδή που βρίσκονταν στο κέντρο:	
II.3.1.	παρέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνιας περιόδου) στην εξαγούσα χώρα ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup> , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της εξαγούσας χώρας το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο	

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Β

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>— δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup>,</li> <li>— ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί τουλάχιστον δύο έτη,</li> <li>— ήταν απαλλαγμένο από τις νόσους μάλη και δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·</li> </ul>			
( <sup>1</sup> ) είτε	II.3.2.		προέρχονταν από την εξάγουσα χώρα η οποία κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο ήταν απαλλαγμένη από φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) επί τουλάχιστον έξι μήνες.]	
( <sup>1</sup> ) ή	II.3.2.		υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) που πραγματοποιήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12 σε δείγμα αίματος που ελήφθη ( <sup>4</sup> ) εντός 14 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο·]	
	II.3.3.		προέρχονται από εκμεταλλεύσεις που κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο πληρούσαν τις απαιτήσεις του σημείου II.2.2·	
II.4.	Η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:			
	II.4.1.		δεν έχουν εμφανίσει κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ή μεταδοτικής νόσου κατά τη στιγμή της εισαγωγής στο κέντρο και την ημέρα συλλογής του σπέρματος·	
	II.4.2.		έχουν διαμείνει επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος σε εκμεταλλεύσεις όπου δεν υπήρχαν ιπποειδή τα οποία εμφάνιζαν οποιοδήποτε κλινικό σύμπτωμα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών ή λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών κατά την εν λόγω περίοδο·	
	II.4.3.		δεν έχουν χρησιμοποιηθεί για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής σπέρματος και μεταξύ των ημερομηνιών του πρώτου δείγματος που αναφέρεται στα σημεία II.4.5.1, II.4.5.2 και/ή II.4.5.3, καθώς και μέχρι τη λήξη της περιόδου συλλογής·	
	II.4.4.		έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις του αντίστοιχου κεφαλαίου του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Διεθνούς Οργανισμού Υγείας των Ζώων (ΟΙΕ), που διεξάγονται σε δείγματα που λαμβάνονται σύμφωνα με ένα από τα προγράμματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.4.5 σε αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή εργαστήριο:	
( <sup>1</sup> )( <sup>5</sup> ) είτε	II.4.4.1.		δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα·]	
( <sup>1</sup> )( <sup>5</sup> ) ή	II.4.4.1.		δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) με αρνητικό αποτέλεσμα·]	
και	( <sup>1</sup> ) είτε	II.4.4.2.	δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού ένα προς τέσσερα·]	
	( <sup>1</sup> ) ή	II.4.4.2.	δοκιμή απομόνωσης ιού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος του επιβήτορα-δότη·]	
και	II.4.4.3.		δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM) που διεξάγεται δύο φορές σε σπέρμα που συλλέγεται σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βάλανου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·	
	II.4.5.		έχουν υποβληθεί με τα αποτελέσματα που διευκρινίζονται στο σημείο II.4.4 σε κάθε περίπτωση τουλάχιστον σε ένα από τα προγράμματα δοκιμής <sup>(6)</sup> που περιγράφονται αναλυτικά στα σημεία II.4.5.1, II.4.5.2 και II.4.5.3 ως ακολούθως:	
	II.4.5.1.		Ο επιβήτορας-δότης διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής σπέρματος τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής και κατά την περίοδο συλλογής του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής σπέρματος δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από αυτή του επιβήτορα-δότη. Οι δοκιμές που περιγράφονται στο σημείο II.4.4 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν ( <sup>4</sup> ) πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος και τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την ημερομηνία έναρξης της περιόδου παραμονής των 30 τουλάχιστον ημερών.	





## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(<sup>1</sup>) είτε [II.5. Στο σπέρμα δεν προστέθηκαν αντιβιοτικά.]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή [II.5. Στο σπέρμα προστέθηκαν τα παρακάτω αντιβιοτικά ή συνδυασμός αντιβιοτικών ώστε στην τελική αραίωση του σπέρματος να υπάρχει συγκέντρωση τουλάχιστον (<sup>7</sup>): ..... ..... ;]</p>		
<p>II.6. Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω:</p> <p>II.6.1. έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες οι οποίες πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο III τμήμα I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·</p> <p>II.6.2. έχει αποσταλεί στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.</p>		
<b>Σημειώσεις</b>		
<b>Μέρος I:</b>		
Πλαίσιο I.11.: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.		
Πλαίσιο I.22.: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.		
Πλαίσιο I.23.: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.28.: η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε. ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του κέντρου συλλογής σπέρματος που αναφέρεται στο πλαίσιο I.11.		
<b>Μέρος II:</b>		
Καθοδήγηση για τη συμπλήρωση του πίνακα στο σημείο II.4.6.		
Συντμήσεις:		
VS	Δοκιμή φουσαλιδώδους στοματίτιδας (VS), αν χρειάζεται, σύμφωνα με το σημείο II.3.2	
EIA-1	Λοιμώδης αναιμία των ιπποειδών (EIA) πρώτη δοκιμή	
EIA-2	EIA δεύτερη δοκιμή	
EVA-B1	Ιογενής αρτηρίτιδα των ιπποειδών (EVA) πρώτη δοκιμή σε δείγμα αίματος	
EVA-B2	EVA δεύτερη δοκιμή σε δείγμα αίματος	
EVA-S1	EVA πρώτη δοκιμή σε δείγμα σπέρματος	
EVA-S2	EVA δεύτερη δοκιμή σε δείγμα σπέρματος	
CEM-11	Λοιμώδης μητρίτιδα ιπποειδών (CEM) πρώτη δοκιμή φορά πρώτου δείγματος	
CEM-12	CEM πρώτη δοκιμή δεύτερου δείγματος που ελήφθη 7 ημέρες ύστερα από τη δοκιμή CEM-11	
CEM-21	CEM δεύτερη δοκιμή πρώτου δείγματος	
CEM-22	CEM δεύτερη δοκιμή φορά δεύτερου δείγματος που ελήφθη 7 ημέρες ύστερα από τη δοκιμή CEM-21	
Οδηγίες:		
Για κάθε ποσότητα σπέρματος που ταυτοποιείται στη στήλη Α σε αντιστοιχία με το πλαίσιο I.28, το πρόγραμμα δοκιμής (II.4.5.1., II.4.5.2. ή/και II.4.5.3.) πρέπει να διευκρινίζεται στη στήλη Β και οι στήλες Γ και Δ πρέπει να συμπληρώνονται με τις απαιτούμενες ημερομηνίες.		
Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για εργαστηριακή δοκιμή πριν από την πρώτη συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω, όπως απαιτείται στα σημεία II.4.5.1., II.4.5.2. και II.4.5.3., αναγράφονται στην επάνω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια που χαρακτηρίζονται με EIA-1, EVA-B1 ή EVA-S1 και CEM-11 και CEM-12 στο παράδειγμα παρακάτω.		
Οι ημερομηνίες δειγματοληψίας για την επανάληψη εργαστηριακής δοκιμής, όπως απαιτείται σύμφωνα με το σημείο II.4.5.2. ή το σημείο II.4.5.3., αναγράφονται στην κάτω γραμμή των στηλών 5 έως 9 του πίνακα, δηλαδή στα πλαίσια EIA-2, EVA-B2 ή EVA-S2 και CEM-21 και CEM-22 στο παράδειγμα παρακάτω.		

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Β

II. Υγειονομικές πληροφορίες				II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού				II.β.	
Ταυτοποίηση του σπέρματος	Πρόγραμμα δοκιμής	Ημερομηνία έναρξης		Ημερομηνία δειγματοληψίας για υγειονομικό έλεγχο					
		Τόπος παραμονής του δότη	Συλλογή σπέρματος	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Δείγμα αίματος	Δείγμα σπέρματος	1. δείγμα	2. δείγμα
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>Γ</b>	<b>Δ</b>	<b>VS</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
					<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>
<p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK της Επιτροπής, υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/EOK στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>4</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία στον πίνακα στο σημείο II.4.6 (σύμφωνα με τις οδηγίες του μέρους II των σημειώσεων)</p> <p>(<sup>5</sup>) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτούνται για ιπποειδή-δότες τα οποία εκ γενετής διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία, υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος.</p> <p>(<sup>6</sup>) Διαγράψτε τα προγράμματα που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα.</p> <p>(<sup>7</sup>) Συμπληρώστε ονόματα και συγκεντρώσεις.</p> <p>(<sup>8</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>									
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>									

## Τμήμα Γ

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 3 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί ύστερα από τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Ποσότητα	
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία)				Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Γ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1.	Το κέντρο συλλογής σπέρματος στο οποίο το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση:	
II.1.1.	έχει εγκριθεί και εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με τους όρους του παραρτήματος Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ,	
II.1.2.	βρίσκεται στην περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(6)</sup> , σε τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής, η οποία κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος έως την ημερομηνία αποστολής ήταν απαλλαγμένη από: <ul style="list-style-type: none"> <li>— την πανώλη των ίππων, σύμφωνα με τη νομοθεσία της ΕΕ,</li> <li>— την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διαιτία,</li> <li>— τις νόσους μάλη και δουρίνη επί έξι μήνες·</li> </ul>	
II.1.3.	κατά την περίοδο που αρχίζει 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία συλλογής του σπέρματος και έως την ημερομηνία της αποστολής του δεν αποτέλεσε αντικείμενο απαγόρευσης για υγειονομικούς λόγους, η οποία επέβαλε έναν από τους ακόλουθους όρους:	
II.1.3.1.	εάν δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση, η απαγόρευση διήρκεσε: <ul style="list-style-type: none"> <li>— έξι μήνες αρχίζοντας από την ημέρα κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που έπασχαν από τη νόσο, στην περίπτωση εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών,</li> <li>— την περίοδο που απαιτείται για τη διεξαγωγή με αρνητικά αποτελέσματα δύο δοκιμών Coggins με χρονική διαφορά τριών μηνών στα υπόλοιπα ζώα μετά τη θανάτωση των μολυσμένων ζώων, στην περίπτωση λοιμώδους αναμίας των ιπποειδών,</li> <li>— έξι μήνες, στην περίπτωση φυσαλιδώδους στοματίτιδας,</li> <li>— στην περίπτωση λύσσας, ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,</li> <li>— στην περίπτωση άνθρακα, 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.</li> </ul>	
II.1.3.2.	εάν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και εάν απολυμάνθηκαν οι εγκαταστάσεις, η απαγόρευση διήρκεσε 30 ημέρες, ή 15 ημέρες στην περίπτωση άνθρακα, από την ημέρα κατά την οποία, μετά τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·	
II.1.4.	περιείχε, κατά τις 30 ημέρες που προηγήθηκαν της ημερομηνίας συλλογής του σπέρματος και μέχρι την ημερομηνία αποστολής του, αποκλειστικά ιπποειδή που ήταν απαλλαγμένα από κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας και λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών·	
II.2.	Πριν από την είσοδο στο κέντρο συλλογής σπέρματος οι επιβήτορες-δότες και οποιαδήποτε άλλα ιπποειδή που βρίσκονταν στο κέντρο:	
II.2.1.	διέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνιας περιόδου) στην περιοχή ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σε τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής <sup>(1)</sup> , η οποία κατά την εν λόγω περίοδο ήταν απαλλαγμένη από την: <ul style="list-style-type: none"> <li>— πανώλη των ίππων, σύμφωνα με τη νομοθεσία της ΕΕ,</li> <li>— εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί διαιτία,</li> <li>— μάλη επί έξι μήνες,</li> <li>— δουρίνη επί έξι μήνες·</li> </ul>	

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Γ

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.2.2. προέρχονται από την περιοχή της χώρας εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο ήταν απαλλαγμένη από φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί έξι μήνες,]			
( <sup>1</sup> ) ή	[II.2.2. υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα που πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... ( <sup>4</sup> ), δηλαδή εντός 14 ημερών πριν από την είσοδο στο κέντρο με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12:]			
II.2.3.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες κατά την ημέρα εισαγωγής στο κέντρο πληρούσαν τις απαιτήσεις του σημείου II.1.3.·			
II.3.	Η συλλογή του σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω πραγματοποιήθηκε από επιβήτορες-δότες, οι οποίοι:			
II.3.1.	κατά την ημέρα συλλογής του σπέρματος δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου,			
II.3.2.	κατά τη διάρκεια τουλάχιστον 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος δεν είχαν χρησιμοποιηθεί για φυσική οχεία,			
II.3.3.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος διέμεναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν εμφάνισαν κλινικά συμπτώματα ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών,			
II.3.4.	κατά τη διάρκεια των τελευταίων 60 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος διέμεναν σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες τα ιπποειδή δεν εμφάνισαν κλινικά συμπτώματα της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών,			
II.3.5.	εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από κάποια μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών που προηγήθηκαν αμέσως της συλλογής του σπέρματος·			
II.3.6.	υποβλήθηκαν στις ακόλουθες υγειονομικές δοκιμές που πραγματοποιήθηκαν σε εργαστήριο αναγνωρισμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το πρόγραμμα δοκιμών, όπως ορίζεται στο σημείο II.3.7.:			
II.3.6.1.	δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) για λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών με αρνητικό αποτέλεσμα ( <sup>3</sup> )·			
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.3.6.2. δοκιμή αδρανοποίησης ορού για την ιογενή αρτηρίτιδα των ιπποειδών με αρνητικά αποτελέσματα σε διάλυμα ορού 1 προς 4]			
( <sup>1</sup> ) ή	[II.3.6.2. δοκιμή απομόνωσης ιού για ιογενή αρτηρίτιδα των ίππων που διεξάγεται με αρνητικό αποτέλεσμα σε κλάσμα του συνολικού σπέρματος:]			
II.3.6.3.	δοκιμή για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ίππων που διεξάγεται δύο φορές σε διάστημα επτά ημερών με απομόνωση του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> από προσπερματικό υγρό ή δείγμα σπέρματος και από γεννητικά εκκρίματα που λαμβάνονται τουλάχιστον από το εγκόλπωμα της βάλανου, την ουρήθρα και από το ουρηθραίο βοθρίο και με αρνητικό αποτέλεσμα σε κάθε περίπτωση·			
II.3.7.	υποβλήθηκαν σε ένα από τα ακόλουθα προγράμματα δοκιμών ( <sup>5</sup> ):			
II.3.7.1.	Ο επιβήτορας-δότης διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες που προηγήθηκαν της συλλογής του σπέρματος και κατά την περίοδο συλλογής και κανένα ιπποειδές στο κέντρο συλλογής δεν ήρθε κατά την περίοδο αυτή σε άμεση επαφή με ιπποειδές του οποίου η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών.  Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... ( <sup>4</sup> ) και στις ..... ( <sup>4</sup> ) τουλάχιστον 14 ημέρες ύστερα από την έναρξη της προαναφερομένης περιόδου παραμονής και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου·			
II.3.7.2.	Ο επιβήτορας-δότης δεν διέμενε συνεχώς στο κέντρο συλλογής ή άλλα ιπποειδή του κέντρου συλλογής ήρθαν σε άμεση επαφή με ιπποειδή των οποίων η κατάσταση της υγείας ήταν κατώτερη από εκείνη των επιβητόρων-δοτών.  Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... ( <sup>4</sup> ) και στις ..... ( <sup>4</sup> ) εντός της περιόδου των 14 ημερών πριν από την πρώτη συλλογή σπέρματος και τουλάχιστον στην αρχή της γόνιμης περιόδου.  Η δοκιμή που απαιτείται στο σημείο II.3.6.1 πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη το αργότερο 120 ημέρες πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις ..... ( <sup>4</sup> )· Η δοκιμή που απαιτείται στο σημείο II.3.6.2 πραγματοποιήθηκε την τελευταία φορά			

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Τμήμα Γ

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(1) είτε	[το αργότερο εντός 30 ημερών πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις ..... (4)]			
(1) ή	[επιβεβαιώθηκε ότι ο οροθετικός επιβήτορας δεν είναι φορέας της ιογενούς αρτηρίτιδας των ιπποειδών με δοκιμή απομόνωσης ιού που πραγματοποιήθηκε το αργότερο ένα έτος πριν από τη συλλογή του σπέρματος στις ..... (4)]			
II.3.7.3.	Οι δοκιμές που απαιτούνται στο σημείο II.3.6 πραγματοποιήθηκαν κατά τη διάρκεια της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης κατεψυγμένου σπέρματος και το νωρίτερο 14 ημέρες ύστερα από τη συλλογή του σπέρματος σε δείγματα που ελήφθησαν στις ..... (4) και στις ..... (4).			
II.4.	Το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και μεταφερθεί υπό συνθήκες που πληρούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο II και κεφάλαιο III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.			
<b>Σημειώσεις</b>				
<b>Μέρος I:</b>				
Πλαίσιο I.11.: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα.				
Πλαίσιο I.22.: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.				
Πλαίσιο I.23.: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.				
Πλαίσιο I.28.: η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.				
η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.				
ο αριθμός έγκρισης του κέντρου αντιστοιχεί στον αριθμό έγκρισης του κέντρου συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα που αναφέρεται στο μέρος I.11.				
<b>Μέρος II:</b>				
(1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.				
(2) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής, υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στις στήλες 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος.				
(3) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτούνται για τα ιπποειδή-δότες τα οποία εκ γενετής διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία, υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος.				
(4) Συμπληρώστε την ημερομηνία.				
(5) Διαγράψτε τα προγράμματα που δεν ισχύουν για την εν λόγω παρτίδα.				
(6) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.				
— Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.				
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>				

## Τμήμα Δ

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 4 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων σπέρματος ιπποειδών το οποίο έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ ύστερα από την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και παρτίδων αποθεμάτων σπέρματος ιπποειδών που έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 ή πριν από την 1η Σεπτεμβρίου 2010 και έχει αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Κέντρο σπέρματος <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού  Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17. Αριθμός/-οί σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών			
	I.18. Προϊόντα				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>			
						I.20. Ποσότητα		
I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία)		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα		

## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών - Μέρος Δ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ; ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1.	Το κέντρο <sup>(3)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 στο οποίο αποθηκεύτηκε το προς εξαγωγή στην Ένωση σπέρμα:	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.1. πληροί τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(4)</sup> ]	
<sup>(1)</sup> ή	[II.1.1. πληροί τους όρους που καθορίζονται στο κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 2 και λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 2 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου]	
II.2.	Το προς εξαγωγή στην Ένωση σπέρμα:	
II.2.1.	έχει συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί για μια περίοδο 30 ημερών τουλάχιστον αμέσως μετά τη συλλογή σε εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος <sup>(5)</sup> που λειτουργεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα I παράγραφος 1 και κεφάλαιο I τμήμα II παράγραφος 1 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, το οποίο	
<sup>(1)</sup> είτε	[βρίσκεται στη χώρα εξαγωγής]	
<sup>(1)</sup> ή	[βρισκόταν στ ..... <sup>(2)</sup> , και έχει εισαχθεί στη χώρα εξαγωγής υπό όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που ισχύουν για τις εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών στην Ένωση σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ]	
II.2.2.	μεταφέρθηκε στο κέντρο που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 υπό όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που περιγράφονται στο/στην:	
<sup>(1)</sup> είτε	[Υπόδειγμα 1 στο τμήμα Α του μέρους 2 του παραρτήματος II της απόφασης 2010/471/ΕΕ <sup>(6)</sup> ]	
<sup>(1)</sup> ή	[Υπόδειγμα 2 στο τμήμα Β του μέρους 2 του παραρτήματος II της απόφασης 2010/471/ΕΕ <sup>(6)</sup> ]	
<sup>(1)</sup> ή	[Υπόδειγμα 3 στο τμήμα Γ του μέρους 2 του παραρτήματος II της απόφασης 2010/471/ΕΕ <sup>(6)</sup> ]	
<sup>(1)</sup> ή	[Απόφαση 95/539/ΕΚ της Επιτροπής <sup>(6)</sup> ]	
II.2.3.	αποθηκεύτηκε υπό συνθήκες που πληρούν τους όρους του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ	
II.2.4.	απεστάλη στον τόπο φόρτωσης σε σφραγισμένο εμπορευματοκιβώτιο σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο III τμήμα I σημείο 1.4 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και φέρει τον αριθμό που αναφέρεται στο πλαίσιο I.23.	
<b>Σημειώσεις</b>		
<b>Μέρος I:</b>		
Πλαίσιο I.11.:	Ο τόπος αποστολής αντιστοιχεί στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος από το οποίο πραγματοποιήθηκε η αποστολή του σπέρματος.	
Πλαίσιο I.17.:	Ο/οι αριθμός/-οί των σχετικών πρωτότυπων πιστοποιητικών αντιστοιχεί στον αριθμό σειράς του/των ατομικού/-ών επίσημου/-ων εγγράφου/-ων ή υγειονομικού/-ων πιστοποιητικού/-ών που συνόδευε/-αν το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται στο κέντρο αποθήκευσης σπέρματος που περιγράφεται ανωτέρω. Το/τα πρωτότυπο/-α αυτού/-ών του/των εγγράφου/-ων ή πιστοποιητικού/-ών ή το/τα επίσημα επικυρωμένο/-α αντίγραφο/-ά τους πρέπει να επισυνάπτεται/-ονται στο παρόν πιστοποιητικό.	
Πλαίσιο I.23.:	Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.	
Πλαίσιο I.28.:	Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.	



## ΧΩΡΑ

## Σπέρμα ιπποειδών – Μέρος Δ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ, υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεχθεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 του εν λόγω παραρτήματος από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται στη στήλη 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος ή αποθήκευσης σπέρματος που περιλαμβάνονται, σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>4</sup>) Οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ (ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54).</p> <p>(<sup>5</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>;</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>6</sup>) Το/τα πρωτότυπο/-α του/των εν λόγω εγγράφου/-ων ή του/των εν λόγω πιστοποιητικού/-ών ή το/τα επίσημα επικυρωμένο/-α αντίγραφο/-α που συνόδευε/-αν το σπέρμα που περιγράφεται ανωτέρω από το εγκεκριμένο κέντρο συλλογής σπέρματος από το οποίο κατάγεται το σπέρμα έως το κέντρο αποστολής του σπέρματος που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 πρέπει να επισυνάπτεται/-ονται στο παρόν πιστοποιητικό.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

(2) Το παράρτημα II αντικαθίσταται ως εξής:

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΩΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΩΝ ΓΙΑ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ ΩΑΡΙΩΝ ΚΑΙ ΕΜΒΡΥΩΝ ΙΠΠΟΕΙΔΩΝ**

ΜΕΡΟΣ 1

**Επεξηγηματικές σημειώσεις για την πιστοποίηση**

<p>α) Τα υγειονομικά πιστοποιητικά εκδίδονται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής, σύμφωνα με τα υποδείγματα που παρατίθεται στο παράρτημα II μέρος 2.</p> <p>Αν το κράτος μέλος προορισμού έχει πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι πληρούνται οι εν λόγω απαιτήσεις ενσωματώνονται επίσης στο πρωτότυπο έντυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού.</p> <p>β) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο χαρτιού ή, όπου απαιτείται περισσότερο κείμενο, πρέπει να καταρτίζεται έτσι ώστε όλες οι αναγκαίες σελίδες να αποτελούν ενιαίο και αδιάαιρετο σύνολο.</p> <p>γ) Εφόσον στο υπόδειγμα του υγειονομικού πιστοποιητικού αναφέρεται ότι ορισμένες δηλώσεις πρέπει να διατηρούνται ανάλογα με την περίπτωση, οι δηλώσεις που δεν είναι σχετικές μπορούν να διαγραφούν, να μονογραφηθούν και να σφραγιστούν από τον αρμόδιο για την πιστοποίηση υπάλληλο ή να απαλειφθούν εντελώς από το πιστοποιητικό.</p> <p>δ) Το υγειονομικό πιστοποιητικό συντάσσεται σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους του συνοριακού σταθμού ελέγχου της εισόδου της παρτίδας στην Ευρωπαϊκή Ένωση και του κράτους μέλους προορισμού. Ωστόσο, τα εν λόγω κράτη μέλη μπορούν να επιτρέψουν τη σύνταξη του κειμένου στην επίσημη γλώσσα ενός άλλου κράτους μέλους η οποία να συνοδεύεται από επίσημη μετάφραση, εάν κρίνεται αναγκαίο.</p> <p>ε) Εάν για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (χρονοδιάγραμμα στο πλαίσιο I.28 του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού), στο υγειονομικό πιστοποιητικό επισυνάπτονται πρόσθετες σελίδες, τότε οι σελίδες αυτές θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου υγειονομικού πιστοποιητικού με την τοποθέτηση της υπογραφής και της σφραγίδας, σε κάθε μία από τις σελίδες, του αρμόδιου για την πιστοποίηση υπαλλήλου.</p>	<p>στ) Όταν το υγειονομικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων χρονοδιαγραμμάτων που αναφέρονται στο σημείο ε), αποτελείται από περισσότερες από μία σελίδες, κάθε σελίδα αριθμείται, (αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων), στο κάτω μέρος της και φέρει τον κωδικό αριθμό του πιστοποιητικού που ορίστηκε από την αρμόδια αρχή, στην κορυφή των σελίδων.</p> <p>ζ) Το πρωτότυπο υγειονομικό πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο εντός της τελευταίας εργάσιμης ημέρας που προηγείται της φόρτωσης της παρτίδας προς εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής μεριμνούν ώστε να τηρούνται οι απαιτήσεις πιστοποίησης που είναι ισοδύναμες με εκείνες που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>(1)</sup>.</p> <p>Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας του επίσημου κτηνίατρου πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων του υγειονομικού πιστοποιητικού. Η απαίτηση αυτή ισχύει επίσης για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες ή τα υδατόσημα.</p> <p>η) Το πρωτότυπο του υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να συνοδεύει την παρτίδα έως τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στον οποίο γίνεται η είσοδος στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p> <p>θ) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναφέρεται στο πλαίσιο I.2 και στο πλαίσιο II.α. του υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας εξαγωγής.</p>
--	---

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 13 της 16.1.1997, σ. 28.

## ΜΕΡΟΣ 2

## Τμήμα Α

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές παρτίδων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχει συλλεγεί ή παραχθεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά την 30ή Σεπτεμβρίου 2014 και έχει αποσταλεί από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής ή παραγωγής εμβρύων από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ): <b>05 11 99 85</b>			
							I.20. Ποσότητα	
I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24.		
I.25. Εμπορεύματα που έχουν πιστοποιηθεί για: Τεχνητή αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Κατηγορία		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		Ποσότητα

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο/η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1. Τα ωάρια <sup>(1)</sup> /έμβρυα <sup>(1)</sup> που περιγράφονται ανωτέρω:		
II.1.2. έχουν συλλεγεί <sup>(1)</sup> /παραχθεί <sup>(1)</sup> από την ομάδα <sup>(3)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11, η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ <sup>(4)</sup> και υπόκειται σε έλεγχο από επίσημο κτηνίατρο τουλάχιστον μία φορά κάθε ημερολογιακό έτος·		
II.1.3. έχουν συλλεγεί <sup>(1)</sup> /παραχθεί <sup>(1)</sup> , υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·		
II.1.4. έχουν συλλεγεί σε μέρος χωριστό από άλλα τμήματα των εγκαταστάσεων ή της εκμετάλλευσης, το οποίο είναι σε καλή κατάσταση και πριν από τη συλλογή καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε·		
II.1.5. έχουν εξεταστεί, υποστεί επεξεργασία και συσκευαστεί σε εργαστηριακές εγκαταστάσεις που δεν βρίσκονται σε ζώνη η οποία υπόκειται σε απαγόρευση ή μέτρα απομόνωσης, όπως ορίζονται στο πλαίσιο II.1.6., σε τμήμα που διαχωρίζεται από το τμήμα αποθήκευσης εξοπλισμού και υλικών που χρησιμοποιούνται σε ζώα-δότες και από το τμήμα στο οποίο γίνεται η διαχείριση των ζώων-δοτών·		
II.1.6. προέρχονται από φοράδες-δότες οι οποίες:		
II.1.6.1. παρέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου, εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τριμήνιας περιόδου) στη χώρα εξαγωγής ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(5)</sup> , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο — δεν θεωρείτο μολυσμένο από την αφρικανική πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ, — ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας για περίοδο τουλάχιστον δύο ετών· — ήταν απαλλαγμένο από τη μάλη και τη δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·		
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.2.	κατάγονται από χώρα εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα της συλλογής ήταν απαλλαγμένη από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) επί τουλάχιστον έξι μήνες·]
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.2.	υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα (VS) που πραγματοποιήθηκε με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 32 ή VS ELISA που διενεργούνται με αρνητικά αποτελέσματα σύμφωνα με το σχετικό κεφάλαιο του Εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του ΟΙΕ σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... <sup>(6)</sup> εντός 30 ημερών πριν από τη συλλογή των ωαρίων <sup>(1)</sup> /εμβρύων <sup>(1)</sup> ·]
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.3.	κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν, την ημέρα της συλλογής των ωαρίων <sup>(1)</sup> /εμβρύων <sup>(1)</sup> μέχρι την ημέρα της αποστολής, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως·]

## ΧΩΡΑ

## Γάρια/έμβρυα ιπποειδών

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [II.1.6.3. κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν από την ημέρα της συλλογής των ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>) μέχρι, στην περίπτωση κατεψυγμένων ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>), τη λήξη της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως:]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [II.1.6.3.1. έπειτα από μια περίπτωση νοσήματος που αναφέρεται παρακάτω δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών για τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο,</li> <li>— από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών για την περίοδο τουλάχιστον που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή AGID ή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται μετά τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ιπποειδή,</li> <li>— από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,</li> <li>— από τη λύσσα επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,</li> <li>— από τον άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.]</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [II.1.6.3.1. έπειτα από μια περίπτωση νοσήματος που αναφέρεται παρακάτω όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον 30 ημέρες από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών, από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα και λύσσα, ή επί 15 ημέρες σε περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, μετά τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων]</p> <p>II.1.6.4. κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή των ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>) βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις οι οποίες ήταν όλες απαλλαγμένες από κλινικά συμπτώματα της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών επί τουλάχιστον 60 ημέρες</p> <p>II.1.6.5. δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>) και μεταξύ της ημερομηνίας των πρώτων δειγμάτων που αναφέρονται στα σημεία II.1.6.6.1. και II.1.6.6.2. και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>).</p> <p>II.1.6.6. υποβλήθηκαν στις δοκιμές, οι οποίες πληρούν τουλάχιστον τις απαιτήσεις των αντίστοιχων κεφαλαίων του εγχειριδίου για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ) και διεξήχθησαν σε εργαστήριο το οποίο αναγνωρίζεται από την αρμόδια αρχή και στου οποίου τη διαπίστευση περιλαμβάνονται οι δοκιμές που αναφέρονται στο εξής, οι οποίες είναι αντίστοιχες με εκείνες που προβλέπεται στο άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004 (<sup>7</sup>), ως εξής:</p> <p>(<sup>8</sup>) [II.1.6.6.1. για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών (EIA) δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (AGID ή δοκιμή Coggins) ή ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) με αρνητικό αποτέλεσμα σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... (<sup>6</sup>), δηλαδή τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την ημερομηνία έναρξης της περιόδου που αναφέρεται στο σημείο II.1.6.5, και η δοκιμή πραγματοποιήθηκε για τελευταία φορά σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... (<sup>6</sup>): το πολύ 90 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής των ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>) που προορίζονται για εισαγωγές στην Ένωση]</p> <p>II.1.6.6.2. για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών (CEM), διενεργήθηκε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα με αρνητικό αποτέλεσμα σε δύο τουλάχιστον δείγματα (εκκρίματα) που λαμβάνονται κατά τη διάρκεια της περιόδου που αναφέρεται στο σημείο II.1.6.5. τουλάχιστον από τις βλεννογόνους επιφάνειες του βοθρίου και των κόλπων της κλειτορίδας της φοράδας-δότριας</p>			

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	( <sup>1</sup> ) είτε	[II.1.6.6.2.1.	δύο φορές με διάστημα τουλάχιστον 7 ημερών στις ..... ( <sup>6</sup> ) και στις ..... ( <sup>6</sup> ), στην περίπτωση της απομόνωσης του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> έπειτα από καλλιέργεια υπό μικροαερόφιλες συνθήκες επί 7 τουλάχιστον ημέρες, εντός 24 ωρών από τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη ή 48 ωρών αν τα δείγματα διατηρούνται δροσερά κατά τη διάρκεια της μεταφοράς,]
	( <sup>1</sup> ) και/ή	[II.1.6.6.2.2.	μία φορά στις ..... ( <sup>6</sup> ), στην περίπτωση της ανίχνευσης του γονιδιώματος <i>Taylorella equigenitalis</i> μέσω αλυσιδωτής αντίδρασης πολυμεράσης (PCR) ή PCR πραγματικού χρόνου, που εκτελείται εντός 48 ωρών μετά τη λήψη των δειγμάτων από το ζώο-δότη.]
			Σε καμία περίπτωση δεν ελήφθησαν τα δείγματα που αναφέρονται στα σημεία II.1.6.6.2.1. και II.1.6.6.2.2. νωρίτερα από 7 ημέρες (συστηματική αγωγή) ή 21 ημέρες (τοπική αγωγή) έπειτα από αντιμικροβιακή αγωγή του επιβήτορα-δότη και τοποθετήθηκαν σε μέσο μεταφοράς με ενεργό άνθρακα, όπως Amies medium, πριν από την αποστολή στο εργαστήριο.
	II.1.6.7.	εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής·	
	II.1.6.8.	δεν παρουσίαζαν κατά την ημέρα συλλογής των ωαρίων ( <sup>1</sup> )/εμβρύων ( <sup>1</sup> ) κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου·	
	II.1.7.	έχουν συλλεγεί ( <sup>1</sup> )/παραχθεί ( <sup>1</sup> ) μετά την ημερομηνία κατά την οποία η ομάδα συλλογής ( <sup>1</sup> )/παραγωγής ( <sup>1</sup> ) που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 εγκρίθηκε από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής·	
	II.1.8.	έχουν υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί τουλάχιστον 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή ( <sup>1</sup> )/παραγωγή τους ( <sup>1</sup> ) και έχουν μεταφερθεί υπό συνθήκες που ικανοποιούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·	
	II.2.	Τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλληφθεί μέσω τεχνητής σπερματέγχυσης ( <sup>1</sup> )/κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης ( <sup>1</sup> ) με τη χρήση σπέρματος που πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και προέρχεται από κέντρα συλλογής σπέρματος που εγκρίθηκαν σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ( <sup>9</sup> ) και βρίσκονταν αντιστοιχώς σε κράτος μέλος της Ένωσης ή σε τρίτη χώρα ή σε τμήματα της περιοχής τρίτης χώρας τα οποία απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ, από τα οποία επιτρέπεται η εισαγωγή σπέρματος ιπποειδών που συλλέγεται από εγγεγραμμένους ίππους, εγγεγραμμένα ιπποειδή ή ιπποειδή για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή, σύμφωνα με το άρθρο 4 της απόφασης 2004/211/ΕΚ και αναφέρονται στις στήλες 11, 12 και 13 του παραρτήματος I της εν λόγω απόφασης ( <sup>10</sup> )( <sup>11</sup> ).	
	( <sup>12</sup> ) [II.3.	Τα ωάρια που χρησιμοποιήθηκαν για την τεχνητή παραγωγή των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και ιδίως τις απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία II.1.1 έως II.1.8 του παρόντος πιστοποιητικού.]	
	<b>Σημειώσεις</b>		
	<b>Μέρος I:</b>		
	Πλαίσιο I.11.:	Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία τα ωάρια/έμβρυα έχουν συλλεγεί/παραχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και η οποία περιλαμβάνεται στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a> .	
	Πλαίσιο I.22.:	Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.	
	Πλαίσιο I.23.:	Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.	
	Πλαίσιο I.28.:	Κατηγορία: διευκρινίστε αν πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια που έχουν ληφθεί με φυσική γονιμοποίηση, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς.  Η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.  Η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.	

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον τρίτες χώρες ή τμήματα της περιοχής τρίτων χωρών που απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK της Επιτροπής, της 6ης Ιανουαρίου 2004, για την κατάρτιση καταλόγου των τρίτων χωρών και των περιοχών τους από τις οποίες τα κράτη μέλη εγκρίνουν τις εισαγωγές ζώντων ιπποειδών και σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών και για την τροποποίηση των αποφάσεων 93/195/ΕΟΚ και 94/63/ΕΚ (ΕΕ L 73 της 11.3.2004, σ. 1), αντίστοιχα, από τις οποίες επιτρέπονται επίσης μόνιμες εισαγωγές εγγεγραμμένων ιπποειδών και ιπποειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή και όπως αναφέρεται στο παράρτημα I στήλη 14 της εν λόγω απόφασης.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εγκεκριμένες ομάδες συλλογής εμβρύων και ομάδες παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>4</sup>) Οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ (ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54).</p> <p>(<sup>5</sup>) Οδηγία 2009/156/ΕΚ του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, σχετικά με τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν τη διακίνηση των ιπποειδών και τις εισαγωγές ιπποειδών προέλευσης τρίτων χωρών (ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1).</p> <p>(<sup>6</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία. (σύμφωνα με τις οδηγίες του μέρους II των σημειώσεων).</p> <p>(<sup>7</sup>) Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 882/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τη διενέργεια επισήμων ελέγχων της συμμόρφωσης προς τη νομοθεσία περί ζωοτροφών και τροφίμων και προς τους κανόνες για την υγεία και την καλή διαβίωση των ζώων (ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1).</p> <p>(<sup>8</sup>) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή AGID ή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών δεν απαιτείται για τα ιπποειδή-δότες τα οποία παρέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία εκ γενετής, υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής των ωαρίων ή των εμβρύων και το σπέρμα χρησιμοποιήθηκε για γονιμοποίηση.</p> <p>(<sup>9</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>; <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>10</sup>) Επιτρέπονται οι εισαγωγές σπέρματος ιπποειδών από τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στη στήλη 2 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK υπό τον όρο ότι το σπέρμα έχει συλλεγεί στο τμήμα της περιοχής της τρίτης χώρας που αναφέρεται αναλυτικά στη στήλη 4 από επιβήτορα-δότη της κατηγορίας των ιπποειδών που αναφέρονται θετικά στη στήλη 11, 12 ή 13 του εν λόγω παραρτήματος.</p> <p>(<sup>11</sup>) Δεν ισχύει για τα ωάρια.</p> <p>(<sup>12</sup>) Διαγράφεται αν κανένα από τα έμβρυα της παρτίδας δεν παράχθηκε με τεχνητή γονιμοποίηση ωαρίων.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

## Τμήμα Β

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 — Υπόδειγμα υγειονομικού πιστοποιητικού για εισαγωγές φορτίων αποθεμάτων ωαρίων και εμβρύων ιπποειδών που έχουν συλλεχθεί, υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με την οδηγία 92/65/ΕΟΚ μετά τις 31 Αυγούστου 2010 και πριν από την 1η Οκτωβρίου 2014 και έχουν αποσταλεί μετά τις 31 Αυγούστου 2010 από εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων ή παραγωγής από την οποία κατάγονται τα ωάρια ή τα έμβρυα

## ΧΩΡΑ

## Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Ομάδα εμβρύων <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Ποσότητα	
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Κατηγορία		Ταυτότητα του δότη		Ημερομηνία συλλογής		
						Ποσότητα		



## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II. Υγειονομικά στοιχεία	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της χώρας εξαγωγής <sup>(2)</sup> ..... (ονομασία της χώρας εξαγωγής)		
πιστοποιώ ότι:		
II.1. Τα ωάρια <sup>(1)</sup> /έμβρυα <sup>(1)</sup> που περιγράφονται ανωτέρω:		
II.1.2.	έχουν συλλεχθεί <sup>(1)</sup> /παραχθεί <sup>(1)</sup> από την ομάδα <sup>(3)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11, η οποία έχει εγκριθεί και εποπτεύεται σύμφωνα με το παράρτημα Δ κεφάλαιο I τμήμα III της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και υπόκειται σε έλεγχο από επίσημο κτηνίατρο τουλάχιστον μία φορά κάθε ημερολογιακό έτος·	
II.1.3.	έχουν συλλεχθεί <sup>(1)</sup> /παραχθεί <sup>(1)</sup> , υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·	
II.1.4.	έχουν συλλεχθεί σε μέρος χωριστό από άλλα τμήματα των εγκαταστάσεων ή της εκμετάλλευσης, το οποίο είναι σε καλή κατάσταση και πριν από τη συλλογή καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε·	
II.1.5.	έχουν εξεταστεί, υποστεί επεξεργασία και συσκευαστεί σε εργαστηριακές εγκαταστάσεις που δεν βρίσκονται σε ζώνη η οποία υπόκειται σε απαγόρευση ή μέτρα απομόνωσης, όπως ορίζονται στο πλαίσιο II.1.6., σε τμήμα που διαχωρίζεται από το τμήμα αποθήκευσης εξοπλισμού και υλικών που χρησιμοποιούνται σε ζώα-δότες και από το τμήμα στο οποίο γίνεται η διαχείριση των ζώων-δοτών·	
II.1.6.	προέρχονται από φοράδες-δότες οι οποίες:	
	II.1.6.1. διέμεναν συνεχώς επί τρεις μήνες (ή από την ημέρα εισόδου εφόσον εισήχθησαν απευθείας από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά τη διάρκεια της τρίμηνης περιόδου) στη χώρα εξαγωγής ή, στην περίπτωση οργάνωσης σε περιφέρειες, σύμφωνα με το άρθρο 13 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ <sup>(8)</sup> , σε εκείνο το τμήμα της περιοχής της χώρας εξαγωγής το οποίο κατά την εν λόγω περίοδο <ul style="list-style-type: none"> <li>— δεν θεωρείτο μολυσμένο από την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 στοιχεία α) και β) της οδηγίας 2009/156/ΕΚ,</li> <li>— ήταν απαλλαγμένο από την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας επί τουλάχιστον δύο έτη,</li> <li>— ήταν απαλλαγμένο από τη μάλη και τη δουρίνη επί τουλάχιστον έξι μήνες·</li> </ul>	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.2. κατάγονται από χώρα εξαγωγής η οποία κατά την ημέρα της συλλογής ήταν απαλλαγμένη από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες·]	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.2. υποβλήθηκαν σε δοκιμή αδρανοποίησης ιού για φυσαλιδώδη στοματίτιδα που πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... <sup>(4)</sup> , δηλαδή εντός 30 ημερών πριν από τη συλλογή, με αρνητικό αποτέλεσμα σε διάλυμα ορού 1 προς 12·]	
<sup>(1)</sup> είτε	[II.1.6.3. κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν, την ημέρα της συλλογής των ωαρίων <sup>(1)</sup> /εμβρύων <sup>(1)</sup> μέχρι την ημέρα της αποστολής, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως·]	

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II.	Υγειονομικά στοιχεία	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>(<sup>1</sup>) είτε [II.1.6.3. κατά τη διάρκεια των 30 τελευταίων ημερών πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία οι οποίες πληρούσαν την ημέρα της συλλογής των ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>) μέχρι, στην περίπτωση κατεψυγμένων ωαρίων (<sup>1</sup>)/εμβρύων (<sup>1</sup>), τη λήξη της περιόδου των 30 ημερών υποχρεωτικής αποθήκευσης σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις, τους όρους του άρθρου 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ όσον αφορά τις εκμεταλλεύσεις, και ιδίως:]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [II.1.6.3.1. δεν εσφάγησαν ή θανατώθηκαν όλα τα ευπαθή στη νόσο ζώα που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση και η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών για τουλάχιστον έξι μήνες, με έναρξη την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ιπποειδή που προσβλήθηκαν από τη νόσο,</li> <li>— από τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών για την περίοδο τουλάχιστον που απαιτείται για να προκύψει αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins), η οποία διενεργείται σε δείγματα που λαμβάνονται ύστερα από τη σφαγή των μολυσμένων ζώων δύο φορές με χρονική διαφορά τριών μηνών από όλα τα εναπομείναντα ιπποειδή,</li> <li>— από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα επί τουλάχιστον έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,</li> <li>— από τη λύσσα επί τουλάχιστον ένα μήνα από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα,</li> <li>— από βακτηριακό άνθρακα επί τουλάχιστον 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα.]</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) ή [II.1.6.3.1. όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονταν στην εκμετάλλευση εσφάγησαν ή θανατώθηκαν και οι εγκαταστάσεις απολυμάνθηκαν, η εκμετάλλευση ήταν απαλλαγμένη επί τουλάχιστον 30 ημέρες από κάθε τύπο εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, από φυσαλιδώδη στοματίτιδα και λύσσα, ή επί 15 ημέρες σε περίπτωση άνθρακα, με έναρξη την ημέρα κατά την οποία, ύστερα από τη θανάτωση των ζώων, ολοκληρώθηκε ικανοποιητικά η απολύμανση των εγκαταστάσεων·]</p> <p>II.1.6.4. κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή βρίσκονταν σε εκμεταλλεύσεις οι οποίες ήταν όλες απαλλαγμένες από κλινικά συμπτώματα της λοιμώδους μητρίτιδας των ιπποειδών επί τουλάχιστον 60 ημέρες·</p> <p>II.1.6.5. δεν χρησιμοποιήθηκαν για φυσική αναπαραγωγή τουλάχιστον επί 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και μεταξύ της ημερομηνίας των πρώτων δειγμάτων που αναφέρονται στα σημεία II.1.6.6 και II.1.6.7 και της ημερομηνίας συλλογής των ωαρίων και των εμβρύων·</p> <p>II.1.6.6. έχουν υποβληθεί με αρνητικό αποτέλεσμα σε δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή σε ELISA για τη λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών που πραγματοποιείται σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... (<sup>4</sup>), δηλαδή κατά τη διάρκεια των τελευταίων 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής ωαρίων ή εμβρύων και η δοκιμή πραγματοποιήθηκε πρόσφατα σε δείγμα αίματος που ελήφθη στις ..... (<sup>4</sup>), δηλαδή το αργότερο 90 ημέρες πριν από τη συλλογή (<sup>5</sup>) ωαρίων ή εμβρύων·</p> <p>II.1.6.7. έχουν υποβληθεί σε δοκιμή ταυτοποίησης παράγοντα για τη λοιμώδη μητρίτιδα των ιπποειδών μέσω απομόνωσης του ιού <i>Taylorella equigenitalis</i> ύστερα από καλλιέργεια 7 έως 14 ημερών που πραγματοποιήθηκε με αρνητικά αποτελέσματα σε κάθε περίπτωση σε δείγματα που ελήφθησαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από την ημερομηνία της πρώτης συλλογής ωαρίων ή εμβρύων από βλεννογόνους επιφάνειες του κλειτοριδικού βοθρίου και των κλειτοριδικών κολπωμάτων σε δύο διαδοχικούς οίστρους στις ..... (<sup>4</sup>) και στις ..... (<sup>4</sup>), και σε πρόσθετο δείγμα καλλιέργειας που ελήφθη κατά τον ένα από τους δύο οίστρους από τον ενδοτράχηλο στις ..... (<sup>4</sup>)·</p>			

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II.	Υγειονομικά στοιχεία	II.a.	Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>II.1.6.8. εξ όσων γνωρίζω και εξ όσων μπορώ να διαπιστώσω δεν ήρθαν σε επαφή με ιπποειδή που πάσχουν από μεταδοτική ή λοιμώδη νόσο κατά τη διάρκεια των 15 ημερών που προηγήθηκαν της συλλογής·</p> <p>II.1.6.9. δεν παρουσίαζαν κατά την ημέρα συλλογής των ωαρίων <sup>(1)</sup>/εμβρύων <sup>(1)</sup> κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής ή λοιμώδους νόσου·</p> <p>II.1.7. έχουν συλλεχθεί <sup>(1)</sup>/παραχθεί <sup>(1)</sup> ύστερα από την ημερομηνία κατά την οποία η ομάδα συλλογής <sup>(1)</sup>/ παραγωγής <sup>(1)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11 εγκρίθηκε από την αρμόδια αρχή της χώρας εξαγωγής·</p> <p>II.1.8. έχουν υποστεί επεξεργασία και αποθηκευτεί υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί τουλάχιστον 30 ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή <sup>(1)</sup>/παραγωγή τους <sup>(1)</sup> και έχουν μεταφερθεί υπό συνθήκες που ικανοποιούν τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ κεφάλαιο III τμήμα II της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ·</p>			
II.2.				
II.3.				
	<p>Τα έμβρυα που περιγράφονται ανωτέρω έχουν συλλεφθεί μέσω τεχνητής σπερματέγχυσης <sup>(1)</sup>/κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης <sup>(1)</sup> με τη χρήση σπέρματος που πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και προέρχεται από κέντρα συλλογής σπέρματος που εγκρίθηκαν σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 ή το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και βρίσκονταν αντιστοίχως σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σε τρίτη χώρα ή σε τμήματα της περιοχής τρίτης χώρας τα οποία απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/ΕΚ της Επιτροπής, από τα οποία επιτρέπεται η εισαγωγή σπέρματος ιπποειδών που συλλέγεται από εγγεγραμμένους ίππους, εγγεγραμμένα ιπποειδή ή ιπποειδή για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή, σύμφωνα με το άρθρο 4 της απόφασης 2004/211/ΕΚ και αναφέρονται στις στήλες 11, 12 και 13 του παραρτήματος I της εν λόγω απόφασης <sup>(6)</sup>/<sup>(7)</sup>·</p> <p>Τα ωάρια που χρησιμοποιήθηκαν για την τεχνητή παραγωγή των εμβρύων που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του παραρτήματος Δ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, και ιδίως τις απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία II.1.1 έως II.1.8 του παρόντος πιστοποιητικού <sup>(1)</sup>.</p>			
	<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.11.: ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία έχουν συλλεχθεί/παραχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και εγκρίθει σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και η οποία περιλαμβάνεται στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>Πλαίσιο I.22.: ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.</p> <p>Πλαίσιο I.23.: αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.28.: κατηγορία: διευκρινίστε αν πρόκειται για έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), ωάρια που έχουν ληφθεί με φυσική γονιμοποίηση, έμβρυα που προέρχονται από τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro) ή έμβρυα που έχουν υποβληθεί σε μικροχειρισμούς.</p> <p>η ταυτότητα του δότη αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.</p> <p>η ημερομηνία συλλογής αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη/μμ/εεεε.</p> <p>αριθμός έγκρισης της ομάδας: αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων ή στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία τα ωάρια/τα έμβρυα έχουν συλλεχθεί/παραχθεί, υποστεί επεξεργασία, αποθηκευτεί και εγκρίθει, σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ και η οποία περιλαμβάνεται στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p>			

## ΧΩΡΑ

## Ωάρια/έμβρυα ιπποειδών

II. Υγειονομικά στοιχεία	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον τρίτες χώρες ή τμήματα της περιοχής τρίτων χωρών που απαριθμούνται στις στήλες 2 και 4 του παραρτήματος I της απόφασης 2004/211/EK αντιστοίχως, από τις οποίες επιτρέπονται επίσης μόνιμες εισαγωγές εγγεγραμμένων ιπποειδών και ιπποειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή, όπως αναφέρεται στο παράρτημα I στήλη 14 της απόφασης 2004/211/EK.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εγκεκριμένες ομάδες συλλογής εμβρύων και ομάδες παραγωγής εμβρύων που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>4</sup>) Συμπληρώστε την ημερομηνία.</p> <p>(<sup>5</sup>) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ (δοκιμή Coggins) ή η δοκιμή ELISA για τη λοιμώδη αναίμια των ιπποειδών δεν απαιτείται για ιπποειδή-δότες τα οποία διέμεναν συνεχώς στην Ισλανδία εκ γενετής, υπό τον όρο ότι η Ισλανδία έχει παραμείνει επίσημα απαλλαγμένη από τη λοιμώδη αναίμια των ιπποειδών και τα ιπποειδή καθώς και το σπέρμα, τα ωάρια και τα έμβρυά τους δεν έχουν εισαχθεί στην Ισλανδία από το εξωτερικό πριν από και κατά τη διάρκεια της περιόδου συλλογής του σπέρματος.</p> <p>(<sup>6</sup>) Μόνον εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και το άρθρο 17 παράγραφος 3 στοιχείο β) της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>; <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>7</sup>) Δεν ισχύει για τα ωάρια.</p> <p>(<sup>8</sup>) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.</p> <p>— Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής και της σφραγίδας πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		