

KOMISSION PÄÄTÖS,

annettu 26 päivänä elokuuta 2010,

hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden tuonnista unioniin siltä osin kuin on kyse keinosiemennysasemien, siemennesteen varastointiasemien ja alkionsiirto- ja alkiontuotantoryhmien luetteloista sekä todistusvaatimuksista

(tiedoksiannettu numerolla K(2010) 5781)

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

(2010/471/EU)

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista eläinten, siemennesteen, munasolujen ja alkioiden yhteisön sisäisessä kaupassa ja yhteisöön tuonnissa siltä osin, kuin niitä eivät koske direktiivin 90/425/ETY liitteessä A olevassa I jaksossa mainittujen erityisten yhteisön säädösten eläinten terveyttä koskevat vaatimukset, 13 päivänä heinäkuuta 1992 annetun neuvoston direktiivin 92/65/ETY⁽¹⁾ ja erityisesti sen 17 artiklan 2 kohdan b alakohdan, 17 artiklan 3 kohdan, 18 artiklan 1 kohdan ensimmäisen luetelmakohdan sekä 19 artiklan johdantolauseen ja b alakohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Direktiivissä 92/65/ETY vahvistetaan hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden, jäljempänä 'tavara', unioniin tapahtuvassa tuonnissa sovellettavat eläinten terveyttä koskevat vaatimukset. Siinä säädetään, että unioniin saa tuoda ainoastaan sellaista tavaraa, joka tulee kyseisen direktiivin mukaisesti laadittuun kolmansien maiden luetteloon sisältyvästä kolmannesta maasta tai kolmannen maan osasta ja jonka mukana on kyseisen direktiivin mukaisesti laaditun mallin mukainen terveystodistus. Terveystodistuksessa on vahvistettava, että tavara tulee hyväksytyltä keinosiemennysasemalta ja varastointiasemalta tai siirto- ja tuotantoryhmältä, joka tarjoaa vähintään kyseisen direktiivin liitteessä D olevassa I luvussa esitettyjä takeita vastaavat takeet.
- (2) Niiden kolmansien maiden ja kolmansien maiden alueiden osien alueiden luettelosta, joista jäsenvaltiot sallivat elävien hevoseläinten ja hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden tuonnin, 6 päivänä tammikuuta 2004 tehdystä komission päätöksessä 2004/211/EY⁽²⁾ vahvistetaan luettelo niistä kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, joista jäsenvaltioiden on sallittava kyseisen tavaran tuonti. Unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden ja yhtenäisyyden vuoksi kyseinen luettelo olisi otettava huomioon tässä päätöksessä.
- (3) Direktiivillä 92/65/ETY, sellaisena kuin se on muutettuna neuvoston direktiivillä 2008/73/EY⁽³⁾, otetaan käyttöön yksinkertaistettu menettely sellaisten kolmansissa maissa toimivien keinosiemennysasemien ja siemennesteen varastointiasemien ja alkionsiirto- ja alkiontuotantoryhmien luettelomiseksi, joilta on hyväksyttyä tuoda tavaraa unioniin.
- (4) Direktiivin 92/65/ETY liitteessä D, sellaisena kuin se on muutettuna komission asetuksella (EU) N:o 176/2010⁽⁴⁾, asetetaan tälle tavaralle tietyt uudet vaatimukset, joita on sovellettava 1 päivästä syyskuuta 2010. Siinä otetaan käyttöön siemennesteen varastointiasemia koskevat säännöt ja yksityiskohtaiset edellytykset niiden hyväksymistä ja valvontaa varten. Lisäksi siinä asetetaan yksityiskohtaiset edellytykset alkionsiirtoryhmien ja alkiontuotantoryhmien hyväksyntää ja valvontaa, *in vivo* -tuotettujen alkioiden keräämistä ja käsittelyä sekä *in vitro* -hedelmöitettyjen alkioiden ja mikromanipuloitujen alkioiden tuottamista ja käsittelyä varten. Siinä myös muutetaan hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden luovutajaeläimiin sovellettavia edellytyksiä niiden edellytysten lisäksi, joista säädetään eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista elävien hevoseläinten liikkuvuuden ja kolmansista maista tapahtuvan tuonnin osalta 30 päivänä marraskuuta 2009 annetussa neuvoston direktiivissä 2009/156/EY⁽⁵⁾.
- (5) Sen vuoksi on tarpeen vahvistaa uudet terveystodistusten mallit tämän tavaran tuonnissa unioniin ottaen huomioon direktiiviin 92/65/ETY direktiivillä 2008/73/EY ja asetuksella (EU) N:o 176/2010 tehdyt muutokset.
- (6) Lisäksi olisi säädettävä tämän tavaran sellaisten olemassa olevien varastojen tuonnista unioniin, jotka täyttävät ne direktiivin 92/65/ETY säännökset, jotka vahvistettiin ennen asetuksella (EU) N:o 176/2010 tehtyjen muutosten voimaantuloa. Sen vuoksi on tarpeen esittää erilliset terveystodistuksen mallit sellaisen tavaran lähetysten tuonnille, joka on kerätty tai tuotettu, käsitelty ja varastoitu direktiivin 92/65/ETY liitteen D mukaisesti ennen 1 päivää syyskuuta 2010.
- (7) Tällaisen tavaran pitkäaikaisen varastoitavuuden vuoksi ei olemassa olevien varastojen käyttämiselle loppuun ole tällä hetkellä mahdollista vahvistaa päivämäärää. Sen vuoksi ei ole mahdollista vahvistaa päivämäärää, johon mennessä kyseisten terveystodistusten mallien käyttö olisi lopetettava nykyisten varastojen osalta.
- (8) Tavaran täyden jäljitettävyyden varmistamiseksi olisi tässä päätöksessä vahvistettava terveystodistusten mallit sellaisen hyväksytyillä keinosiemennysasemilla kerätyn hevoseläinten siemennesteen unioniin tuontia varten, joka on

⁽¹⁾ EYVL L 268, 14.9.1992, s. 54.⁽²⁾ EUVL L 73, 11.3.2004, s. 1.⁽³⁾ EUVL L 219, 14.8.2008, s. 40.⁽⁴⁾ EUVL L 52, 3.3.2010, s. 14.⁽⁵⁾ EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.

lähetetty hyväksytyltä siemennesteen varastointiasemalta, riippumatta siitä, onko jälkimmäinen osa keinosiemen-
nysasemaa, joka on hyväksytty toisella hyväksyntänume-
rolla.

- (9) Unionin lainsäädännön yhtenäisyyden ja yksinkertaista-
tamisen vuoksi tavarantoiminnassa käytettävissä terveystoiminnosten malleissa olisi otettava huomioon komission päätös 2007/240/EY⁽¹⁾, jossa säädetään, että elävien eläinten, siemennesteen, alkioiden, munasolujen ja eläinperäisten tuotteiden unioniin tuonnissa vaadittavat erilaiset eläinlääkärintodistukset, terveystodistukset ja eläintautitodistukset laaditaan kyseisen päätöksen liitteessä I olevien eläinlääkärintodistustymallien pohjalta.
- (10) Lisäksi on aiheellista, että Sveitsistä unioniin tuotavien tavaralahetysten mukana on terveystodistukset, jotka on laadittu hevoseläinten siemennesteellä, munasoluilla ja alkioilla unionin sisällä käytävää kauppaa varten tehtyjen mallien mukaisesti; nämä mallit annetaan terveystodistusten malleista hevos-, lammas- ja vuohieläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden sekä sikaeläinten munasolujen ja alkioiden unionin sisäistä kauppaa varten annettussa komission päätöksessä 2010/470/EU annettu 26 päivänä elokuuta 2010⁽²⁾; ja huomioon otetaan ne mukautukset, jotka on esitetty maataloustuotteiden kauppaan koskevan Euroopan yhteisön ja Sveitsin valaliiton sopimuksen liitteen 11 lisäyksessä 2 olevan IX kohdan B osan 8 ja 9 kohdassa, sellaisena kuin sopimus on hyväksytty seitsemän sopimuksen tekemisestä Sveitsin valaliiton kanssa 4 päivänä huhtikuuta 2002 tehdyllä neuvoston ja, tiede- ja teknologiyhteistyötä koskevan sopimuksen osalta, komission päätöksellä 2002/309/EY, Euratom⁽³⁾.
- (11) Tätä päätöstä sovellettaessa olisi otettava huomioon ne erityiset todistusvaatimukset ja terveystodistusten mallit, jotka voidaan vahvistaa kansanterveyden ja eläinten terveyden suojelemiseksi toteutettavia toimenpiteitä elävien eläinten ja eläintuotteiden kaupassa koskevan Euroopan yhteisön ja Kanadan hallituksen välisen sopimuksen⁽⁴⁾ mukaisesti sellaisena kuin se on hyväksytty neuvoston päätöksellä 1999/201/EY⁽⁵⁾.
- (12) Tätä päätöstä sovellettaessa olisi otettava huomioon ne erityiset todistusvaatimukset ja terveystodistusten mallit, jotka voidaan vahvistaa elävien eläinten ja eläintuotteiden kauppaan sovellettavista eläinten terveyttä koskevista toimenpiteistä tehdyn Euroopan yhteisön ja Uuden-Seelannin sopimuksen⁽⁶⁾ mukaisesti sellaisena kuin se on hyväksytty neuvoston päätöksellä 97/132/EY⁽⁷⁾.
- (13) Unionin lainsäädännön selkeyden vuoksi on tarpeen kumota ne unionin säädökset, joissa tätä nykyä asetetaan todistusvaatimukset tämän tavarantoiminnalle unioniin. Sen vuoksi olisi kumottava eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista ja terveystodistuksesta hevosien siemennesteen

tuonnissa 4 päivänä syyskuuta 1996 tehty komission päätös 96/539/EY⁽⁸⁾ ja eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista ja terveystodistuksesta hevoseläinten munasolujen ja alkioiden tuonnissa Euroopan yhteisöön 4 päivänä syyskuuta 1996 tehty komission päätös 96/540/EY⁽⁹⁾.

- (14) Lisäksi kolmansista maista tulevaan hevoseläinten siemennesteen tuontiin hyväksytyjä keinosiemen-
nysasemia koskevasta luettelosta 26 päivänä heinäkuuta 2004 tehty komission päätös 2004/616/EY⁽¹⁰⁾ on nyt vanhentunut, ja se olisi kumottava.
- (15) Tässä päätöksessä säädetty toimenpiteet ovat elintarviketurvallisuuden ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Kohde

Tässä päätöksessä vahvistetaan tietyt hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lähetysten unioniin suuntautuvassa tuonnissa sovellettavat eläinten terveyttä koskevat vaatimukset.

Siinä esitetään terveystodistusten mallit, joita on käytettävä tuottaessa tätä tavaraa unioniin.

2 artikla

Siemennesteen tuonti

Jäsenvaltioiden on sallittava hevoseläinten siemennesteen lähetysten tuonti edellyttäen, että ne täyttävät seuraavat edellytykset:

- a) ne tulevat päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 ja 4 sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden alueen osista, joista rekisteröityjen hevosten, rekisteröityjen hevoseläinten tai jalostukseen ja tuotantoon tarkoitettujen hevoseläinten pysyvä tuonti on sallittua;
- b) ne tulevat direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellulta hyväksytyltä keinosiemen-
nysasemalta tai siemennesteen varastointiasemalta;
- c) niiden mukana on terveystodistus, joka on laadittu jonkin seuraavassa mainitun, liitteessä I olevassa 2 osassa esitetyn mallin mukaisesti; ja se on täytetty kyseisessä liitteessä olevassa 1 osassa annettujen selittävien huomautusten mukaisesti:
- i) A jaksossa esitetty MALLI 1 sellaisen siemennesteen lähetystä varten, joka on kerätty 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen ja lähetetty siltä hyväksytyltä keinosiemen-
nysasemalta, jolta kyseinen siemenneste on peräisin;
- ii) B jaksossa esitetty MALLI 2 sellaisen siemennesteen varastojen lähetystä varten, joka on kerätty, käsitelty ja varastoitu ennen 1 päivää syyskuuta 2010 ja lähetetty 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen siltä hyväksytyltä keinosiemen-
nysasemalta, jolta kyseinen siemenneste on peräisin;

⁽¹⁾ EUVL L 104, 21.4.2007, s. 37.

⁽²⁾ Ks. tämän Euroopan unionin virallisen lehden sivu 15.

⁽³⁾ EYVL L 114, 30.4.2002, s. 1.

⁽⁴⁾ EYVL L 71, 18.3.1999, s. 3.

⁽⁵⁾ EYVL L 71, 18.3.1999, s. 1.

⁽⁶⁾ EYVL L 57, 26.2.1997, s. 5.

⁽⁷⁾ EYVL L 57, 26.2.1997, s. 4.

⁽⁸⁾ EYVL L 230, 11.9.1996, s. 23.

⁽⁹⁾ EYVL L 230, 11.9.1996, s. 28.

⁽¹⁰⁾ EUVL L 278, 27.8.2004, s. 64.

iii) C jaksossa esitetty MALLI 3 sellaisten i ja ii alakohdassa tarkoitettujen siemennesteen ja siemennesteen varastojen lähetyksiä varten, jotka on lähetetty hyväksytyltä siemennesteen varastointiasemalta;

Jos Euroopan unionin ja kolmansien maiden välisissä kahdenvälisissä sopimuksissa kuitenkin vahvistetaan erityiset todistusvaatimukset, on kyseisiä vaatimuksia sovellettava.

d) ne täyttävät c alakohdassa tarkoitettussa terveystodistuksessa esitetyt vaatimukset.

3 artikla

Munasolujen ja alkioiden tuonti

Jäsenvaltioiden on sallittava hevoseläinten munasolujen ja alkioiden lähetyksen tuonti edellyttäen, että ne täyttävät seuraavat edellytykset:

- ne tulevat päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 ja 4 sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden alueen osista, joista rekisteröityjen hevosten, rekisteröityjen hevoseläinten tai jalostukseen ja tuotantoon tarkoitettujen hevoseläinten pysyvä tuonti on sallittua;
- ne tulevat direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellulta hyväksytyltä alkionsiirtotai alkiontuotantoryhmältä;
- niiden mukana on terveystodistus, joka on laadittu liitteessä II olevassa 2 osassa esitetyn terveystodistuksen mallin mukaisesti; ja se on täytetty liitteessä II olevassa 1 osassa annettujen selittävien huomautusten mukaisesti;

Jos Euroopan unionin ja kolmansien maiden välisissä kahdenvälisissä sopimuksissa kuitenkin vahvistetaan erityiset todistusvaatimukset, on kyseisiä vaatimuksia sovellettava.

d) ne täyttävät c alakohdassa tarkoitettussa terveystodistuksessa esitetyt vaatimukset.

4 artikla

Euroopan unioniin kuljetettavia siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lähetyksiä koskevat yleiset edellytykset

1. Siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lähetyksiä ei saa kuljettaa samassa kontissa kuin muita siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lähetyksiä,

- joita ei ole tarkoitettu tuotaviksi unionin alueelle tai
- joiden terveydentila on heikompi.

2. Unioniin tapahtuvan kuljetuksen aikana siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lähetykset on sijoitettava suljettuihin ja sinetöityihin kontteihin, eikä sinettiä saa rikkoa kuljetuksen aikana.

5 artikla

Kumoaminen

Kumotaan päätökset 96/539/EY, 96/540/EY ja 2004/616/EY.

6 artikla

Soveltaminen

Tätä päätöstä sovelletaan 1 päivästä syyskuuta 2010.

7 artikla

Osoitus

Tämä päätös on osoitettu kaikille jäsenvaltioille.

Tehty Brysselissä 26 päivänä elokuuta 2010.

Komission puolesta

John DALLI

Komission jäsen

LIITE I

Hevoseläinten siemennesteen tuonnissa käytettävät terveystodistusten mallit

1 OSA

Todistusta koskevat selittävät huomautukset

<p>a) Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava terveystodistukset liitteessä II olevassa 2 osassa esitettyjen mallien mukaisesti.</p> <p>Jos määränpääjäsenvaltio edellyttää lisätodistuksia, terveystodistuksen alkuperäiskappaleeseen on sisällytettävä myös muita vakuutuksia, joilla todistetaan, että kyseiset vaatimukset on täytetty.</p> <p>b) Kunkin terveystodistuksen alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, todistuksen on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.</p> <p>c) Kun todistusmallissa ilmoitetaan, että tietyt väittämät sisällytetään todistukseen soveltuvin osin, todistuksen antava virkamies voi viivata yli väittämät, jotka eivät ole asiaankuuluvia, ja merkitä ne nimikirjaimillaan ja leimalla, tai ne voidaan poistaa kokonaan todistuksesta.</p> <p>d) Terveystodistus laaditaan vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka saapumisrajatarkastus- aseman kautta lähetys tuodaan Euroopan unioniin, ja yhdellä määränpääjäsenvaltion virallisella kielellä. Nämä jäsenvaltiot voivat kuitenkin sallia todistuksen laatimisen jonkin muun jäsenvaltion virallisella kielellä, jos mukana on tarpeen vaatiessa virallinen käännös.</p> <p>e) Jos lähetyksessä olevien tuotteiden tunnistamiseksi (todistusmallin I.28 kohdassa oleva luettelo) terveystodistukseen kiinnitetään lisäsivuja, näiden sivujen katsotaan olevan osa terveystodistuksen alkuperäiskappaletta, ja todistuksen antavan virkamiehen on allekirjoitettava ja leimattava jokainen sivu.</p>	<p>f) Jos terveystodistuksessa, myös e kohdassa tarkoitetuissa lisäluetteloissa, on enemmän kuin yksi sivu, jokaisen sivun alaosaan on laitettava sivunumero – (sivunumero) / (sivujen kokonaismäärä) – ja yläosaan toimivaltaisen viranomaisen antama todistuksen viitenumero.</p> <p>g) Virkaeläinlääkäri on täytettävä ja allekirjoitettava terveystodistuksen alkuperäiskappale viimeisenä työpäivänä ennen kuin lähetys lastataan Euroopan unioniin vientiä varten. Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisten viranomaisten on varmistettava, että noudatetaan todistuksen myöntämistä koskevia vaatimuksia, jotka vastaavat neuvoston direktiivissä 96/93/EY⁽¹⁾ vahvistettuja vaatimuksia.</p> <p>Virkaeläinlääkäri allekirjoituksen ja leiman värin on oltava eri kuin terveystodistuksen painoväri. Sama koskee leimoja, jotka eivät ole kohopainettuja tai vesileimoja.–</p> <p>h) Terveystodistuksen alkuperäiskappaleen on seurattava lähetyksen mukana Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle asti.</p> <p>i) Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava terveystodistuksen mallin I.2 ja II.a kohdassa tarkoitettu todistuksen viitenumero.</p>
---	---

⁽¹⁾ EYVL L 13, 16.1.1997, s. 28.

2 OSA

A jakso

MALLI 1 – Terveystodistuksen malli käytettäväksi sellaisen hevoseläinten siemennesteen lähetysten tuonnissa, joka on kerätty, käsitelty ja/tai varastoitu neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen ja lähetetty siltä hyväksytyltä keinosiemennysasemalta, jolta kyseinen siemenneste on peräisin

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1. Lähettäjä		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.						
	Nimi										
	Osoite		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen								
	Puhelin		I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen								
	I.5. Vastaanottaja		I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa								
	Nimi		Nimi								
	Osoite		Osoite								
	Postinro		Postinro								
	Puhelin		Puhelin								
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10. Määränpää- alue		Koodi
I.11. Alkuperäpaikka						I.12. Place of destination					
			Hyväksyntänumero			Nimi					
Nimi			Hyväksyntänumero			Osoite					
Osoite			Hyväksyntänumero			Postinro					
Nimi			Hyväksyntänumero								
Osoite											
I.13. Lastauspaikka						I.14. Lähtöpäivä					
I.15. Kuljetusvälineet						I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema					
Lentokone <input type="checkbox"/>		Laiva <input type="checkbox"/>		Junavaunu <input type="checkbox"/>		I.17.					
Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/>		Muu <input type="checkbox"/>									
Tunnistetiedot											
Asiakirjaviitteet											
I.18. Tavarankuvaus						I.19. Nimikenumero (HS-koodi)					
						05 11 99 85					
						I.20. Paino					
I.21.						I.22. Pakkausten lukumäärä					
I.23. Sinetin nro/Kontin nro						I.24.					
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen:											
Keinollinen lisääntyminen <input type="checkbox"/>											
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/>						I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>					
Kolmas maa			ISO-koodi								
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot											
Laji (Tieteellinen nimi)		Rotu		Luovuttaja		Keräyspäivä		Keskukseen hyväksyntänumero		Määrä	

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – A jakso

II. Terveystä koskevat tiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut viejamaan ⁽²⁾		virkaeläinlääkäri (viejamaan nimi)	
vakuuttaa seuraavaa:			
II.1.	Keinosiemennysasema ⁽³⁾ , jolla edellä kuvattu siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu Euroopan unioniin vientiä varten, on toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja valvoma direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson 1 kohdan ja I luvun II jakson 1 kohdan vaatimusten mukaisesti;		
II.2.	sen jakson aikana, joka alkoi 30 päivää ennen edellä kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää ja jatkui siihen päivämäärään asti, jona tuore tai jäähdytetty siemenneste lähetettiin, tai siihen asti kunnes pakastetun siemennesteen 30 päivän varastointiaika oli päättynyt, keinosiemennysasema		
II.2.1	sijaiti viejämaassa tai, mahdollisen direktiivin 2009/156/EY ⁽⁸⁾ 13 artiklan mukaisen aluejaon kyseessä ollessa, sillä viejamaan alueen osalla, jota/jolla		
	— ei pidetä afrikkalaisen hevusruton esiintymisalueena direktiivin 2009/156/EY 5 artiklan 2 kohdan a ja b alakohdan mukaisesti,		
	— ei ole esiintynyt venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä kuluneen kahden vuoden aikana,		
	— ei ole esiintynyt räkätautia tai astumatautia kuluneen kuuden kuukauden aikana;		
II.2.2	täytyi direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdassa vahvistetut tiloja koskevat vaatimukset, ja erityisesti:		
⁽¹⁾ joko	II.2.2.1	tilan kaikkia taudille alttiiseen lajiin kuuluvia eläimiä ei ole teurastettu tai lopetettu, eikä tilalla ole esiintynyt	
		— minkään tyyppistä hevosen enkefalomyeliittiä vähintään kuuden kuukauden aikana alkaen siitä päivästä, jona kyseistä tautia sairastaneet hevonseläimet teurastettiin,	
		— hevosen näivetystautia vähintään sinä aikana, joka tarvitaan negatiivisen tuloksen saamiseksi agargeeli-immunodiffuusiokoosteesta (Cogginsin koosteesta), joka on tehty näytteistä, jotka otettiin tartunnan saaneiden eläinten teurastuksen jälkeen kahdesti kolmen kuukauden välein kustakin jäljellä olevasta eläimestä,	
		— vesicular stomatitis -tautia vähintään kuuden kuukauden aikana viimeisestä todetusta tapauksesta,	
		— raivotautia vähintään yhden kuukauden aikana viimeisestä todetusta tapauksesta,	
		— pernaruttoa vähintään 15 päivän aikana viimeisestä todetusta tapauksesta,]	
⁽¹⁾ tai	II.2.2.1	kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat tilalla olevat eläimet on teurastettu tai lopetettu, tilat desinfioitu eikä tilalla ole esiintynyt vähintään 30 päivään minkään tyyppistä hevosen enkefalomyeliittiä, vesicular stomatitis -tautia eikä raivotautia tai 15 päivään pernaruttoa alkaen päivästä, jona tilojen desinfiointi on eläinten hävittämisen jälkeen saatettu tyydyttävällä tavalla päätökseen;]	
	II.2.3	on pitänyt ainoastaan sellaisia hevonseläimiä, joissa ei ole esiintynyt mitään hevosen virusarteriitin tai hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä oireita;	
II.3.	Ennen keinosiemennysasemalle tuloaan luovuttajaoriit/-oriille ja muut asemalla pidetyt hevonseläimet/muille asemalla pidetyille hevonseläimille		
	II.3.1.	ovat kolmen kuukauden ajan (tai tulostaan asti, jos ne on tuotu suoraan jostakin Euroopan unionin jäsenvaltiosta kyseisen kolmen kuukauden jakson aikana) yhtäjaksoisesti olleet viejämaassa tai, mahdollisen direktiivin 2009/156/EY 13 artiklan mukaisen aluejaon kyseessä ollessa, sillä viejamaan alueen osalla, jota/jolla kyseisenä aikana	
		— ei pidetä afrikkalaisen hevusruton esiintymisalueena direktiivin 2009/156/EY 5 artiklan 2 kohdan a ja b alakohdan mukaisesti,	

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – A jakso

II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	— ei ole esiintynyt venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä vähintään kahden vuoden aikana,		
	— ei ole esiintynyt räkätautia tai astumatautia vähintään kuuden kuukauden aikana;		
(¹) joko	[II.3.2 ovat peräisin viejämäasta, jossa asemalle ottamista edeltäneiden vähintään kuuden kuukauden aikana ei esiintynyt vesicular stomatitis -tautia (VS).]		
(¹) tai	[II.3.2 on tehty virusneutralisaatiokoe vesicular stomatitis -taudin (VS) toteamiseksi verinäytteestä, joka otettiin (⁴) asemalle tuloa edeltäneiden 14 päivän kuluessa, ja kokeen tulos on negatiivinen seerumilaimennoksella 1:12;]		
	II.3.3 ovat peräisin tilalta, joka asemalle ottamispäivänä täytti II.2.2. kohdan vaatimukset;		
II.4.	Edellä kuvattu siemenneste on kerätty luovuttajajorilta,		
	II.4.1 joilla ei ollut mitään kliinistä merkkiä mistään tarttuvasta taudista päivänä, jona ne otettiin asemalle, eikä sinä päivänä, jona siemenneste kerättiin;		
	II.4.2 jotka on pidetty 30 päivän ajan ennen siemennesteen keräyspäivää tiloilla, joiden hevoseläimissä ei ole kyseisenä aikana esiintynyt hevosen virusarteriitin tai hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä oireita;		
	II.4.3 joita ei ole käytetty astutukseen ensimmäistä siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä II.4.5.1, II.4.5.2 ja/tai II.4.5.3 kohdassa tarkoitettujen ensimmäisen näytteen ottopäivien ja keräysjakson päättymisen välisenä aikana;		
	II.4.4 joille on tehty seuraavat kokeet, jotka täyttävät vähintään maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän OIE:n käsikirjan asiaa koskevassa luvussa olevat vaatimukset, toimivaltaisen viranomaisen tunnustamassa laboratoriossa jonkin II.4.5. kohdassa määrätyn ohjelman mukaisesti otetusta näytteestä:		
(¹) (⁵) joko	[II.4.4.1 agargeeli-immunodiffuusio (Cogginin koe) hevosen näivetystaudin (EIA) toteamiseksi negatiivisin tuloksin;]		
(¹) (⁵) tai	[II.4.4.1 ELISA-koe hevosen näivetystaudin (EIA) toteamiseksi negatiivisin tuloksin;]		
sekä	(¹) joko [II.4.4.2 seroneutralisaatiokoe hevosen virusarteriitin (EVA) toteamiseksi negatiivisin tuloksin seerumilaimennoksella 1:4;]		
	(¹) tai [II.4.4.2 viruseristyskoe hevosen virusarteriitin (EVA) toteamiseksi negatiivisin tuloksin määräosasta luovuttajajorin siemennesteen koko määrästä;]		
sekä	II.4.4.3 taudinaiheuttajan tunnistuskoe hevosen tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) toteamiseksi kahteen kertaan seitsemän päivän välein otetuista näytteistä eristämällä Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttaja 7–14 päivän viljelyn jälkeen ejakulaatiota edeltävästä nesteestä tai siemennestestä sekä sukuelimen pinnalta ainakin virtsaputken suulta, virtsaputken sinuksesta ja peniksen fossa glandiksesta otetusta näytteestä, ja jokaisen osakokeen tulos on negatiivinen;		
	II.4.5 joille on tehty vähintään yksi seuraavissa II.4.5.1, II.4.5.2 ja II.4.5.3 kohdassa yksityiskohtaisesti esitetystä koeohjelmasta(6) kussakin tapauksessa II.4.4 kohdassa määritellyin tuloksin:		
	II.4.5.1 Luovuttajajoria on pidetty keinosiemennysasemalla yhtäjaksoisesti vähintään 30 päivän ajan ennen ensimmäistä edellä kuvattua siemennesteen keräyspäivää ja koko keräysjakson ajan, eikä yksikään keinosiemennysasemalla olevista hevoseläimistä ole kyseisenä ajanjaksona ollut välittömässä kosketuksessa sellaisiin hevoseläimiin, joiden terveydentila oli heikompi kuin luovuttajajorilla.		
	Edellä II.4.4 kohdassa kuvatut kokeet on tehty näytteistä, jotka on otettu(⁴) ennen ensimmäistä siemennesteen keräystä ja aikaisintaan 14 päivän kuluttua vähintään 30 päivää kestävästä oleskeluajan alkamisesta.		

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – A jakso

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<i>(¹) joko</i> [II.5. Siemennesteeseen ei ole lisätty antibiootteja;]		
<i>(¹) tai</i> [II.5. Siemennesteeseen on lisätty seuraavaa antibioottia tai antibioottien yhdistelmää siten, että lopullisessa laimennetussa siemennesteessä pitoisuus on vähintään (⁷):;]		
II.6. Edellä kuvattu siemenneste II.6.1 on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan II luvun I jakson 1 kohdan ja III luvun I jakson vaatimusten mukaisissa olosuhteissa; II.6.2 on lähetetty lastauspaikkaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun I jakson 1.4 kohdan mukaisessa sinetöidyssä astiassa, joka on merkitty I.23. kohdassa ilmoitetulla numerolla.		
<i>Huomautukset</i>		
Osa I:		
Box I.11: Alkuperäpaikan on vastattava sitä keinosiemennysasemaa, jolta kyseinen siemenneste on peräisin.		
Box I.22: Pakkausten lukumäärän on vastattava konttien määrää.		
Box I.23: Kontin tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.		
Box I.28: Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja.		
Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.		
Keskuksen hyväksyntänumeron on vastattava I.11 kohdassa mainittua sen keinosiemennysaseman hyväksyntänumeroa, jolla siemenneste kerättiin.		
Osa II:		
Ohjeet II.4.6 kohdassa olevan taulukon täyttämiseksi:		
Lyhenteet:		
VS	vesicular stomatitis -taudin (VS) testaus, jos sitä edellytetään II.3.2 kohdan mukaisesti	
EIA-1	hevoson näivetystaudin (EIA) testaus ensimmäisen kerran	
EIA-2	EIA-testaus toisen kerran	
EVA-B1	hevoson virusarteriitin (EVA) testaus verinäytteestä ensimmäisen kerran	
EVA-B2	EVA-testaus verinäytteestä toisen kerran	
EVA-S1	EVA-testaus siemennestenäytteestä ensimmäisen kerran	
EVA-S2	EVA-testaus siemennestenäytteestä toisen kerran	
CEM-11	hevoson tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) testaus ensimmäisen kerran ensimmäisestä näytteestä	
CEM-12	CEM-testaus ensimmäisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu 7 päivää CEM-11:n jälkeen	

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – A jakso

II. Terveyttä koskevat tiedot		II.a. Todistuksen viitenumero		II.b.					
<p>CEM-21 CEM-testaus toisen kerran ensimmäisestä näytteestä</p> <p>CEM-22 CEM-testaus toisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu 7 päivää CEM-21:n jälkeen</p> <p>Ohjeet:</p> <p>Kaiken sellaisen siemennesteen osalta, jonka tunnistustiedot annetaan sarakkeessa A I.28. kohtaa vastaavasti, on sarakkeessa B täsmennettävä testausohjelma (II.4.5.1, II.4.5.2 ja/tai II.4.5.3), ja sarakkeisiin C ja D on lisättävä vaadittavat päivämäärät.</p> <p>Päivämäärät, joina näytteet otettiin laboratorionkoetta varten ennen edellä kuvattua siemennesteen ensimmäistä keräystä II.4.5.1, II.4.5.2 ja II.4.5.3 kohdassa edellytetyllä tavalla, merkitään taulukon sarakkeiden 5–9 yläriville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-1, EVA-B1 tai EVA-S1 ja CEM-11 ja CEM-12.</p> <p>Päivämäärät, joina näytteet otettiin II.4.5.2 tai II.4.5.3 kohdan mukaisesti laboratorionkokeen toistamiseksi, merkitään taulukon sarakkeiden 5–9 alariville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-2, EVA-B2 tai EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.</p>									
Siemennesteen tunnistustiedot	Testausohjelma	Alkamispäivä		Terveydentilan testaamiseksi tehtäviä kokeita koskevan näytteenoton päivämäärä					
		Luovuttajan oleskelu	Siemennesteen keräys	VS II.3.2	EIA II.4.4.1	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Verinäyte	Siemennesteenäyte	1. näyte	2. näyte
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
<p>(1) Tarpeeton viivataan yli.</p> <p>(2) Hevoseläinten siemennesteen tuonti on sallittua kolmannelta maasta, joka luetellaan komission päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 sarakkeessa edellyttäen, että kyseinen siemenneste on kerätty sellaisessa kyseisen kolmannen maan alueen osassa, joka mainitaan 4 sarakkeessa, kyseisen liitteen 11, 12 tai 13 sarakkeessa tarkoitettuun hevoseläinten luokkaan kuuluvalta luovuttajailta.</p> <p>(3) Ainoastaan neuvoston direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellut hyväksytyt keinosiemennysasemat, jotka löytyvät komission www-sivustolta osoitteessa http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(4) Lisätään päivämäärä II.4.6 kohdassa olevaan taulukkoon (noudatettava Huomautusten osassa II olevia ohjeita).</p> <p>(5) Agargeeli-immunodiffusiokoetta (Cogginsin koetta) tai ELISA-koetta hevosen näivetystaudin toteamiseksi ei vaadita, jos siemenneste on peräisin hevoseläimestä, joka on asunut Islannissa yhtäjaksoisesti syntymästään alkaen, edellyttäen että Islanti on pysynyt virallisesti vapaana hevosen näivetystaudista eikä Islannin alueelle ole tuotu hevoseläimiä eikä niiden siemennestettä, munasoluja tai alkioita Islannin ulkopuolelta siemennesteen keräysjaksoa ennen eikä sen aikana.</p> <p>(6) Viivataan yli ohjelmat, jotka eivät koske lähetystä.</p> <p>(7) Lisätään nimet ja pitoisuudet.</p> <p>(8) EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.</p>									
<p>Virkaeläinlääkäri (*)</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>									
<p>(*) Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p>									

B jakso

MALLI 2 – Terveystodistuksen malli käytettäväksi sellaisen hevoseläinten siemennesteen varastojen lähetysten tuonnissa, joka on kerätty, käsitelty ja/tai varastoitu neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti ennen 1 päivää syyskuuta 2010 ja lähetetty 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen siltä hyväksytyltä keinosiemennysasemalta, jolta kyseinen siemenneste on peräisin

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin			I.2. Todistuksen viitenumero	I.2.a.			
				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen				
				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puhelin			I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinro Puhelin				
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10. Määränpää- alue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinro		
	I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä				
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet			I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema				
				I.17.				
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi) 05 11 99 85			
				I.20. Paino				
I.21.				I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin nro/Kontin nro				I.24.				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Keinollinen lisääntyminen <input type="checkbox"/>								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/> Kolmas maa ISO-koodi				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi) Rotu Luovuttaja Keräyspäivä Keskukseen hyväksyntä-numero Määrä								

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – B jakso

II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut viejamaan ⁽²⁾virkaeläinlääkäri (viejamaan nimi)		
vakuuttaa seuraavaa:		
II.1.	Keinosiemennysasema, jolla edellä kuvattu siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu Euroopan unioniin vientiä varten,	
II.1.1	on toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja valvoma direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun vaatimusten mukaisesti,	
II.1.2	sijaitsee viejamaassa tai mahdollisen direktiivin 2009/156/EY ⁽⁶⁾ 13 artiklan mukaisen aluejaon kyseessä ollessa, viejamaan alueen osalla, jolla siemennesteen keräys- ja lähettämispäivän välisenä aikana ei ole esiintynyt — afrikkalaista hevosruttoa EU:n lainsäädännön mukaisesti, — venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä kuluneen kahden vuoden aikana, — räkätautia tai astumatautia kuluneen kuuden kuukauden aikana;	
II.1.3	ei ole ollut sen jakson aikana, joka alkoi 30 päivää ennen kyseisen siemennesteen keräyspäivää ja jatkui sen lähettämispäivään saakka, sellaisen eläinten terveyttä koskevin perustein annetun kieltomääräyksen alaisena, jossa esitettiin jokin seuraavista vaatimuksista:	
II.1.3.1	jos tilan kaikkia taudille alttiiseen lajiin kuuluvia eläimiä ei ole teurastettu tai lopetettu, kieltoaika kesti — kuusi kuukautta siitä päivästä, jona hevosen enkefalomyeliittiä sairastaneet hevoseläimet teurastettiin, — niin kauan, kunnes hevosen näivetystautiin sairastuneiden eläinten teurastuksen jälkeen jäljellä olevien eläinten reaktio kahteen kolmen kuukauden välein suoritettuun Cogginsin kokeeseen on negatiivinen, — kuusi kuukautta, kun kyseessä on vesicular stomatitis -tauti, — yhden kuukauden viimeisestä todetusta tapauksesta, kun kyseessä on raivotauti, — 15 päivää viimeisestä todetusta tapauksesta, kun kyseessä on pernarutto.	
II.1.3.2	jos kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat tilalla olevat eläimet on teurastettu tai lopetettu ja tilat desinfioitu, kiellon on oltava kestoiltaan 30 päivää, lukuun ottamatta pernaruttoa, jolloin kiellon kesto on 15 päivää, alkaen päivästä, jona tilojen desinfiointi on eläinten hävittämisen jälkeen saatettu tyydyttävällä tavalla päätökseen;	
II.1.4	on pitänyt sen jakson aikana, joka alkoi 30 päivää ennen siemennesteen keräystä ja jatkui sen lähettämispäivään saakka, ainoastaan sellaisia hevoseläimiä, joissa ei ole esiintynyt mitään hevosen virusarteriitin tai hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä oireita;	
II.2.	Ennen keinosiemennysasemalle tuloaan luovuttajaoirit/-orille ja muut asemalla pidetyt hevoseläimet/muille asemalla pidetyille hevoseläimille	
II.2.1	ovat kolmen kuukauden ajan (tai tulostaan asti, jos ne on tuotu suoraan jostakin Euroopan unionin jäsenvaltiosta kyseisen kolmen kuukauden jakson aikana) yhtäjaksoisesti olleet viejamaan alueella tai mahdollisen aluejaon kyseessä ollessa, alueen osalla ⁽¹⁾ , jolla kyseisen ajanjakson aikana ei ole esiintynyt — afrikkalaista hevosruttoa EU:n lainsäädännön mukaisesti, — venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä kuluneen kahden vuoden aikana, — glanders for six months, — astumatautia kuluneen kuuden kuukauden aikana;	
⁽¹⁾ joko	[[II.2.2 ovat peräisin sellaisen viejamaan alueelta, jolla asemalle ottamista edeltäneiden kuuden kuukauden aikana ei esiintynyt vesicular stomatitis -tautia,]	

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – B jakso

II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(1) tai	[II.2.2 on tehty virusneutralisaatiokoe vesicular stomatitis -taudin toteamiseksi verinäytteestä, joka otettiin.....(4) asemalle tuloa edeltäneiden 14 päivän kuluessa, ja kokeen tulos on negatiivinen seerumilaimennoksella 1:12;]		
II.2.3	ovat peräisin tilalta, joka asemalle ottamispäivänä täytti II.1.3 kohdan vaatimukset;		
II.3.	Edellä kuvattu siemenneste on kerätty luovuttajaoriilta,		
II.3.1	joilla ei ollut mitään kliinistä merkkiä mistään tarttuvasta taudista päivänä, jona siemenneste kerättiin;		
II.3.2	joita ei ole käytetty astutukseen siemennesteen keräystä edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana;		
II.3.3	jotka on pidetty 30 päivän ajan ennen siemennesteen keräämistä tiloilla, joiden hevoseläimissä ei esiintynyt hevosen virusarteriitin kliinisiä oireita;		
II.3.4	jotka on pidetty 60 päivän ajan ennen siemennesteen keräämistä tiloilla, joiden hevoseläimissä ei esiintynyt hevosen tarttuvan kohtulehduksen kliinisiä oireita;		
II.3.5	jotka parhaan tietoni mukaan ja siltä osin kuin saatoin todeta eivät ole olleet kosketuksissa tarttuvaa tautia sairastavien hevoseläinten kanssa siemennesteen keräystä välittömästi edeltäneiden 15 päivän aikana;		
II.3.6	joille on tehty seuraavat eläinten terveydentilaa testaavat kokeet, jotka on tehty toimivaltaisen viranomaisen tunnustamassa laboratorioissa jonkin II.3.7 kohdassa määrätyn koeohjelman mukaisesti:		
II.3.6.1	agargeeli-immunodiffuusio (Cogginsin koe) hevosen näivetystaudin toteamiseksi negatiivisin tuloksin (3);		
(1) joko	[II.3.6.2 seroneutralisaatiokoe hevosen virusarteriitin toteamiseksi negatiivisin tuloksin seerumilaimennoksella 1:4;]		
(1) tai	[II.3.6.2 viruseristyskoe hevosen virusarteriitin toteamiseksi negatiivisin tuloksin määräsasta siemennesteen koko määrästä;]		
II.3.6.3	hevosen tarttuvan kohtulehduksen toteamiskoe, joka tehdään kaksi kertaa seitsemän päivän välein eristämällä <i>Taylorella equigenitalis</i> -taudinaiheuttaja ejakulaatiota edeltävästä nesteestä tai siemennestenyhteestä sekä sukuelimen pinnalta ainakin virtsaputken suulta, virtsaputken sinuksesta ja peniksen fossa glandiksesta otetusta näytteestä, ja jokaisen osakokeen tulos on negatiivinen;		
II.3.7	joille on tehty yksi seuraavista koeohjelmista (5):		
II.3.7.1	Luovuttajaa on pidetty keinosiemennysasemalla yhtäjaksoisesti vähintään 30 päivän ajan ennen siemennesteen keräystä ja koko keräysjakson ajan, eikä yksikään keinosiemennysasemalla olevista hevoseläimistä ole ollut kyseisenä aikana välittömässä kosketuksessa sellaisiin hevoseläimiin, joiden terveydentila oli heikompi kuin luovuttajaoriilla. Edellä II.3.6 kohdassa vaaditut kokeet on tehty näytteistä, jotka otettiin (4) ja (4) vähintään 14 päivän kuluttua edellä tarkoitetun oleskeluajan alkamisesta ja vähintään lisääntymiskauden alkaessa;		
II.3.7.2	Luovuttajaa ei ole pidetty keinosiemennysasemalla yhtäjaksoisesti, tai keinosiemennysasemalla olevat muut hevoseläimet ovat joutuneet välittömään kosketukseen sellaisten hevoseläinten kanssa, joiden terveydentila oli heikompi kuin luovuttajaoriilla. Edellä II.3.6 kohdassa vaaditut kokeet on tehty näytteistä, jotka otettiin (4) ja (4) 14 päivän kuluessa ennen ensimmäistä siemennesteen keräystä ja vähintään lisääntymiskauden alkaessa. TEdellä II.3.6.1 kohdassa vaadittu koe on viimeksi tehty verinäytteestä, joka otettiin enintään 120 päivää ennen siemennesteen keräystä Edellä II.3.6.2 kohdassa vaadittu koe on viimeksi tehty		
(1) joko	[enintään 30 päivää ennen siemennesteen keräystä..... (4);]		
(1) tai	[seroposiitivinen ori on vahvistettu hevosen virusarteriitin osalta virusta erittämättömäksi viruseristyskokeella, joka on tehty enintään yksi vuosi ennen siemennesteen keräystä (4);]		

MAA:**Hevoseläinten siemenneste – B jakso**

II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.3.7.3	Edellä II.3.6 kohdassa vaaditut kokeet on tehty pakastetun siemennesteen 30 päivän pakollisen säilytysjakson aikana ja vähintään 14 päivää sen jälkeen, kun siemenneste on kerätty, näytteistä, jotka otettiin..... ⁽⁴⁾ ja ⁽⁴⁾ ;	
II.4.	Edellä kuvattu siemenneste on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan II ja III luvun vaatimusten mukaisissa olosuhteissa.	
<i>Huomautukset</i>		
Osa I:		
Kohta I.11: Alkuperäpaikan on vastattava sitä keinosiemennysasemaa, jolta kyseinen siemenneste on peräisin.		
Kohta I.22: Pakkausten lukumäärän on vastattava konttien määrää.		
Kohta I.23: Kontin tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.		
Kohta I.28: Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja.		
Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.		
Keskukseen hyväksyntänumeron on vastattava I.11 kohdassa mainittua sen keinosiemennysaseman hyväksyntänumeroa, jolta siemenneste on peräisin.		
Osa II:		
⁽¹⁾ Tarpeeton viivataan yli.		
⁽²⁾ Hevoseläinten siemennesteen tuonti on sallittua kolmannelta maasta, joka luetellaan komission päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 sarakkeessa edellyttäen, että kyseinen siemenneste on kerätty sellaisessa kyseisen kolmannen maan alueen osassa, joka mainitaan 4 sarakkeessa, kyseisen liitteen 11, 12 tai 13 sarakkeessa tarkoitettuun hevoseläinten luokkaan kuuluvalta luovuttajajärjestöltä.		
⁽³⁾ Agargeeli-immunodiffuusiokoetta (Cogginsin koetta) tai ELISA-koetta hevosen näivetystaudin toteamiseksi ei vaadita, jos siemenneste on peräisin hevoseläimestä, joka on asunut Islannissa yhtäjaksoisesti syntymästään alkaen, edellyttäen että Islanti on pysynyt virallisesti vapaana hevosen näivetystaudista eikä Islannin alueelle ole tuotu hevoseläimiä eikä niiden siemennestettä, munasoluja tai alkioita Islannin ulkopuolelta siemennesteen keräysjaksoa ennen eikä sen aikana.		
⁽⁴⁾ Lisätään päivämäärä.		
⁽⁵⁾ Viivataan yli ohjelmat, jotka eivät koske lähetystä.		
⁽⁶⁾ EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.		
<p>Virkaeläinlääkäri (*)</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		
(*) Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		

C jakso

MALLI 3 – Terveystodistuksen malli tuotaessa neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen kerätyn, käsitellyn ja varastoidun hevoseläinten siemennesteen lähetyksiä ja neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti ennen 1 päivää syyskuuta 2010 kerätyn, käsitellyn ja varastoidun ja 31 päivänä elokuuta 2010 jälkeen hyväksytyltä siemennesteen varastointiasemalta lähetetyn hevoseläinten siemennesteen varastojen lähetyksiä

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Tel.		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.		
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen				
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puhelin		I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinro Puhelin				
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Address Postinro		
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä				
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet		Laiva <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>	Junavaunu <input type="checkbox"/>		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema I.17. Alkuperäisten liitetodistusten numerot	
	I.18. Tavarankuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi) 05 11 99 85				
		I.20. Quantity					
I.21.		I.22. Pakkausten lukumäärä					
I.23. Sinetin nro/Kontin nro		I.24.					
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Keinollinen lisääntyminen <input type="checkbox"/>							
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/>		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>					
Kolmas maa		ISO-koodi					
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot							
Laji (Tieteellinen nimi)		Rotu	Luovuttaja	Keräyspäivä	Keskuksen hyväksyntä-numero	Määrä	

MAA:

Hevoseläinten siemenneste – C jakso

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
-------------------------------	-------------------------------	-------

Allekirjoittanut viejamaan ⁽²⁾ virkaeläinlääkäri
(viejamaan nimi)

vakuuttaa seuraavaa:

II.1. Asema ⁽³⁾, joka on kuvattu I.11 kohdassa ja jolla Euroopan unioniin suuntautuvaan vientiin tarkoitettu siemenneste on varastoitu

⁽¹⁾ joko [II.1.1. täyttää direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson 1 kohdassa vahvistetut vaatimukset, ja sitä hallinnoidaan ja valvotaan kyseisessä liitteessä olevan I luvun II jakson 1 kohdan vaatimusten mukaisesti;]

⁽¹⁾ tai [II.1.1. täyttää direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson 2 kohdassa vahvistetut vaatimukset, ja sitä hallinnoidaan ja valvotaan kyseisessä liitteessä olevan I luvun II jakson 2 kohdan vaatimusten mukaisesti;]

II.2. Euroopan unioniin suuntautuvaan vientiin tarkoitettu siemenneste

II.2.1 on kerätty, käsitelty ja välittömästi keruun jälkeen varastoitu vähintään 30 päivän ajan sellaisella hyväksytyllä keinosiemennysasemalla ⁽⁴⁾, jota hallinnoidaan ja valvotaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson 1 kohdan ja I luvun II jakson 1 kohdan mukaisesti, ja

⁽¹⁾ joko [sijaitsee viejamaassa;]

⁽¹⁾ tai [sijaitsee⁽²⁾ ja on tuotu viejamaahan sellaisten edellytysten nojalla, jotka ovat vähintään yhtä tiukat kuin hevoseläinten siemennesteen tuontiin Euroopan unioniin sovellettavat edellytykset direktiivin 92/65/ETY mukaan;]

II.2.2 on siirretty I.11 kohdassa kuvatulle asemalle vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin ne, jotka kuvataan

⁽¹⁾ joko [pääatöksen 2010/471/EU liitteessä I olevan 2 osan A jakson mallissa 1 ⁽⁵⁾;]

⁽¹⁾ tai [pääatöksen 2010/471/EU liitteessä I olevan 2 osan B jakson mallissa 2 ⁽⁵⁾;]

⁽¹⁾ tai [komission päätöksessä 95/539/EY ⁽⁵⁾;]

II.2.3 on varastoitu olosuhteissa, jotka täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteen D vaatimukset;

II.2.4 on lähetetty lastauspaikkaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun I jakson 1.4 kohdan mukaisessa sinetöidyssä astiassa, joka on merkitty I.23. kohdassa ilmoitetulla numerolla.

Huomautukset

Osa I:

Kohta I.11: Alkuperäpaikan on vastattava sitä keinosiemennysasemaa tai siemennesteen varastointiasemaa, jolta kyseinen siemenneste on lähetetty.

Kohta I.17: Numeron on vastattava sen virallisen asiakirjan (virallisten asiakirjojen) tai terveystodistuksen (terveystodistusten) sarjanumeroa, joka seuraa (jotka seuraavat) edellä kuvatun siemennesteen mukana siltä hyväksytyiltä keinosiemennysasemalta, jolta kyseinen siemenneste on peräisin, edellä kuvatulle siemennesteen varastointiasemalle. Kyseisten asiakirjojen tai todistusten alkuperäiskappale tai niiden virallisesti vahvistetut jäljennökset on liitettävä tähän todistukseen.

Kohta I.23: Kontin tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.

Kohta I.28: Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja.

Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.

Keskuksen hyväksyntänumeron on vastattava sen keinosiemennysaseman hyväksyntänumeroa, jolta siemenneste on peräisin.

MAA:**Hevoseläinten siemenneste – C jakso**

II. Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>Osa II:</p> <p>(1) Tarpeeton viivataan yli.</p> <p>(2) Hevoseläinten siemennesteen tuonti on sallittua kolmannesta maasta, joka luetellaan komission päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 sarakkeessa edellyttäen, että kyseinen siemenneste on kerätty sellaisessa kyseisen kolmannen maan alueen osassa, joka mainitaan 4 sarakkeessa, kyseisen liitteen 11, 12 tai 13 sarakkeessa tarkoitettuun hevoseläinten luokkaan kuuluvalta luovuttajajärjestöltä.</p> <p>(3) Ainoastaan neuvoston direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellut hyväksytyt keinosiemennysasemat tai siemennesteen varastointiasemat, jotka löytyvät seuraavalta komission www-sivustolta: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(4) Ainoastaan direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 4 kohdan ja 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellut hyväksytyt keinosiemennysasemat, jotka löytyvät seuraavilta komission www-sivustoilta: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(5) Tähän todistukseen on liitettävä kyseisten asiakirjojen tai terveystodistusten alkuperäiskappale tai niiden virallisesti vahvistetut jäljennökset, jotka seurasivat edellä kuvatun siemennesteen mukana siltä hyväksytyiltä keinosiemennysasemalta, jolta siemenneste on peräisin, l.11 kohdassa kuvatulle asemalle, jolta siemenneste lähetettiin.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p>		
<p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		
<p>(*) Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p>		

LIITE II

Hevoseläinten munasolujen ja alkuioiden tuonnissa käytettävän terveystodistuksen malli

1 OSA

Todistusta koskevat selittävät huomautukset

<p>a) Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava terveystodistukset liitteessä II olevassa 2 osassa esitetyn mallin mukaisesti.</p> <p>Jos määränpääjäsenvaltio edellyttää lisätodistuksia, terveystodistuksen alkuperäiskappaleeseen on sisällytettävä myös muita vakuutuksia, joilla todistetaan, että kyseiset vaatimukset on täytetty.</p> <p>b) Kunkin terveystodistuksen alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, todistuksen on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.</p> <p>c) Kun todistusmallissa ilmoitetaan, että tietyt väittämät sisällytetään todistukseen soveltuvin osin, todistuksen antava virkamies voi viivata yli väittämät, jotka eivät ole asiaankuuluvia, ja merkitä ne nimikirjaimillaan ja leimalla, tai ne voidaan poistaa kokonaan todistuksesta.</p> <p>d) Terveystodistus laaditaan vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka saapumisrajatarkastusaseman kautta lähetys tuodaan Euroopan unioniin, ja yhdellä määränpääjäsenvaltion virallisella kielellä. Nämä jäsenvaltiot voivat kuitenkin sallia todistuksen laatimisen jonkin muun jäsenvaltion virallisella kielellä, jos mukana on tarpeen vaatiessa virallinen käännös.</p> <p>e) Jos lähetyksessä olevien tuotteiden tunnistamiseksi (todistusmallin I.28 kohdassa oleva luettelo) terveystodistukseen kiinnitetään lisäsivuja, näiden sivujen katsotaan olevan osa terveystodistuksen alkuperäiskappaletta, ja todistuksen antavan virkamiehen on allekirjoitettava ja leimattava jokainen sivu.</p>	<p>f) Jos terveystodistuksessa, myös e kohdassa tarkoitetuissa lisäluetteloissa, on enemmän kuin yksi sivu, jokaisen sivun alaosaan on laitettava sivunumero – (sivunumero) / (sivujen kokonaismäärä) – ja yläosaan toimivaltaisen viranomaisen antama todistuksen viitenumero.</p> <p>g) Virkaeläinlääkärin on täytettävä ja allekirjoitettava terveystodistuksen alkuperäiskappale viimeisenä työpäivänä ennen kuin lähetys lastataan Euroopan unioniin vientiä varten. Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisten viranomaisten on varmistettava, että noudatetaan todistuksen myöntämistä koskevia vaatimuksia, jotka vastaavat neuvoston direktiivissä 96/93/EY ⁽¹⁾ vahvistettuja vaatimuksia.</p> <p>Virkaeläinlääkärin allekirjoituksen ja leiman värin on oltava eri kuin terveystodistuksen painoväri. Sama koskee leimoja, jotka eivät ole kohopainettuja tai vesileimoja.</p> <p>h) Terveystodistuksen alkuperäiskappaleen on seurattava lähetysten mukana Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle asti.</p> <p>i) Viejänä toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava terveystodistuksen mallin I.2. ja II.a. kohdassa tarkoitettu todistuksen viitenumero.</p>
---	---

⁽¹⁾ EYVL L 13, 16.1.1997, s. 28.

2 OSA

Terveystodistuksen malli käytettäväksi sellaisten hevoseläinten munasolujen ja alkioiden tuonnissa, jotka on kerätty, käsitelty ja varastoitu neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti 31. elokuuta 2010 jälkeen ja jotka on lähettänyt hyväksytty alkionsiirto- tai alkiontuotantoryhmä

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1. Lähettäjä				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a	
	Nimi				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
	Osoite				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen			
	Puhelin				I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa			
	I.5. Vastaanottaja				Nimi			
	Nimi				Osoite			
	Osoite				Postinro			
	Postinro				Puhelin			
	Puhelin				I.7. Alkuperämaa			
	ISO-koodi		I.8. Alkuperäalue		Koodi		I.9. Määränpäämaa	
ISO-koodi		I.10. Määränpääalue		Koodi		I.11. Alkuperäpaikka		
Nimi				Hyväksyntänumero				
Osoite				Hyväksyntänumero				
Nimi				Hyväksyntänumero				
Osoite				I.12. Määräpaikka				
Nimi				Nimi				
Osoite				Osoite				
Nimi				Postinro				
Osoite				I.13. Lastauspaikka				
I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä				
I.15. Kuljetusvälineet				I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema				
Lentokone <input type="checkbox"/>				Laiva <input type="checkbox"/>				
Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/>				Junavaunu <input type="checkbox"/>				
Muu <input type="checkbox"/>				I.17.				
Tunnistetiedot				I.18. Tavarauksen kuvaus				
Asiakirjaviitteet				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		05 11 99 85		
I.18. Tavarauksen kuvaus				I.20. Paino				
I.21.				I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin nro/Kontin nro				I.24.				
I.25. Tavaraalle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen:								
Keinollinen lisääntyminen <input type="checkbox"/>								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/>				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
Kolmas maa		ISO-koodi						
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot								
Laji (Tieteellinen nimi)		Luokka	Luovuttaja	Keräyspäivä		Ryhmän hyväksyntänumero	Määrä	

MAA:

Hevoseläinten munasolut/alkiot

	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
Osa II: Todistus	Allekirjoittanut viejämään ⁽²⁾ virkaeläinlääkäri (viejämään nimi)			
	vakuuttaa seuraavaa:			
	II.1.	Edellä kuvatut munasolut ⁽¹⁾ /alkiot ⁽¹⁾		
	II.1.2.	on kerännyt ⁽¹⁾ /tuottanut ⁽¹⁾ I.11 kohdassa kuvattu ryhmä ⁽³⁾ joka on hyväksytty ja jota valvotaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun III jakson mukaisesti ja jonka virkaeläinlääkäri tarkastaa vähintään kerran kalenterivuodessa;		
	II.1.3.	on kerätty ⁽¹⁾ /tuotettu ⁽¹⁾ , käsitelty ja varastoitu direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson vaatimusten mukaisesti;		
	II.1.4.	on kerätty paikassa, joka on eristetty aseman tai tilan muista tiloista, on hyväkuntoinen sekä puhdistettiin ja desinfioitiin ennen keräämistä;		
	II.1.5.	on tutkittu, käsitelty ja pakattu laboratoriotiloissa, jotka eivät sijaitse II.1.6 kohdan mukaisella kielto- tai karanteenitoimenpiteiden alaisella alueella, paikassa, joka on eristetty luovuttajaeläinten kanssa kosketuksiin joutuneiden välineiden ja materiaalien varastointipaikasta ja alueesta, jolla luovuttajaeläimiä käsitellään;		
	II.1.6.	ovat peräisin luovuttajamailta, jotka/joille/joita		
	II.1.6.1.	ovat kolmen kuukauden ajan (tai tulostaan asti, jos ne on tuotu suoraan jostakin Euroopan unionin jäsenvaltiosta kyseisen kolmen kuukauden jakson aikana) yhtäjaksoisesti olleet viejämaassa tai, mahdollisen direktiivin 2009/156/EY ⁽⁶⁾ , 13 artiklan mukaisen alueen kyseessä ollessa, sillä viejämaan alueen osalla, jota/jolla kyseisen jakson aikana — ei pidetä afrikkalaisen hevosen esiintymisalueena direktiivin 2009/156/EY ⁽⁶⁾ 5 artiklan 2 kohdan a ja b alakohdan mukaisesti, — ei ole esiintynyt venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä vähintään kuluneen kahden vuoden aikana, — ei ole esiintynyt räkätautia tai astumatautia vähintään kuluneen kuuden kuukauden aikana;		
	⁽¹⁾ joko	[II.1.6.2.	ovat peräisin viejämaasta, jossa ei keräyspäivää edeltäneiden vähintään kuuden kuukauden aikana esiintynyt vesicular stomatitis -tautia;]	
⁽¹⁾ tai	[II.1.6.2.	on keräystä edeltäneiden 30 päivän kuluessa tehty virusneutralisaatiokoe vesicular stomatitis taudin toteamiseksi ⁽⁴⁾ otetusta verinäytteestä, ja kokeen tulos on negatiivinen seerumilaimennoksella 1:12;]		
⁽¹⁾ joko	[II.1.6.3.	ovat keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana olleet eläinlääkärin valvonnassa olevalla tilalla, joka täytti munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräyspäivän ja niiden lähettämispäivän välisenä aikana direktiivin 2009/156/EY ⁽⁶⁾ , 4 artiklan 5 kohdassa vahvistetut tiloja koskevat vaatimukset, ja erityisesti;]		
⁽¹⁾ tai	[II.1.6.3.	ovat keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana olleet eläinlääkärin valvonnassa olevalla tilalla, joka täytti munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräyspäivän ja – pakastettujen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ , ollessa kyseessä – hyväksytyissä tiloissa tapahtuvan 30 päivän pakollisen varastointijakson päättymisen välisenä aikana direktiivin 2009/156/EY ⁽⁶⁾ 4 artiklan 5 kohdassa vahvistetut tiloja koskevat vaatimukset, ja erityisesti;]		
⁽¹⁾ joko	[II.1.6.3.1.	tilan kaikkia taudille alttiiseen lajiin kuuluvia eläimiä ei ole teurastettu tai lopetettu, eikä tilalla ole esiintynyt — minkääntyyppistä hevosen enkefalomyeliittiä vähintään kuuden kuukauden aikana alkaen siitä päivästä, jona kyseistä tautia sairastaneet hevoseläimet teurastettiin, — hevosen näivetystautia vähintään sinä aikana, joka tarvitaan negatiivisen tuloksen saamiseksi agargeeli-immunodiffuusiokokeesta (Cogginsin kokeesta), joka on tehty näytteistä, jotka otettiin tartunnan saaneiden eläinten teurastuksen jälkeen kahdesti kolmen kuukauden välein kustakin jäljellä olevasta eläimestä, — vesicular stomatitis -tautia vähintään kuuden kuukauden aikana viimeisestä todetusta tapauksesta, — raivotautia vähintään yhden kuukauden aikana viimeisestä todetusta tapauksesta, — pernaruttoa vähintään 15 päivän aikana viimeisestä todetusta tapauksesta]		
⁽¹⁾ tai	[II.1.6.3.1.	kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat tilalla olevat eläimet on teurastettu tai lopetettu, tilat desinfioitu eikä tilalla ole esiintynyt vähintään 30 päivään minkääntyyppistä hevosen enkefalomyeliittiä, vesicular stomatitis -tautia eikä raivotautia tai 15 päivään pernaruttoa alkaen päivästä, jona tilojen desinfiointi on eläinten hävittämisen jälkeen saatettu tyydyttävällä tavalla päätökseen;]		

MAA:

Hevoseläinten munasolut/alkiot

II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.1.6.4.	ovat olleet keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana tiloilla, joiden hevoseläimissä ei ole esiintynyt hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä oireita vähintään 60 päivään;		
II.1.6.5.	ei ole käytetty luonnolliseen siitokseen munasolujen tai alkioiden keräystä edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä II.1.6.6 ja II.1.6.7 kohdassa tarkoitettujen ensimmäisten näytteiden ottopäivän ja munasolujen ja alkioiden keräyspäivän välisenä aikana;		
II.1.6.6.	on tehty negatiivisin tuloksin agargeeli-immunodiffuusio- (Cogginsin koe) tai ELISA-koe hevosen näivetystaudin toteamiseksi verinäytteestä, joka otettiin ⁽⁴⁾ , munasolujen tai alkioiden ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden 30 päivän aikana, ja koe on viimeksi tehty verinäytteestä, joka otettiin ⁽⁴⁾ , enintään 90 päivää ennen munasolujen tai alkioiden keräämistä ⁽⁵⁾ ;		
II.1.6.7.	on tehty taudinaiheuttajan tunnistuskoe hevosen tarttuvan kohtutulehduksen toteamiseksi eristämällä <i>Taylorella equigenitalis</i> -taudinaiheuttaja 7–14 päivän viljelyn jälkeen kussakin tapauksessa negatiivisella tuloksella näytteistä, jotka on otettu munasolujen tai alkioiden ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden 30 päivän aikana klitoriksen (fossa ja sinus) limakalvoilta kahden peräkkäisen kiimakierron aikana ⁽⁴⁾ ja ⁽⁴⁾ , ja lisäksi kohdunkaulan limakalvolla toisen kiimakierron aikana ⁽⁴⁾ otetusta viljelynäytteestä;		
II.1.6.8.	parhaan tietoni mukaan ja siltä osin kuin olen voinut todeta eivät ole olleet kosketuksissa tarttuvaa tautia sairastavien hevoseläinten kanssa keräystä välittömästi edeltäneiden 15 päivän aikana;		
II.1.6.9.	eivät munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräyspäivänä osoittaneet mitään kliinistä merkkiä mistään tarttuvasta taudista;		
II.1.7.	on kerätty ⁽¹⁾ /tuotettu ⁽¹⁾ sen päivämäärän jälkeen, jona viejamaan toimivaltainen viranomainen hyväksyi I.11 kohdassa kuvatun alkionsiirtoryhmän ⁽¹⁾ /alkiontuotantoryhmän ⁽¹⁾ ;		
II.1.8.	on käsitelty ja varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivää välittömästi keräämisen ⁽¹⁾ /tuotannon ⁽¹⁾ jälkeen ja kuljetettu olosuhteissa, jotka täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jaksossa vahvistetut vaatimukset;		
II.2.	Edellä kuvatut alkiot on tuotettu keinosiemennyksen ⁽¹⁾ /koeputkivedelmöityksen (<i>in vitro</i>) ⁽¹⁾ avulla käyttäen siemennestettä, joka täyttää direktiivin 92/65/ETY vaatimukset ja on peräisin keinosiemenmennyksistä, jotka on hyväksytty direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 2 kohdan tai 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti ja jotka sijaitsevat Euroopan unionin jäsenvaltiossa tai päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 ja 4 sarakkeessa luetelluissa kolmansissa maissa tai kolmansien maiden alueen osissa, joista on päätöksen 2004/211/EY 4 artiklan mukaisesti sallittua tuoda rekisteröidyltä hevosilta, rekisteröidyltä hevoseläimiltä tai jalostukseen ja tuotantoon tarkoituilta hevoseläimiltä kerättyä siemennestettä, josta on maininta kyseisen päätöksen liitteessä I olevassa 11, 12 ja 13 sarakkeessa ⁽⁶⁾ (⁷);		
II.3.	Edellä kuvattujen alkioiden <i>in vivo</i> -tuotannossa käytetyt munasolut täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteen D vaatimukset ja erityisesti tämän todistuksen II.1.1–II.1.8 kohdassa esitetyt vaatimukset ⁽¹⁾ .		
<i>Huomautukset</i>			
Osa I:			
Kohta I.11: Alkuperäpaikan on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää tai alkiontuotantoryhmää, joka keräsi/tuotti, käsiteli, varastoi ja hyväksyi munasolut/alkiot neuvoston direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti ja joka mainitaan komission www-sivustolla osoitteessa http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm			
Kohta I.22: Pakkausten lukumäärän on vastattava konttien määrää.			
Kohta I.23: Kontin tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.			
Kohta I.28: Luokka: Täsmennetään, onko kyse <i>in vivo</i> -tuotetuista alkiosta, <i>in vivo</i> -tuotetuista munasoluista, <i>in vitro</i> -tuotetuista alkiosta vai mikromanipuloituista alkiosta.			
Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja.			
Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.			
Ryhmän hyväksyntänumeron on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää tai alkiontuotantoryhmää, joka keräsi/tuotti, käsiteli, varastoi ja hyväksyi munasolut/alkiot direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti ja joka mainitaan komission www-sivustolla osoitteessa http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm			

MAA:		Hevoseläinten munasolut/alkiot
II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero
		II.b.
<p>Osa II:</p> <p>(¹) Tarpeeton viivataan yli.</p> <p>(²) Ainoastaan komission päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevassa 2 ja 4 sarakkeessa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden alueen osat, joista rekisteröityjen hevoseläinten ja jalostukseen ja tuotantoon tarkoitettujen hevoseläinten pysyvä tuonti on sallittua kuten päätöksen 2004/211/EY liitteessä I olevasta 14 sarakkeesta ilmenee.</p> <p>(³) Ainoastaan neuvoston direktiivin 92/65/ETY 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellut hyväksytyt alkionsiirtoryhmät ja alkiontuotantoryhmät, jotka löytyvät komission www-sivustolta osoitteessa http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Lisätään päivämäärä.</p> <p>(⁵) Agargeeli-immunodiffuusiokoetta (Cogginsin koetta) tai ELISA-koetta hevosen näivetystaudin toteamiseksi ei vaadita, jos siemenneste on peräisin hevoseläimestä, joka on asunut Islannissa yhtäjaksoisesti syntymästään alkaen, edellyttäen että Islanti on pysynyt virallisesti vapaana hevosen näivetystaudista eikä Islannin alueelle ole tuotu hevoseläimiä eikä niiden siemennestettä, munasoluja tai alkioita Islannin ulkopuolelta siemennesteen keräysjaksoa ennen eikä sen aikana.</p> <p>(⁶) Ainoastaan neuvoston direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 4 kohdan tai 17 artiklan 3 kohdan b alakohdan mukaisesti luetellut hyväksytyt keinosiemennysasemat, jotka löytyvät seuraavilta komission www-sivustoilta: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁷) Ei sovelleta munasoluihin.</p> <p>(⁸) EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri (*)</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		
<p>(*) Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p>		