

Jurnalul Oficial

al Uniunii Europene

L 228



Ediția
în limba română

Legislație

Anul 53
31 august 2010

Cuprins

II Acte fără caracter legislativ

REGULAMENTE

- ★ **Regulamentul (UE) nr. 768/2010 al Consiliului din 26 august 2010 privind stabilirea coeficienților corectori aplicabili de la 1 iulie 2009 remunerațiilor funcționarilor, agenților temporari și agenților contractuali ai Uniunii Europene repartizați în țările terțe** 1

Regulamentul (UE) nr. 769/2010 al Comisiei din 30 august 2010 de stabilire a valorilor forfetare de import pentru fixarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume 8

DIRECTIVE

- ★ **Directiva 2010/60/UE a Comisiei din 30 august 2010 de stabilire a anumitor derogări pentru comercializarea amestecurilor de semințe de plante furajere destinate a fi utilizate pentru protecția mediului natural** ⁽¹⁾ 10

DECIZII

2010/470/UE:

- ★ **Decizia Comisiei din 26 august 2010 de stabilire a unor modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină [notificată cu numărul C(2010) 5779] ⁽¹⁾** 15

Preț: 4 EUR

(continuare în pagina următoare)

⁽¹⁾ Text cu relevanță pentru SEE

RO

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

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

2010/471/UE:

- ★ **Decizia Comisiei din 26 august 2010 privind importul în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină în ceea ce privește listele de centre de colectare și de depozitare a materialului seminal și echipele de colectare și de producție a embrionilor și cerințele de certificare [notificată cu numărul C(2010) 5781] ⁽¹⁾..... 52**

2010/472/UE:

- ★ **Decizia Comisiei din 26 august 2010 privind importurile de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină în Uniune [notificată cu numărul C(2010) 5780] ⁽¹⁾..... 74**



⁽¹⁾ Text cu relevanță pentru SEE

II

(Acte fără caracter legislativ)

REGULAMENTE

REGULAMENTUL (UE) NR. 768/2010 AL CONSILIULUI

din 26 august 2010

privind stabilirea coeficienților corectori aplicabili de la 1 iulie 2009 remunerațiilor funcționarilor, agenților temporari și agenților contractuali ai Uniunii Europene repartizați în țările terțe

CONSILIUL UNIUNII EUROPENE,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, în special articolul 336,

având în vedere Statutul funcționarilor Comunităților Europene și Regimul aplicabil celorlalți agenți ai Comunităților, stabilite prin Regulamentul (CEE, Euratom, CECO) nr. 259/68 al Consiliului ⁽¹⁾, în special articolul 13 primul paragraf din anexa X,

având în vedere propunerea Comisiei Europene,

întrucât:

- (1) Este necesar să se țină seama de evoluția costului vieții în țările din afara Uniunii și să se stabilească, în consecință, coeficienții corectori aplicabili de la 1 iulie 2009 remunerațiilor care se plătesc funcționarilor, agenților temporari și agenților contractuali ai Uniunii repartizați în țările terțe, în moneda țării de repartizare.
- (2) Coeficienții corectori aplicați unor plăți în temeiul Regulamentului (CE) nr. 613/2009 al Consiliului ⁽²⁾ pot conduce la ajustări retroactive ale remunerațiilor, în sens pozitiv sau negativ.
- (3) Ar trebui să se prevadă plata unor restanțe în cazul unei majorări a remunerațiilor ca urmare a aplicării noilor coeficienți corectori.
- (4) Ar trebui să se prevadă recuperarea sumelor plătite în plus în cazul unei reduceri a remunerațiilor ca urmare a aplicării noilor coeficienți corectori pentru perioada cuprinsă între 1 iulie 2009 și data intrării în vigoare a prezentului regulament.
- (5) Este necesar să se prevadă ca o eventuală recuperare să se limiteze la o perioadă de cel mult șase luni precedentă

datei intrării în vigoare a prezentului regulament, iar efectele acesteia să poată fi distribuite pe o perioadă de cel mult douăsprezece luni de la data menționată anterior, prin analogie cu prevederile privind coeficienții corectori aplicabili în cadrul Uniunii remunerațiilor și pensiilor funcționarilor și celorlalți agenți ai Uniunii,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Începând de la 1 iulie 2009, coeficienții corectori aplicabili remunerațiilor funcționarilor, agenților temporari și agenților contractuali ai Uniunii repartizați în țările terțe, care se plătesc în moneda țării în care sunt repartizați, sunt cei indicați în anexă.

Cursurile valutare utilizate pentru calcularea remunerațiilor respective se stabilesc în conformitate cu normele de punere în aplicare a Regulamentului (CE, Euratom) nr. 1605/2002 al Consiliului din 25 iunie 2002 privind Regulamentul financiar aplicabil bugetului general al Comunităților Europene ⁽³⁾ și corespund datei de 1 iulie 2009.

Articolul 2

(1) Instituțiile efectuează plăți retroactive în caz de creștere a remunerațiilor ca urmare a aplicării coeficienților corectori prevăzuți în anexă.

(2) Instituțiile efectuează ajustări retroactive negative ale remunerațiilor în caz de reducere a remunerațiilor ca urmare a aplicării coeficienților corectori prevăzuți în anexă pentru perioada cuprinsă între 1 iulie 2009 și 31 august 2010.

Ajustările retroactive care presupun recuperarea unor sume plătite în plus se referă la o perioadă de cel mult șase luni anterioară datei de 31 august 2010. Recuperarea se repartizează pe o perioadă de cel mult douăsprezece luni de la data respectivă.

⁽¹⁾ JO L 56, 4.3.1968, p. 1.

⁽²⁾ JO L 181, 14.7.2009, p. 1.

⁽³⁾ JO L 248, 16.9.2002, p. 1.

Articolul 3

Prezentul regulament intră în vigoare la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 august 2010.

Pentru Consiliu
Președintele
S. VANACKERE

ANEXĂ

LOCUL DE REPARTIȚIE	Coefficienți corectori iulie 2009
Afganistan (*)	0
Africa de Sud	57,5
Albania	73,9
Algeria	76,5
Angola	115,8
Arabia Saudită	85,2
Argentina	57,1
Armenia	68,7
Australia	102,3
Azerbaidjan	93,7
Bangladesh	50,8
Barbados	111
Belarus	61,5
Belize	65,9
Benin	93,1
Bolivia	58,4
Bosnia și Herțegovina (Banja Luka)	62,5
Bosnia și Herțegovina (Sarajevo)	73,2
Botswana	53,2
Brazilia	87,4
Burkina Faso	95,8
Burundi (*)	0
Cambodgia	71,5
Camerun	95,6
Canada	74,6
Capul Verde	73,1
Chile	61,9
China	85,6
Ciad	122,8
Cisiordania – Fâșia Gaza	100,7
Columbia	76

LOCUL DE REPARTIȚIE	Coefficienți corectori iulie 2009
Congo (Brazzaville)	118,2
Coreea de Sud	82,8
Costa Rica	75,1
Côte d'Ivoire	99,5
Croația	92,3
Cuba	83,2
Djibouti	97,1
Ecuador	70,3
Egipt	39,2
El Salvador	70,2
Elveția (Berna)	109
Elveția (Geneva)	109,5
Eritreea	50,1
Etiopia	83,8
Fiji	61,9
Filipine	62,7
Fosta Republică Iugoslavă a Macedoniei	68,1
Gabon	104,4
Gambia	60,7
Georgia	86,5
Ghana	53,1
Guatemala	75,5
Guinea (Conakry)	63,5
Guinea-Bissau	107,7
Guyana	59,3
Haiti	107,4
Honduras	70,2
Hong Kong	95
India	54,5
Indonezia (Banda Aceh)	51,2
Indonezia (Jakarta)	74,3
Insulele Solomon	90,3
Iordania	81,5

LOCUL DE REPARTIȚIE	Coefficienți corectori iulie 2009
Irak (*)	0
Israel (Tel-Aviv)	102,5
Jamaica	84,8
Japonia (Tokyo)	126,3
Kârgâzstan	85,9
Kazahstan (Almaty)	76,3
Kazahstan (Astana)	68,1
Kenya	75,1
Kosovo (Pristina)	54,6
Laos	85,7
Lesotho	57,3
Liban	81,9
Liberia	90,8
Madagascar	83,9
Malawi	76
Malaysia	70,1
Mali	84,9
Maroc	76,1
Mauritania	61,1
Mauritius	69,7
Mexic	65,1
Moldova	64,3
Mozambic	73,4
Munte negru	68,1
Namibia	71,2
Nepal	77,7
Nicaragua	55,5
Niger	85,9
Nigeria	87,5
Norvegia	125,2
Noua Caledonie	125,9
Noua Zeelandă	86,4
Pakistan	43,9

LOCUL DE REPARTIȚIE	Coefficienți corectori iulie 2009
Panama	57,6
Papua-Noua Guinee	94,2
Paraguay	66,5
Peru	75,1
Republica Centrafricană	106,7
Republica Democratică Congo (Kinshasa)	125,3
Republica Dominicană	64,4
Rusia	97,1
Rwanda	84,6
Samoa	70,5
Senegal	90,3
Serbia (Belgrad)	66,5
Sierra Leone	75,1
Singapore	97,3
Siria	77,1
Sri Lanka	62,9
Statele Unite ale Americii (New York)	92
Statele Unite ale Americii (Washington)	87,4
Sudan (Khartoum)	52,5
Sudanul de Sud (Juba)	91,6
Surinam	45,9
Swaziland	58,2
Tadjikistan	56,9
Taiwan	76,6
Tanzania	67,6
Thailanda	55,6
Timorul de Est	67,8
Togo	87,9
Trinidad și Tobago	74,6
Tunisia	68,7
Turcia	76,6
Ucraina	75,1
Uganda	63,4

LOCUL DE REPARTIȚIE	Coefficienți corectori iulie 2009
Uruguay	71,3
Uzbekistan	50,9
Vanuatu	102,2
Venezuela	92,4
Vietnam	47,4
Yemen	66,6
Zambia	49,2
Zimbabwe (*)	0

(*) Nu este disponibil.

REGULAMENTUL (UE) NR. 769/2010 AL COMISIEI**din 30 august 2010****de stabilire a valorilor forfetare de import pentru fixarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1234/2007 al Consiliului din 22 octombrie 2007 de instituire a unei organizări comune a piețelor agricole și privind dispoziții specifice referitoare la anumite produse agricole (Regulamentul unic OCP) ⁽¹⁾,având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1580/2007 al Comisiei din 21 decembrie 2007 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (CE) nr. 2200/96, (CE) nr. 2201/96 și (CE) nr. 1182/2007 ale Consiliului în sectorul fructelor și legumelor ⁽²⁾, în special articolul 138 alineatul (1),

întrucât:

Regulamentul (CE) nr. 1580/2007 prevede, ca urmare a rezultatelor negocierilor comerciale multilaterale din Runda Uruguay, criteriile pentru stabilirea de către Comisie a valorilor forfetare de import din țări terțe pentru produsele și perioadele menționate în partea A din anexa XV la regulamentul respectiv,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Valorile forfetare de import prevăzute la articolul 138 din Regulamentul (CE) nr. 1580/2007 se stabilesc în anexa la prezentul regulament.

Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare la 31 august 2010.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 30 august 2010.

*Pentru Comisie,
pentru președinte*

Jean-Luc DEMARTY

Director general pentru agricultură și dezvoltare rurală⁽¹⁾ JO L 299, 16.11.2007, p. 1.⁽²⁾ JO L 350, 31.12.2007, p. 1.

ANEXĂ

Valorile forfetare de import pentru determinarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume

(EUR/100 kg)

Cod NC	Codul țărilor terțe ⁽¹⁾	Valoare forfetară de import
0702 00 00	MK	38,5
	TR	103,0
	ZZ	70,8
0707 00 05	TR	141,2
	ZZ	141,2
0709 90 70	TR	125,9
	ZZ	125,9
0805 50 10	AR	86,0
	CL	145,6
	TR	149,6
	UY	141,2
	ZA	158,5
	ZZ	136,2
0806 10 10	BA	91,2
	EG	132,3
	IL	126,0
	TR	115,3
	ZA	149,9
	ZZ	122,9
0808 10 80	AR	106,6
	BR	70,5
	CL	93,5
	CN	65,6
	NZ	99,6
	US	127,5
	UY	95,9
	ZA	89,2
	ZZ	93,6
0808 20 50	AR	115,4
	CL	150,5
	CN	76,3
	TR	133,1
	ZA	110,7
	ZZ	117,2
0809 30	TR	143,4
	ZZ	143,4
0809 40 05	BA	53,9
	IL	161,0
	XS	52,3
	ZZ	89,1

⁽¹⁾ Nomenclatorul țărilor, astfel cum este stabilit prin Regulamentul (CE) nr. 1833/2006 al Comisiei (JO L 354, 14.12.2006, p. 19). Codul „ZZ” reprezintă „alte origini”.

DIRECTIVE

DIRECTIVA 2010/60/UE A COMISIEI

din 30 august 2010

de stabilire a anumitor derogări pentru comercializarea amestecurilor de semințe de plante furajere destinate a fi utilizate pentru protecția mediului natural

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 66/401/CEE a Consiliului din 14 iunie 1966 privind comercializarea semințelor de plante furajere ⁽¹⁾, în special articolul 13 alineatul (1) al patrulea paragraf,

întrucât:

(1) Aspectele legate de biodiversitate și de conservarea resurselor genetice vegetale au căpătat importanță în ultimii ani, astfel cum arată diversele evoluții la nivel internațional și la nivelul UE. Ca exemple pot fi menționate Decizia 93/626/CEE a Consiliului din 25 octombrie 1993 privind încheierea Convenției privind diversitatea biologică ⁽²⁾, Decizia 2004/869/CE a Consiliului din 24 februarie 2004 privind încheierea, în numele Comunității Europene, a Tratatului internațional privind resursele fitogenetice pentru alimentație și agricultură ⁽³⁾, Regulamentul (CE) nr. 870/2004 al Consiliului din 26 aprilie 2004 de stabilire a unui program comunitar privind conservarea, caracterizarea, colectarea și utilizarea resurselor genetice în agricultură și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1467/94 ⁽⁴⁾ și Regulamentul (CE) nr. 1698/2005 al Consiliului din 20 septembrie 2005 privind sprijinul pentru dezvoltare rurală acordat din Fondul european agricol pentru dezvoltare rurală (FEADR) ⁽⁵⁾. Ar trebui stabilite condiții specifice în cadrul legislației UE care reglementează comercializarea amestecurilor de semințe de plante furajere, și anume Directiva 66/401/CEE, pentru a lua în considerare aceste aspecte.

(2) Pentru a permite comercializarea amestecurilor de semințe de plante furajere destinate a fi utilizate pentru protecția mediului natural în contextul conservării resurselor genetice (denumite în continuare „amestecuri de protecție”), chiar și în cazul în care componentele

acestor amestecuri nu îndeplinesc anumite cerințe generale pentru comercializare prevăzute în Directiva 66/401/CEE, este necesar să se prevadă anumite derogări.

(3) Pentru a garanta că amestecurile comercializate ca amestecuri de protecție îndeplinesc cerințele acelor derogări, este necesar să se prevadă faptul că comercializarea unor astfel de amestecuri face obiectul autorizării. Autorizarea ar trebui acordată la cerere.

(4) În ceea ce privește amestecurile de protecție care conțin varietăți de conservare în sensul Directivei 2008/62/CE a Comisiei din 20 iunie 2008 de stabilire a anumitor derogări pentru acceptarea soiurilor locale și a varietăților agricole adaptate natural la condițiile locale și regionale și amenințate de eroziunea genetică și pentru comercializarea semințelor și cartofilor de sămânță ale acestor soiuri locale și varietăți ⁽⁶⁾, prezenta directivă ar trebui, totuși, să nu aducă atingere Directivei 2008/62/CE.

(5) Zonele speciale de conservare desemnate de statele membre în conformitate cu Directiva 92/43/CEE a Consiliului din 21 mai 1992 privind conservarea habitatelor naturale și a speciilor de faună și floră sălbatică ⁽⁷⁾ adăpostesc habitate naturale și seminaturale care merită să fie conservate. Astfel de zone ar trebui considerate drept zone sursă pentru amestecuri de protecție. Statele membre ar trebui, de asemenea, să aibă posibilitatea de a desemna alte zone care contribuie la conservarea resurselor genetice vegetale, în cazul în care aceste zone respectă norme comparabile.

(6) Ar trebui să se prevadă ca respectivele componente ale amestecului de protecție să fie indicate ca specii și, după caz, ca subspecii în autorizație și pe etichetă. De asemenea, ar trebui menționată rata de germinare specifică pentru componentele amestecului vizat de Directiva 66/401/CEE care nu respectă cerințele în materie de germinare prevăzute în anexa II la directiva respectivă. În ceea ce privește aceste cerințe, pentru amestecurile de protecție recoltate direct, este necesar să se ia în considerare metoda de recoltare.

⁽¹⁾ JO L 125, 11.7.1966, p. 2298/66.

⁽²⁾ JO L 309, 13.12.1993, p. 1.

⁽³⁾ JO L 378, 23.12.2004, p. 1.

⁽⁴⁾ JO L 162, 30.4.2004, p. 18.

⁽⁵⁾ JO L 277, 21.10.2005, p. 1.

⁽⁶⁾ JO L 162, 21.6.2008, p. 13.

⁽⁷⁾ JO L 206, 22.7.1992, p. 7.

- (7) Este necesar să se prevadă derogări în ceea ce privește examinarea amestecului de protecție de către statele membre înainte ca acesta să fie autorizat pentru comercializare. Modalitatea în care aceste amestecuri sunt examinate ar trebui, în anumite cazuri, să ia în considerare, de asemenea, diferențele între metodele de recoltare a amestecurilor de protecție cultivate și a celor recoltate direct.
- (8) Pentru a garanta desfășurarea comercializării amestecurilor de protecție în contextul conservării resurselor genetice, ar trebui prevăzute restricții, mai ales în ceea ce privește regiunea de origine și zona sursă.
- (9) Ar trebui stabilită o cantitate maximă pentru comercializarea amestecurilor de protecție. Pentru a asigura respectarea acestei cantități maxime, statele membre ar trebui, pe de o parte, să solicite producătorilor să comunice cantitățile de amestecuri de protecție pentru care intenționează să solicite autorizarea și, pe de altă parte, să atribuie cote producătorilor, dacă este necesar.
- (10) Trasabilitatea amestecurilor de protecție ar trebui garantată prin intermediul unor cerințe corespunzătoare privind sigilarea și etichetarea.
- (11) Pentru a asigura aplicarea corectă a normelor stabilite în prezenta directivă, ar trebui efectuată o monitorizare oficială.
- (12) După o perioadă adecvată, Comisia ar trebui să evalueze dacă măsurile prevăzute în prezenta directivă sunt eficiente.
- (13) Măsurile prevăzute în prezenta directivă sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru semințe și material de înmulțire agricol, horticol și forestier,

ADOPTĂ PREZENTA DIRECTIVĂ:

Articolul 1

Definiții

În sensul prezentei directive, se aplică următoarele definiții:

- (a) „zonă sursă” înseamnă:
- (i) o zonă desemnată de un stat membru ca zonă specială de conservare în conformitate cu articolul 4 alineatul (4) din Directiva 92/43/CEE; sau
 - (ii) o zonă care contribuie la conservarea resurselor genetice vegetale, care este desemnată de un stat membru în conformitate cu o procedură națională bazată pe criterii comparabile cu cele prevăzute la articolul 4 alineatul (4) din Directiva 92/43/CEE, coroborat cu articolul 1 literele (k) și (l) din directiva respectivă, și care este gestionată, protejată și supravegheată conform unor dispoziții echivalente celor prevăzute la articolul 6 și la articolul 11 din directiva respectivă;
- (b) „loc de colectare” înseamnă o parte a zonei sursă, unde au fost colectate semințele;

(c) „amestec recoltat direct” înseamnă un amestec de semințe comercializat astfel cum a fost colectat la locul de colectare, cu sau fără curățare;

(d) „amestec cultivat” înseamnă un amestec de semințe produs în conformitate cu următorul procedeu:

(i) semințe de specii individuale sunt prelevate la locul de colectare;

(ii) semințele menționate la punctul (i) sunt multiplicare în afara locului de colectare ca specii unice;

(iii) semințele speciilor respective sunt apoi amestecate pentru a crea un amestec compus din genuri, specii și, după caz, subspecii care caracterizează tipul de habitat din locul de colectare.

Articolul 2

Amestecuri de protecție

(1) Prin derogare de la articolul 3 alineatele (1) și (2) din Directiva 66/401/CEE, statele membre pot autoriza comercializarea amestecurilor de diferite genuri, specii și, după caz, subspecii destinate a fi utilizate pentru protecția mediului natural în contextul conservării resurselor genetice menționate la articolul 22a alineatul (1) litera (b) din directiva menționată.

Astfel de amestecuri pot conține semințe de plante furajere vizate de Directiva 66/401/CEE și, în plus, semințe de plante care nu sunt plante furajere în sensul directivei respective.

Astfel de amestecuri sunt denumite în continuare „amestecuri de protecție”.

(2) În cazul în care un amestec de protecție conține o varietate de conservare, se aplică Directiva 2008/62/CE.

(3) Dacă nu se prevede altfel în prezenta directivă, se aplică Directiva 66/401/CEE.

Articolul 3

Regiunea de origine

Atunci când un stat membru autorizează comercializarea unui amestec de protecție, el definește regiunea cu care amestecul respectiv este asociat în mod natural, denumită în continuare „regiunea de origine”. Acesta ține seama de informațiile furnizate de autoritățile competente în domeniul resurselor genetice vegetale sau de organizațiile recunoscute în acest sens de către statele membre. În cazul în care regiunea de origine se situează pe teritoriul mai multor state membre, aceasta este identificată de comun acord de toate statele membre în cauză.

Articolul 4

Autorizare

(1) Statele membre pot autoriza comercializarea amestecurilor de protecție în regiunea lor de origine cu condiția ca acele amestecuri să îndeplinească cerințele de la articolul 5, în cazul amestecurilor de protecție recoltate direct, sau cerințele de la articolul 6, în cazul amestecurilor de protecție cultivate.

- (2) Autorizarea include următoarele elemente:
- (a) numele și adresa producătorului;
 - (b) metoda de recoltare: semințe recoltate direct sau cultivate;
 - (c) procentul în greutatea componentelor ca specii și, după caz, ca subspecii;
 - (d) în cazul amestecurilor de protecție cultivate, o rată de germinare specifică pentru componentele amestecului vizat de Directiva 66/401/CEE care nu respectă cerințele în materie de germinare prevăzute în anexa II la directiva respectivă;
 - (e) cantitatea din amestec pentru care se aplică autorizarea;
 - (f) regiunea de origine;
 - (g) restricția aplicabilă comercializării în regiunea de origine;
 - (h) zona sursă;
 - (i) locul de colectare și, în cazul unui amestec de protecție cultivat, locul de multiplicare;
 - (j) tipul de habitat al locului de colectare; și
 - (k) anul colectării.
- (3) În ceea ce privește litera (c) de la alineatul (2), pentru amestecurile de protecție recoltate direct este suficient să se menționeze componentele ca specii și, după caz, subspecii care sunt tipice pentru tipul de habitat de la locul de colectare și care, în calitate de componente ale amestecului, sunt importante pentru protecția mediului natural în contextul conservării resurselor genetice.

Articolul 5

Cerințe privind autorizarea pentru amestecurile de protecție recoltate direct

- (1) Un amestec de protecție recoltat direct trebuie să fi fost prelevat în zona sa sursă la un loc de colectare care nu a fost însămânțat în cursul celor 40 de ani care preced data cererii din partea producătorului, menționată la articolul 7 alineatul (1). Zona sursă este situată în regiunea de origine.
- (2) Procentul componentelor amestecului de protecție recoltat direct care sunt specii și, după caz, subspecii ce caracterizează tipul de habitat de la locul de colectare și care, în calitate de componente ale amestecului, sunt importante pentru protecția mediului natural în contextul conservării resurselor genetice este adaptat obiectivului care constă în recrearea tipului de habitat al locului de colectare.
- (3) Rata de germinare a componentelor menționate la alineatul (2) este suficientă în scopul recreării tipului de habitat al locului de colectare.
- (4) Conținutul maxim de specii și, după caz, subspecii care nu îndeplinesc condițiile de la alineatul (2) nu depășește 1 % din

greutate. Amestecul de protecție recoltat direct nu conține *Avena fatua*, *Avena sterilis* și *Cuscuta* spp. Conținutul maxim de *Rumex* spp., altul decât *Rumex acetosella* și *Rumex maritimus*, nu depășește 0,05 % din greutate.

Articolul 6

Cerințe privind autorizarea pentru amestecurile de protecție cultivate

- (1) În ceea ce privește amestecurile de protecție cultivate, sămânța colectată din care este produs amestecul de protecție cultivat trebuie să fi fost prelevată în zona sa sursă la un loc de colectare care nu a fost însămânțat în cursul celor 40 de ani care preced data cererii din partea producătorului, menționată la articolul 7 alineatul (1). Zona sursă este situată în regiunea de origine.
- (2) Sămânța amestecului de protecție cultivat provine de la specii și, după caz, subspecii care caracterizează tipul de habitat de la locul de colectare și care, în calitate de componente ale amestecului, sunt importante pentru protecția mediului natural în contextul conservării resurselor genetice.
- (3) Componentele amestecului de protecție cultivat care sunt semințe de plante furajare în sensul Directivei 66/401/CEE îndeplinesc, înainte de a fi amestecate, cerințele privind semințele comerciale prevăzute în secțiunea III a anexei II la Directiva 66/401/CEE în ceea ce privește puritatea analitică, astfel cum se menționează în coloanele 4-11 ale tabelului din secțiunea I punctul 2 partea A din anexa respectivă, în ceea ce privește conținutul maxim de alte specii de plante într-un eșantion cu greutatea prevăzută în coloana 4 din anexa III la directiva menționată (total pe coloană), astfel cum se menționează în coloanele 12, 13 și 14 din tabelul din secțiunea I punctul 2 partea A din anexa II la directiva respectivă și în ceea ce privește condițiile referitoare la semințele de Lupin, astfel cum se menționează în coloana 15 din tabelul din secțiunea I punctul 2 partea A din anexa respectivă.
- (4) Multiplicarea poate fi realizată pentru cinci generații.

Articolul 7

Cerințe de procedură

- (1) Autorizarea este acordată la cererea producătorului.
- Cererea este însoțită de informațiile necesare pentru a verifica respectarea articolelor 4 și 5, în cazul amestecurilor de protecție recoltate direct, sau a articolelor 4 și 6, în cazul amestecurilor de protecție cultivate.
- (2) În ceea ce privește amestecurile de protecție recoltate direct, statele membre în care este situat locul de colectare efectuează inspecții vizuale.

Aceste inspecții vizuale sunt efectuate la locul de colectare în cursul perioadei de creștere la intervale adecvate pentru a garanta că amestecul îndeplinește, cel puțin, cerințele în materie de autorizare prevăzute la articolul 5 alineatele (2) și (4).

Statul membru care a efectuat inspecțiile vizuale consemnează în scris rezultatele acestora.

(3) În ceea ce privește amestecurile de protecție cultivate, atunci când un stat membru examinează o cerere, el efectuează teste sau se asigură că sunt efectuate teste sub supravegherea sa oficială pentru a verifica faptul că amestecul îndeplinește, cel puțin, cerințele în materie de autorizare prevăzute la articolul 6 alineatele (2) și (3).

Testele se efectuează în conformitate cu metodele internaționale actuale sau, în cazul în care nu există astfel de metode, în conformitate cu orice metode corespunzătoare.

Pentru testele respective, statul membru în cauză se asigură că eșantioanele sunt prelevate din loturi omogene. El se asigură că se aplică normele privind greutatea lotului și greutatea eșantioanelor prevăzute la articolul 7 alineatul (2) din Directiva 66/401/CEE.

Articolul 8

Restricție cantitativă

Fiecare stat membru se asigură că respectiva cantitate totală de semințe de amestecuri de protecție comercializate în fiecare an nu depășește 5 % din greutatea totală a tuturor amestecurilor de semințe de plante furajere vizate de Directiva 66/401/CEE și comercializate în anul respectiv în statul membru în cauză.

Articolul 9

Aplicarea restricțiilor cantitative

(1) În cazul amestecurilor de protecție recoltate direct, statele membre se asigură că producătorii comunică înainte de începerea fiecărui sezon de producție cantitatea de semințe de amestecuri de protecție pentru care intenționează să solicite o autorizare, precum și suprafața și poziționarea locului sau locurilor de colectare preconizat(e).

În cazul amestecurilor de protecție cultivate, statele membre se asigură că producătorii comunică înainte de începerea fiecărui sezon de producție cantitatea de semințe de amestecuri de protecție pentru care intenționează să solicite o autorizare, precum și suprafața și poziționarea locului sau locurilor de colectare preconizat(e) și poziționarea locului sau locurilor de multiplicare preconizat(e).

(2) În cazul în care, pe baza notificărilor menționate la alineatul (1), cantitățile stabilite la articolul 8 sunt susceptibile de a fi depășite, statele membre alocă fiecărui producător în cauză cantitatea pe care este autorizat să o comercializeze în respectivul sezon de producție.

Articolul 10

Sigilarea ambalajelor și a recipientelor

(1) Statele membre garantează că amestecurile de protecție pot fi comercializate numai în ambalaje sau recipiente închise purtând un dispozitiv de sigilare.

(2) În vederea asigurării sigilării, sistemul de sigilare cuprinde cel puțin eticheta sau aplicarea unui sigiliu.

(3) Ambalajele și recipientele menționate la alineatul (1) sunt sigilate astfel încât să nu poată fi deschise fără deteriorarea

dispozitivului de sigilare sau fără să se lase urme de manipulare frauduloasă pe eticheta producătorului sau pe ambalaj sau recipient.

Articolul 11

Etichetarea

(1) Statele membre garantează că ambalajele și recipientele amestecurilor de protecție poartă o etichetă a producătorului sau o mențiune tipărită sau șampilată cuprinzând cel puțin următoarele informații:

- (a) mențiunea „norme și standarde UE”;
- (b) numele și adresa persoanei însărcinate cu aplicarea etichetelor sau marca de identificare a acesteia;
- (c) metoda de recoltare: semințe recoltate direct sau cultivate;
- (d) anul sigilării exprimat după cum urmează: „sigilat ...” (anul);
- (e) regiunea de origine;
- (f) zona sursă;
- (g) locul de colectare;
- (h) tipul de habitat al locului de colectare;
- (i) mențiunea „amestec de semințe de plante furajere de protecție, destinat a fi utilizat într-o zonă cu același habitat ca și locul de colectare, fără a ține seama de condițiile biotice”;
- (j) numărul de referință al lotului, atribuit de persoana însărcinată cu aplicarea etichetelor;
- (k) procentul în greutatea componentelor ca specii și, după caz, ca subspecii;
- (l) greutatea netă sau brută declarată;
- (m) în cazul în care se utilizează pesticide granulate, substanțe de drajare sau alți aditivi solizi, se indică natura aditivului, precum și raportul aproximativ dintre greutatea globulelor sau a semințelor pure și greutatea totală; și
- (n) în cazul amestecurilor de protecție cultivate, o rată de germinare specifică pentru componentele amestecului vizat de Directiva 66/401/CEE care nu respectă cerințele în materie de germinare prevăzute în anexa II la directiva respectivă.

(2) În ceea ce privește litera (k) de la alineatul (1), este suficient să se indice componentele amestecurilor de protecție recoltate direct, în conformitate cu articolul 4 alineatul (3).

(3) În ceea ce privește litera (n) de la alineatul (1), este suficient să se indice o medie a acestor rate de germinare specifice solicitate în cazul în care numărul ratelor de germinare specifice solicitate este mai mare de cinci.

*Articolul 12***Monitorizare**

Statele membre asigură respectarea prezentei directive prin monitorizare oficială.

*Articolul 13***Raportare**

Statele membre se asigură că producătorii care își desfășoară activitatea pe teritoriul lor indică, pentru fiecare sezon de producție, cantitatea de amestecuri de protecție comercializate.

Statele membre raportează, la cerere, Comisiei și celorlalte state membre cantitatea de amestecuri de protecție comercializate pe teritoriul lor.

*Articolul 14***Notificare către organizațiile recunoscute în domeniul resurselor genetice vegetale**

La cerere, statele membre comunică Comisiei numele autorităților responsabile cu resursele genetice vegetale sau ale organizațiilor recunoscute în acest sens de statele membre.

*Articolul 15***Evaluare**

Comisia evaluează punerea în aplicare a prezentei directive până la 31 decembrie 2014.

*Articolul 16***Transpunere**

(1) Statele membre pun în aplicare actele cu putere de lege și actele administrative necesare pentru a se conforma prezentei

directive până la 30 noiembrie 2011 cel târziu. Statele membre comunică de îndată Comisiei textele dispozițiilor, precum și un tabel de corespondență între aceste dispoziții și prezenta directivă.

Atunci când statele membre adoptă aceste dispoziții, ele cuprind o trimitere la prezenta directivă sau sunt însoțite de o asemenea trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc modalitatea de efectuare a acestei trimiteri.

(2) Comisiei îi sunt comunicate de către statele membre textele principalelor dispoziții de drept intern pe care le adoptă în domeniul reglementat de prezenta directivă.

*Articolul 17***Intrare în vigoare**

Prezenta directivă intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

*Articolul 18***Destinatari**

Prezenta directivă se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 30 august 2010.

Pentru Comisie

Președintele

José Manuel BARROSO

DECIZII

DECIZIA COMISIEI

din 26 august 2010

de stabilire a unor modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină

[notificată cu numărul C(2010) 5779]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2010/470/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

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

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează comerțul în interiorul Uniunii cu animale, material seminal, ovule și embrioni care nu fac obiectul cerințelor de sănătate animală stabilite în acte specifice ale Uniunii. Aceasta cuprinde cerințele pentru comerțul cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină (denumite în continuare „produsele”). De asemenea, directiva prevede stabilirea de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produse în interiorul Uniunii.
- (2) Anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei ⁽²⁾, stabilește noi cerințe aplicabile produselor începând cu 1 septembrie 2010.
- (3) Anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010, introduce norme privind centrele de stocare a materialului

seminal și condiții detaliate pentru autorizarea și supravegherea centrelor respective. De asemenea, ea stabilește condiții detaliate pentru autorizarea și supravegherea echipelor de colectare și producție de embrioni, pentru colectarea și prelucrarea embrionilor obținuți *in vivo* și pentru producerea și prelucrarea embrionilor fertilizați *in vitro* și a embrionilor micromanipulați. Anexa D, astfel cum a fost modificată, modifică, de asemenea, condițiile aplicabile animalelor donatoare de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și de ovule și embrioni de animale din specia porcină.

- (4) Este necesar să se stabilească noi modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produse în interiorul Uniunii, luând în considerare cerințele de sănătate animală prevăzute în anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010.
- (5) De asemenea, ar trebui să se prevadă măsuri în ceea ce privește stocurile de produse existente în Uniune care respectă dispozițiile Directivei 92/65/CEE, stabilite înaintea intrării în vigoare a modificărilor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010. În consecință, este necesar să se stabilească modele de certificate de sănătate distincte aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și comerțului cu ovule și embrioni de animale din specia porcină colectați sau produși, prelucrați și stocați în conformitate cu anexa D la Directiva 92/65/CEE, înainte de 1 septembrie 2010.
- (6) Având în vedere capacitățile de stocare de lungă durată pentru astfel de produse, este imposibil în prezent să se determine o dată pentru epuizarea stocurilor existente. Prin urmare, nu este posibil să se stabilească o dată pentru încetarea utilizării acestor modele de certificate de sănătate pentru stocurile existente.

⁽¹⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

⁽²⁾ JO L 52, 3.3.2010, p. 14.

- (7) În vederea asigurării coerenței și a simplificării legislației Uniunii, modelele de certificate de sănătate ar trebui stabilite într-o decizie unică și ar trebui să țină seama de Regulamentul (CE) nr. 599/2004 al Comisiei din 30 martie 2004 de adoptare a unui model armonizat de certificat și de proces-verbal al inspecției, referitoare la schimburile intracomunitare cu animale și cu produse de origine animală ⁽¹⁾.
- (8) În vederea asigurării trasabilității complete a produselor, în prezenta decizie ar trebui stabilite modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal de animale din speciile ecvină, ovină și caprină colectat în centre de colectare a materialului seminal autorizat și expedit de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat, indiferent dacă acesta din urmă face parte dintr-un centru de colectare a materialului seminal autorizat sub un număr de autorizare diferit.
- (9) Din motive de claritate a legislației Uniunii, actele Uniunii de stabilire a modelelor de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu produsele în cauză în interiorul Uniunii ar trebui abrogate în mod expres. În consecință, ar trebui să se abroge Decizia 95/294/CE a Comisiei din 24 iulie 1995 de stabilire a modelului de certificat de sănătate animală pentru schimburile cu ovule și embrioni din specia ecvină ⁽²⁾, Decizia 95/307/CE a Comisiei din 24 iulie 1995 de stabilire a certificatului de sănătate animală tip pentru schimburile de material seminal din specia ecvină ⁽³⁾, Decizia 95/388/CE a Comisiei din 19 septembrie 1995 de stabilire a modelului de certificat pentru schimburile intracomunitare de material seminal, ovule și embrioni de la speciile ovină și caprină ⁽⁴⁾ și Decizia 95/483/CE a Comisiei din 9 noiembrie 1995 de stabilire a modelului de certificat pentru schimburile intracomunitare cu ovule și embrioni de animale din specia porcină ⁽⁵⁾.
- (10) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Obiect

Prezenta decizie stabilește modelele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu următoarele produse:

- (a) material seminal de la animale din specia ecvină;
- (b) ovule și embrioni de la animale din specia ecvină;
- (c) material seminal de la animale din speciile ovină și caprină;
- (d) ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină;
- (e) ovule și embrioni de la animale din specia porcină.

⁽¹⁾ JO L 94, 31.3.2004, p. 44.

⁽²⁾ JO L 182, 2.8.1995, p. 27.

⁽³⁾ JO L 185, 4.8.1995, p. 58.

⁽⁴⁾ JO L 234, 3.10.1995, p. 30.

⁽⁵⁾ JO L 275, 18.11.1995, p. 30.

Articolul 2

Comerțul cu material seminal de la animale din specia ecvină

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

- (a) modelul de certificat de sănătate IA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de material seminal colectat după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (b) modelul de certificat de sănătate IB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de material seminal colectat, prelucrat și stocat înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (c) modelul de certificat de sănătate IC astfel cum figurează în partea C, pentru transporturile de material seminal și stocuri de material seminal menționate la literele (a) și (b) expediate de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat.

Articolul 3

Comerțul cu ovule și embrioni de la animale din specia ecvină

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

- (a) modelul de certificat de sănătate IIA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate IIB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

Articolul 4

Comerțul cu material seminal de la animale din speciile ovină și caprină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa III însoțește transporturile de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate IIIA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de material seminal colectat după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;

- (b) modelul de certificat de sănătate IIIB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de material seminal colectat, prelucrat și stocat înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
- (c) modelul de certificat de sănătate IIIC astfel cum figurează în partea C, pentru transporturile de material seminal și de stocuri de material seminal menționate la literele (a) și (b) expediate de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat.

Articolul 5

Comerțul cu ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină

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

- (a) modelul de certificat de sănătate IVA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate IVB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

Articolul 6

Comerțul cu ovule și de embrioni de la animale din specia porcină

Un certificat de sănătate în conformitate cu unul dintre următoarele modele prevăzute în anexa V însoțește transporturile de

ovule și embrioni de la animale din specia porcină pe parcursul transportului dintr-un stat membru în altul:

- (a) modelul de certificat de sănătate VA astfel cum figurează în partea A, pentru transporturile de ovule și embrioni colectați sau produși după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor;
- (b) modelul de certificat de sănătate VB astfel cum figurează în partea B, pentru transporturile de stocuri de ovule și embrioni colectați, prelucrați și stocați înainte de 1 septembrie 2010 și expediați după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor.

Articolul 7

Abrogări

Deciziile 95/294/CE, 95/307/CE, 95/388/CE și 95/483/CE se abrogă.

Articolul 8

Aplicabilitate

Prezenta decizie se aplică de la 1 septembrie 2010.

Articolul 9

Destinatari

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 august 2010.

Pentru Comisie

John DALLI

Membru al Comisiei

ANEXA I

Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină

PARTEA A

Model de certificat de sănătate IA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din specia ecvină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Exploatația <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.				I.15.			
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.			
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85			
							I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete	
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului	
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea A

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.					
II.3.5.2.	<p>armăsarul donator s-a aflat în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, dar a părăsit centrul sub responsabilitatea veterinarului centrului pentru o perioadă continuă de mai puțin de 14 zile și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună.</p> <p>testele descrise la punctul II.3.4 s-au executat pe eșantioane prelevate ⁽⁵⁾ anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus și la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile.</p> <p>și testul descris la punctul II.3.4.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sânge prelevat ⁽⁵⁾ nu mai mult de 90 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus.</p> <p>și ⁽¹⁾ fie [unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2 pentru arterita virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion prelevat ⁽⁵⁾ nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [s-a efectuat un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină cu rezultat negativ pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat ⁽⁵⁾ nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sânge prelevat la aceeași dată ⁽⁵⁾ a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru;]</p> <p>și testul descris la punctul II.3.4.3 pentru metrita contagioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate ⁽⁵⁾ nu mai mult de 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus.</p>							
II.3.5.3.	<p>Testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat pe eșantioane prelevate ⁽⁵⁾ anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus,</p> <p>și testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate ⁽⁵⁾ la minimum 14 zile și maximum 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus.</p>							
II.3.6.	fuseseră supuși la testele prevăzute la punctul II.3.5 efectuate pe eșantioane prelevate la următoarele date:							
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii ⁽⁵⁾		Data eșantionării pentru teste de sănătate ⁽⁵⁾				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1	AVE II.3.4.2		MCE II.3.4.3	
					Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
⁽¹⁾ fie	[II.4. nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]							
⁽¹⁾ fie	[II.4. s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum ⁽⁶⁾ :;]							
II.5.	materialul seminal descris mai sus a fost:							
II.5.1.	colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea I punctul 1 și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;							
II.5.2.	expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.							

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Observații</i></p> <p>Partea I:</p> <p>Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.</p> <p>Partea II:</p> <p>Orientări pentru completarea tabelului de la II.3.6:</p> <p>Abrevieri:</p> <p>AIE-1 Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)</p> <p>AIE-2 Al doilea test de depistare a AIE</p> <p>AVE-B1 Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) pe eșantion de sânge</p> <p>AVE-B2 Al doilea test de depistare a AVE pe eșantion de sânge</p> <p>AVE-S1 Primul test de depistare a AVE pe eșantion de material seminal</p> <p>AVE-S2 Al doilea test de depistare a AVE pe eșantion de material seminal</p> <p>MCE-11 Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) – primul eșantion</p> <p>MCE-12 Primul test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11</p> <p>MCE-21 Al doilea test de depistare a MCE – primul eșantion</p> <p>MCE-22 Al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21</p> <p>Instrucțiuni:</p> <p>Pentru fiecare identificare a materialului seminal din coloana A din exemplul de mai jos, regimul de testare (II.3.5.1, II.3.5.2 și/sau II.3.5.3) trebuie să fie descris în coloana B și coloanele C și D completate cu datele solicitate.</p> <p>Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru testare în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus conform cerințelor în II.3.5.1, II.3.5.2 și II.3.5.3 se introduc pe rândul de sus al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile marcate cu AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 în exemplul de mai jos.</p> <p>Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la II.3.5.2 sau II.3.5.3, se introduc pe rândul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv la rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 în exemplul de mai jos.</p>		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		
Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii ⁽⁵⁾		Data eșantionării pentru teste de sănătate ⁽⁵⁾				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1	AVE II.3.4.2		MCE II.3.4.3	
					Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
				AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22

(1) Se șterge după caz.

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

http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm

(3) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

(4) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.

(5) Introduceți data în tabelul de la punctul II.3.6 (urmați orientările din partea II a observațiilor).

(6) Introduceți numele și concentrațiile.

Medic veterinar oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Calificarea și titlul:

Unitatea veterinară locală:

Nr. UVL:

Data:

Semnătură:

Ștampila:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. centrul de colectare a materialului seminal ⁽²⁾ în care a fost colectat, prelucrat și stocat materialul seminal descris mai sus în vederea comercializării:		
II.1.1. este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu condițiile menționate în capitolul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.2. este situat pe teritoriul sau, în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului ⁽¹⁾ unui stat membru care, în ziua în care s-a colectat materialul seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată ⁽¹⁾ sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat ⁽¹⁾ , nu era considerat a fi infectat cu pestă cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE ⁽³⁾ ;		
II.1.3. îndeplinea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată ⁽¹⁾ sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat ⁽¹⁾ , condițiile prevăzute la articolul 4 din Directiva 2009/156/CE;		
II.1.4. cuprindea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului congelat și până la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată ⁽¹⁾ sau până la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat ⁽¹⁾ , numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină.		
II.2. toate ecvideele au fost admise în centru în condițiile prevăzute la articolele 4 și 5 din Directiva 2009/156/CE ⁽³⁾ ;		
II.3. materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
II.3.1. în ziua în care a fost colectat materialul seminal, nu prezentau semnele clinice ale niciunei boli infecțioase sau contagioase;		
II.3.2. timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală;		
II.3.3. cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care niciun exemplar nu prezenta semne clinice de arterită virală ecvină;		
II.3.4. în cursul ultimelor 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care niciun ecvidu nu prezenta semne clinice de metrită contagioasă ecvină;		
II.3.5. după cunoștințele mele și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal;		
II.3.6. au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, după un program de testare conform punctului II.3.7.		
și ⁽¹⁾ fie	[II.3.6.1. un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;]	
și ⁽¹⁾ fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru; și]	
și	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]	
și	II.3.6.3. un test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină, efectuat de două ori pe probe colectate de la armăsarul donator la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
II.3.7. au fost supuși unuia dintre următoarele programe de testare ⁽⁴⁾ :		
II.3.7.1. armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar nici unul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.		
Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eșantioane prelevate la data de ⁽⁵⁾ , iar în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la data de ⁽⁶⁾ , la cel puțin 14 zile după începerea perioadei de reședință de mai sus și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.3.7.2. armăsarul donator nu s-a aflat în permanență în centrul de colectare sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decât cea a armăsarului donator.</p> <p>Testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat pe eşantioane prelevate la⁽⁵⁾ și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eşantion prelevat la⁽⁵⁾, în cursul perioadei de 14 zile înaintea primei colectări de material seminal și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;</p> <p>și testul descris la punctul II.3.6.1 pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eşantion de sânge prelevat la⁽⁵⁾, nu mai mult de 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;</p> <p>și ⁽¹⁾ fie [unul dintre testele descrise la punctul II.3.6.2 pentru arterita virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eşantion colectat la⁽⁵⁾, nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv pentru arterita virală ecvină s-a confirmat printr-un test de izolare a virusului efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator colectat la⁽⁵⁾, cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]</p> <p>II.3.7.3. testele descrise la punctul II.3.6 s-au efectuat în perioada de stocare obligatorie a materialului seminal congelat, de 30 de zile, și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal pe eşantioane prelevate la⁽⁵⁾ și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eşantion prelevat la⁽⁵⁾;</p>		
<p>II.4. materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele de la capitolele II și III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.</p>		
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:		
http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm		
⁽³⁾ JO L 192, 23.7.2010, p. 1.		
⁽⁴⁾ Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.		
⁽⁵⁾ Introduceți data.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

PARTEA C

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală		
			I.4. Autoritatea competentă locală		
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente	Numărul (numerele) documentelor de însoțire	
			I.7.		
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	
	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod	
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		
			I.14.		
			I.15.		
I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.			
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85			
		I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>					
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod		I.29.			
I.30.					
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate					

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea C

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

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ecvidee – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p style="padding-left: 40px;">data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p style="padding-left: 40px;">numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se șterge după caz.</p> <p>(²) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-urile internet ale Comisiei:</p> <p style="padding-left: 40px;">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p> <p style="padding-left: 40px;">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p>										
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Nume (cu majuscule):</td> <td>Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Unitatea veterinară locală:</td> <td>Nr. UVL:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătură:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table> <p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:				
Partea II: Certificare	(¹) fie	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> /ovulele obținute <i>in vivo</i> (¹) descrise mai sus au fost colectate, prelucrate și stocate de către o echipă de colectare a embrionilor (²) autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	(¹) fie	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> /embrionii micromanipulați (¹) descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor (²), autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctele 1 și 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	(¹) fie	[II.2. embrionii obținuți <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	(¹) fie	[II.2. ovulele obținute <i>in vivo</i> descrise mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	(¹) fie	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	(¹) fie	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
		II.3. ovulele sau embrionii descriși mai sus provin de la iepe donatoare care:		
		II.3.1. provin din exploatații care îndeplinesc condițiile descrise la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE (⁴) în care au fost admise numai ecvidee care îndeplinesc condițiile descrise la articolele 4 și 5 sau la articolele 12-16 din Directiva 2009/156/CE;		
		II.3.2. îndeplinesc cerințele suplimentare din capitolul IV punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
		II.3.3. nu au fost utilizate pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor și între data primului eșantion menționat la punctele II.3.4 și II.3.5 și data colectării ovulelor și embrionilor;		
		II.3.4. au fost supuse cu rezultate negative unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau unui test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la (³), în cursul celor 30 de zile anterioare datei primei colectări de ovule sau de embrioni, și ultimul test a fost efectuat pe un eșantion de sânge prelevat la (³), cu maximum 90 de zile înainte de colectarea ovulelor și embrionilor;		
		II.3.5. au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină prin izolare de <i>Taylorella equigenitalis</i> după o cultivare de 7-14 zile cu rezultate negative în fiecare caz pe eșantioane prelevate în ultimele 30 de zile dinaintea datei primei colectări de ovule sau embrioni de pe suprafețele mucoaselor fosei clitorisului și ale sinusurilor clitorisului în două cicluri estrale consecutive la (³) și la (³), și pe un specimen suplimentar de cultură prelevat în timpul unuia dintre ciclurile estrale din cervixul endometrial la (³);		
	(¹) fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a iepelor donatoare cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
(¹) fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]			
(¹) fie	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din specia ecvină;]			
	II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.			
Observații				
Partea I:				
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția ovulelor/embrionilor.				
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.				
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.				

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i>, ovule obținute <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați.</p> <p>identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se șterge după caz.</p> <p>(²) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p> <p>(³) Introduceți data.</p> <p>(⁴) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		

PARTEA B

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>							
	I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/>					
Țara terță	Cod ISO	Stat membru	Cod ISO					
Punctul de ieșire	Cod	Stat membru	Cod ISO					
Punctul de intrare	Numărul PCF	Stat membru	Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/>		I.29.						
Țara terță	Cod ISO							
Punctul de ieșire	Cod							
I.30.								
I.31. Identificarea produselor								
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1.	ovulele/embrionii ⁽¹⁾ descrise/descrise mai sus au fost colectate/colectați de o echipă de colectare ⁽²⁾ autorizată de autoritatea competentă și au fost prelucrați într-un laborator adecvat;	
II.2.	ovulele/embrionii ⁽¹⁾ au fost colectate/colectați de la iepe donatoare care:	
II.2.1.	în ziua colectării erau amplasate în incinte situate pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, într-o parte a teritoriului unui stat membru care nu era considerat infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE ⁽³⁾ ;	
II.2.2.	au fost amplasate în exploatații, sub supraveghere veterinară, care în ziua colectării au îndeplinit condițiile de la articolul 4 din Directiva 2009/156/CE;	
II.2.3.	timp de 60 de zile înainte de recoltare au fost ținute în exploatații indemne de semne clinice de metrită contagioasă ecvină;	
II.2.4.	nu au fost utilizate pentru reproducere naturală în perioada de 30 de zile anterioară colectării ovulelor/embrionilor ⁽¹⁾ ;	
II.2.5.	din cunoștințele mele și în măsura în care am putut constata, nu au intrat în contact cu ecvidee afectate de o boală infecțioasă sau contagioasă în decursul a 15 zile imediat anterioare colectării ovulelor/embrionilor ⁽¹⁾ ;	
II.2.6.	în ziua colectării nu prezentau semnele clinice ale niciunei boli infecțioase sau contagioase;	
II.3.	ovulele/embrionii ⁽¹⁾ s-au colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții care respectă cerințele anexei D la Directiva 92/65/CEE;	
II.4.	materialul seminal utilizat pentru inseminarea artificială a iepelor donatoare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE ⁽⁴⁾ ⁽¹⁾ ;	
II.5.	ovulele folosite pentru producerea de embrioni <i>in vivo</i> respectă cerințele Directivei 92/65/CEE ⁽¹⁾ .	
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Numai echipele de colectare a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:		
http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm		
⁽³⁾ JO L 192, 23.7.2010, p. 1.		
⁽⁴⁾ Nu se aplică pentru ovule.		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule și embrioni de la ecvidee – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table><tr><td>Nume (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătură:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>										

ANEXA III

Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină

PARTEA A

Model de certificat de sănătate IIIA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine Cod ISO		I.9. Regiunea de origine Cod		I.10. Țara de origine Cod ISO		I.11. Regiunea de origine Cod	
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Numărul de autorizare Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Numărul de autorizare Adresa Codul poștal					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO						
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod		I.29.						
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ovine și caprine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. materialul seminal descris mai sus:		
II.1.1. s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal ⁽²⁾ autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.2. provine de la animale donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul II secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.3. s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea II și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
⁽¹⁾ fie	[II.1.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
⁽¹⁾ fie	[II.1.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile ⁽³⁾ solicitate de statul membru de destinație;]	
II.1.5. a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23;		
⁽¹⁾ fie	[II.2. nu s-au adăugat la materialul seminal niciun fel de antibiotice sau amestecuri de antibiotice;]	
⁽¹⁾ fie	[II.2. s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum ⁽⁴⁾ :]	
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm		
⁽³⁾ Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
⁽⁴⁾ Introduceți numele și concentrațiile.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

PARTEA B

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.			
	I.7.					
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal			I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		
	I.14.			I.15.		
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare			I.17.		
I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
				I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate						

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ovine și caprine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:		
II.1.	s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal ⁽²⁾ autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu capitolul I secțiunea I și secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.	provine de la animale donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul II secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.3.	s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul II secțiunea II și capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
⁽¹⁾ <i>fie</i>	[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
⁽¹⁾ <i>fie</i>	[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile ⁽³⁾ solicitate de statul membru de destinație.]	
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz//aaaa.		
numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12 în care s-a colectat materialul seminal.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei:		
http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm		
⁽³⁾ Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

PARTEA C

Model de certificat de sănătate IIIC pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și cu transporturi de stocuri de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expedit după 31 august 2010 de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente		Numărul (numerele) documentelor de însoțire	
	I.7.					
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal			I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		
	I.14.			I.15.		
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare			I.17.		
I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
				I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF			I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate						

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ovine și caprine – Partea C

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certifică faptul că materialul seminal descris mai sus:			
⁽¹⁾ fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾ situat în statul membru de origine a materialului seminal și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și din care materialul seminal a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat în partea I.12, situat în același stat membru de origine a materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în:	
	⁽¹⁾ fie	[partea A din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[partea B din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[Decizia 95/388/CE;]	
⁽¹⁾ fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾ situat în Uniunea Europeană și operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I și secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, în conformitate cu:	
	⁽¹⁾ fie	[partea A din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[partea B din anexa III la Decizia 2010/470/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[Decizia 95/388/CE;]	
⁽¹⁾ fie	[II.1.	a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectarea într-un centru de colectare a materialului seminal ⁽²⁾ situat într-o țară terță sau într-o parte (în părți) a(ale) acesteia, enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 1 și secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și a fost importat în Uniunea Europeană în condițiile de la articolul 17 alineatul (2) din Directiva 92/65/CEE, în conformitate cu:	
	⁽¹⁾ fie	[secțiunea A din partea 2 din anexa II la Decizia 2010/472/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[secțiunea B din partea 2 din anexa II la Decizia 2010/472/UE;]	
	⁽¹⁾ fie	[anexa II la Decizia 2008/635/CE;]	
	II.2.	fost stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat ⁽²⁾ menționat la rubrica I.12, operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I secțiunea I punctul 2 și secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
	II.3.	a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea I punctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.	
<i>Observații</i>			
Partea I:			
Rubrica I.6:	corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al certificatului (certificatelor) de sănătate [INTRA sau CVED] care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal autorizat de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copia/copiile aprobată (aprobate) oficial trebuie anexate la prezentul certificat.		
Rubrica I.12:	locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expedit materialul seminal.		
Rubrica I.13:	locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.		
Rubrica I.23:	se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31:	identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa. numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal de la locul de origine al materialului seminal.		

UNIUNEA EUROPEANĂ

Material seminal de la ovine și caprine – Partea C

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(1) Se șterge după caz.</p> <p>(2) Numai centrele de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-urile internet ale Comisiei:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm</p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		

ANEXA IV

Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule/embrioni de la animale din speciile ovină și caprină

PARTEA A

Model de certificat de sănătate IVA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediți de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare					
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		Cod ISO Cod		I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Categorie Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al echipei Cantitate								

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea A

	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:			
	⁽¹⁾ fie	[II.1. embrionii obținuți <i>in vivo</i> /ovulele obținute <i>in vivo</i> ⁽¹⁾ descriși/descrise mai sus au fost colectați/colectate, prelucrați/prelucrate și stocați/stocate de către o echipă de colectare a embrionilor ⁽²⁾ autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.1. embrionii produși <i>in vitro</i> /embrionii micromanipulați ⁽¹⁾ descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor ⁽²⁾ autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III punctele 1 și 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.2. embrionii obținuți <i>in vivo</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.2. ovulele obținute <i>in vivo</i> descrise mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.2. embrionii produși <i>in vitro</i> descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.2. embrionii micromanipulați descriși mai sus îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II punctul 4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
		II.3. ovulele sau embrionii descriși mai sus:		
	⁽¹⁾ fie	[II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și sunt destinate/destinați unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scraple prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile ⁽³⁾ solicitate de statele membre de destinație;]		
		II.3.2. provin de la femele donatoare din specia ovină/specia caprină ⁽¹⁾ care îndeplinesc cerințele din capitolul IV punctul 3 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	⁽¹⁾ fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a femelelor donatoare cu material seminal colectat, produs, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele de la capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> a unor ovule care respectă condițiile din capitolul III secțiunea II punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele din capitolul I secțiunea I, capitolul II secțiunea I și capitolul III secțiunea I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;]		
	⁽¹⁾ fie	[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din speciile ovină și caprină;]		
		II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediți la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul specificat la rubrica I.23.		
	<i>Observații</i>			
	Partea I:			
	Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția embrionilor.			
	Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.			
	Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.			
	Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.			
	data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.			
	numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.			

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.								
<p>Partea II:</p> <p>(¹) Se șterge după caz.</p> <p>(²) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p> <p>(³) Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).</p>										
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <table><tr><td>Nume (cu majuscule):</td><td>Calificarea și titlul:</td></tr><tr><td>Unitatea veterinară locală:</td><td>Nr. UVL:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătură:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table> <p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>			Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	Data:	Semnătură:	Ștampila:	
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:									
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:									
Data:	Semnătură:									
Ștampila:										

PARTEA B

Model de certificat de sănătate IVB pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de stocuri de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înaintea de 1 septembrie 2010 și expediți după 31 august 2010 de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a. Numărul de referință local
	I.3. Autoritatea competentă centrală			
	I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal		I.6.	
			I.7.	
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod
	I.10. Țara de origine	Cod ISO	I.11. Regiunea de origine	Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal	
	Numărul de autorizare		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.		I.15.	
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.	
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85
				I.20. Cantitate
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete	
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului	
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>				
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru		
Cod ISO Cod Numărul PCF		Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		I.29.		
Cod ISO Cod				
I.30.				
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)				
Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	
		Numărul de autorizare al echipei	Cantitate	

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la ovine și caprine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii ⁽¹⁾ descrise/descrși mai sus:		
Partea II: Certificare	II.1.	s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă cerințele Directivei 92/65/CEE;
	II.2.	provin de la femele donatoare din speciile ovină/caprină ⁽¹⁾ care îndeplinesc cerințele din capitolul IV din anexa D la Directiva 92/65/CEE;
	⁽¹⁾ fie	II.3. îndeplinesc cerințele din capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
	⁽¹⁾ fie	II.3. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și sunt destinate unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile ⁽²⁾ solicitate de statul membru de destinație.]
	⁽¹⁾ fie	II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și cerințele din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
⁽¹⁾ fie	II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și cerințele prevăzute în capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite la litera (b) sau (c) din capitolul A secțiunea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile ⁽²⁾ solicitate de statul membru de destinație.]	
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> , sau embrioni micromanipulați.		
identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

ANEXA V

Modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule/embrioni de la animale din specia porcină

PARTEA A

Model de certificat de sănătate VA pentru comerțul în interiorul Uniunii cu transporturi de ovule și embrioni de la animale din specia porcină colectați sau produși în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatari Nume Adresa Codul poștal		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Numărul de autorizare			
	I.13. Locul de destinație Exploatația <input type="checkbox"/> Nume Adresa Codul poștal		Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare			
	I.14.		I.15.			
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.			
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>		I.20. Cantitate			
I.22. Numărul de pachete		I.23. Numărul sigiliului/containerului				
I.24. Tipul ambalajului		I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>				
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare		<input type="checkbox"/> Cod ISO Cod Numărul PCF	I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru			Cod ISO Cod ISO Cod ISO
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire		Cod ISO Cod	I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produselor						
Specie (denumire științifică)	Rasă	Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la porcine – Partea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii ⁽¹⁾ descrise/descrși mai sus:			
	II.1.	au fost produse/produși/colectate/colectați ⁽¹⁾ , prelucrate/prelucrați și stocate/stocați de către o echipă ⁽²⁾ autorizată de colectare/producere ⁽¹⁾ a embrionilor, autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I secțiunea III din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.2.	îndeplinesc cerințele din capitolul III secțiunea II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	II.3.	provin de la femele donatoare din specia porcină care îndeplinesc cerințele din capitolul IV punctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
	⁽¹⁾ fie	II.4.	sunt embrioni obținuți <i>in vivo</i> care:	
		II.4.1.	au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale cu material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE,	
		II.4.2.	provin dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:	
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexele I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE și au fost spălați cu tripsină;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și au fost spălați cu tripsină;]		
	⁽¹⁾ fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	II.4.	sunt embrioni produși <i>in vitro</i> /micromanipulați ⁽¹⁾ care:	
		II.4.1.	au fost concepuți ca rezultat al fertilizării <i>in vitro</i> cu material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE,	
		II.4.2.	provin dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:	
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexele I sau II la Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE, iar femelele donatoare ale ovulelor utilizate pentru producerea lor se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]		
	⁽¹⁾ fie	[enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]		
⁽¹⁾ fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE, iar femelele donatoare ale ovulelor utilizate pentru producerea lor se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]			
⁽¹⁾ fie	[care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinați unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]			

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la porcine – Partea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(¹) <i>fie</i> [II.4. sunt ovule obținute <i>in vivo</i> originare dintr-un stat membru sau dintr-o regiune a unui stat membru:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa I la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE și provin de la femele donatoare care se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [enumerat/enumerată în anexa II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru enumerat/enumerate în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și provin de la femele donatoare care se conformează condițiilor de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>(¹) <i>fie</i> [care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE și sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni a unui stat membru care nu este enumerat/enumerată în anexa I sau II la Decizia 2008/185/CE;]</p> <p>II.5. au fost expediate/expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții conforme cu capitolul III secțiunea II punctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE și având numărul precizat la rubrica I.23.</p>		
<p><i>Observații</i></p> <p>Partea I:</p> <p>Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/ producția ovulelor/embrionilor.</p> <p>Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i>, ovule obținute <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se șterge după caz.</p> <p>(²) Numai centrele de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p>		
<p>Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Unitatea veterinară locală:</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Nr. UVL:</p> <p>Semnătură:</p>		
<p>(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.</p>		

PARTEA B

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

UNIUNEA EUROPEANĂ

Certificat intracomunitar

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresa Codul poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local					
					I.3. Autoritatea competentă centrală							
					I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatari Nume Adresa Codul poștal				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de origine		Cod ISO	I.11. Regiunea de origine		Cod
	I.12. Locul de origine Nume Adresa Codul poștal				Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		I.13. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal				Exploatația <input type="checkbox"/> Echipa pentru embrioni <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.14.				I.15.							
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.							
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85			I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete						
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire Punctul de intrare				Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Stat membru Stat membru				Cod ISO Cod ISO Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Punctul de ieșire				Cod ISO Cod		I.29.						
I.30.												
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Rasă Categorie Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al echipei Cantitate												

UNIUNEA EUROPEANĂ

Ovule/embrioni de la porcine – Partea B

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. ovulele/embrionii ⁽¹⁾ descrise/descrși mai sus:		
II.1.1. s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă cerințele Directivei 92/65/CEE;		
II.1.2. provin de la femele porcine donatoare care îndeplinesc cerințele din capitolul IV din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.3. îndeplinesc cerințele din capitolul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.		
⁽¹⁾ fie II.2. în cazul embrionilor,		
II.2.1. materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Directivei 90/429/CEE;		
II.2.2. embrionii au fost spălați cu tripsină ⁽²⁾ .]		
⁽¹⁾ fie II.2. în cazul ovulelor, ovulele provin de la o femelă porcină donatoare care îndeplinește condițiile de la articolul 1 din Decizia 2008/185/CE ⁽²⁾ .]		
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți <i>in vivo</i> , ovule obținute <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.		
Partea II:		
⁽¹⁾ Se șterge după caz.		
⁽²⁾ Această condiție se aplică numai ovulelor și embrionilor care provin din state membre sau regiuni ale unor state membre care nu sunt enumerate în anexele I și II la Decizia 2008/185/CE (JO L 59, 4.3.2008, p. 19) și sunt destinate/destinați unor state membre sau regiuni enumerate în anexele respective. Condiția se aplică și deplasărilor din state membre sau regiuni ale unor state membre enumerate în anexa II la Decizia 2008/185/CE către state membre sau regiuni ale unor state membre enumerate în anexa I la Decizia 2008/185/CE.		
Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)		
Nume (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	
Unitatea veterinară locală:	Nr. UVL:	
Data:	Semnătură:	
Ștampila:		
(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.		

Partea II: Certificare

DECIZIA COMISIEI

din 26 august 2010

privind importul în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din specia ecvină în ceea ce privește listele de centre de colectare și de depozitare a materialului seminal și echipele de colectare și de producție a embrionilor și cerințele de certificare

[notificată cu numărul C(2010) 5781]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2010/471/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

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

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE definește cerințele de sănătate animală care reglementează importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni din specia ecvină (denumite în continuare „produsele”). Ea prevede că numai produsele care provin dintr-o țară terță sau din părți din teritoriul unei țări terțe incluse într-o listă de țări terțe întocmită în conformitate cu directiva respectivă și sunt însoțite de un certificat de sănătate corespunzător unui model stabilit, de asemenea, în conformitate cu respectiva directivă, pot fi importate în Uniune. Certificatul de sănătate trebuie să ateste că produsele provin din centre de colectare și de depozitare aprobate sau că echipele de colectare și de producție prezintă garanții cel puțin echivalente cu cele stabilite în anexa D punctul (I) la respectiva directivă.
- (2) Decizia 2004/211/CE a Comisiei din 6 ianuarie 2004 de stabilire a listei țărilor terțe și a părților din teritoriile acestor țări din care statele membre autorizează importurile de ecvidee vii și de material seminal, de ovule și embrioni din specia ecvină⁽²⁾ stabilește o listă de țări terțe sau de părți din teritoriul acestora din care statele membre autorizează importurile de produse. În interesul coerenței și armonizării legislației Uniunii, respectiva listă trebuie să fie luată în considerare în prezenta decizie.
- (3) Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2008/73/CE a Consiliului⁽³⁾, a introdus o procedură simplificată de întocmire a listelor centrelor de colectare și de depozitare a materialului seminal și a echipelor de colectare și de producție de embrioni din țările terțe, autorizate pentru importul de produse în Uniune.
- (4) Anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei⁽⁴⁾, stabilește anumite cerințe noi privind produsele, aplicabile de la 1 septembrie 2010. Aceasta introduce norme privind centrele de depozitare a materialului seminal și condiții detaliate pentru autorizarea și supravegherea acestora. Ea stabilește, de asemenea, condițiile detaliate pentru autorizarea și supravegherea echipelor de colectare și de producție a embrionilor, pentru colectarea și prelucrarea embrionilor obținuți *in vivo* și pentru producția și prelucrarea embrionilor obținuți *in vitro* și a embrionilor micromanipulați. Ea a modificat, de asemenea, condițiile aplicabile animalelor donatoare de material seminal, ovule și embrioni din specia ecvină, care se adaugă celor stabilite de Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe (versiunea codificată)⁽⁵⁾.
- (5) În consecință, este necesar să se stabilească noi modele de certificate de sănătate pentru importul produselor în Uniune, ținând seama de modificările aduse la Directiva 92/65/CEE de către Directiva 2008/73/CE și Regulamentul (UE) nr. 176/2010.
- (6) În plus, ar trebui să se adopte dispoziții pentru importurile în Uniune ale stocurilor existente de produse care sunt conforme cu prevederile Directivei 92/65/CEE, stabilite înainte de intrarea în vigoare a amendamentelor introduse prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010. În consecință, este necesar să se stabilească modele de certificate de sănătate separate pentru importul de transporturi de produse colectate sau produse, prelucrate și depozitate în conformitate cu anexa D la Directiva 92/65/CEE, înainte de 1 septembrie 2010.
- (7) Capacitatea durabilă de depozitare a unor astfel de produse nu permite stabilirea, în prezent, a unei date pentru epuizarea stocurilor existente. Prin urmare, nu se poate fixa o dată finală pentru utilizarea acestor modele de certificate de sănătate pentru stocurile existente.
- (8) Pentru asigurarea trasabilității depline a mărfurilor, prezenta decizie ar trebui să stabilească modele de certificate de sănătate pentru importul în Uniune de material seminal de animale din specia ecvină colectat în centre autorizate de colectare a materialului seminal și distribuit dintr-un centru autorizat de stocare a materialului

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

seminal, indiferent dacă acesta din urmă face sau nu parte dintr-un centru autorizat de colectare a materialului seminal și deține un alt număr de autorizare.

- (9) În interesul coerenței și simplificării legislației Uniunii, modelele de certificate sanitare veterinare pentru importul de produse ar trebui să țină seama de Decizia 2007/240/CE a Comisiei ⁽¹⁾, care prevede că diferitele certificate sanitare veterinare, publice și animale necesare pentru importul în Uniune de animale vii, material seminal, embrioni, ovule și produse de origine animală trebuie să se bazeze pe modelele standard de certificate veterinare din anexa I la prezentul document.
- (10) În plus, este indicat ca loturile de produse importate în Uniune originare din Elveția să fie însoțite de certificate de sănătate întocmite în conformitate cu modelele utilizate în cadrul comerțului din interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvine și instituite prin Decizia 2010/470/UE din 26 august 2010 a Comisiei care stabilește modelele de certificate de sănătate pentru comerțul din interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvine, ovine și caprine și cu ovule și embrioni de animale din specia porcine ⁽²⁾, cu adaptările stabilite la punctele 8 și 9 din Capitolul IX (B) al apendicelui 2 la anexa 11 la Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE, Euratom a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană ⁽³⁾.
- (11) În aplicarea prezentei decizii, ar trebui să se ia în considerare cerințele specifice de certificare și modelele de atestare de sănătate animală care pot fi stabilite în conformitate cu Acordul între Comunitatea Europeană și Guvernul Canadei cu privire la măsurile sanitare pentru protecția sănătății publice și animale în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽⁴⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 1999/201/CE a Consiliului ⁽⁵⁾.
- (12) În aplicarea prezentei decizii, ar trebui să se ia în considerare, de asemenea, cerințele specifice de certificare și modelele de atestare de sănătate animală care pot fi stabilite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽⁶⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 97/132/CE a Consiliului ⁽⁷⁾.
- (13) În interesul clarității legislației Uniunii, este necesar să se abroge actele din Uniune care stabilesc, în prezent, cerințele de certificare pentru importul de produse în Uniune. Prin urmare, Decizia 96/539/CE a Comisiei din 4 septembrie 1996 de stabilire a cerințelor de sănătate și certificare veterinară necesare pentru importurile de material seminal de animale din specia ecvină ⁽⁸⁾ și Decizia 96/540/CE a Comisiei din 4 septembrie 1996

privind cerințele de sănătate animală și certificarea veterinară necesare pentru importurile de ovule și embrioni din specia ecvină în Comunitatea Europeană ⁽⁹⁾ ar trebui să fie abrogate.

- (14) În plus, Decizia 2004/616/CE a Comisiei din 26 iulie 2004 de stabilire a listei centrelor de colectare a materialului seminal autorizate pentru importurile de material seminal cabalin din țări terțe ⁽¹⁰⁾ este în prezent depășită și ar trebui să fie abrogată.
- (15) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Obiect

Prezenta decizie definește anumite cerințe de sănătate animală privind importurile în Uniune de loturi de material seminal, ovule și embrioni din specia ecvină.

Ea stabilește modelul de certificate de sănătate aplicabil importurilor unor astfel de produse în Uniune.

Articolul 2

Importurile de material seminal

Statele membre autorizează importurile de loturi de material seminal de animale din specia ecvină cu condiția ca acestea să respecte următoarele condiții:

- (a) să provină din țări terțe sau din părți din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 din anexa I la Decizia 2004/211/CE, din care se autorizează importurile permanente de cai înregistrați, ecvidee înregistrate sau ecvidee pentru reproducere și producție;
- (b) să provină dintr-un centru de colectare sau depozitare a materialului seminal menționat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (c) să fie însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu unul din modelele stabilite în partea 2 a anexei I; și completate în mod corespunzător cu notele explicative stabilite în partea 1 a respectivei anexe:
- (i) MODELUL 1, astfel cum este stabilit în secțiunea A, pentru loturile de material seminal colectate după 31 august 2010 și distribuite de la un centru de origine a materialului seminal autorizat pentru colectarea acestuia;
- (ii) MODELUL 2, astfel cum este stabilit în secțiunea B, pentru loturile de material seminal colectate, prelucrate și depozitate înainte de 1 septembrie 2010 dar distribuite după 31 august 2010 de la un centru de origine a materialului seminal autorizat pentru colectarea acestuia;

⁽¹⁾ JO L 104, 21.4.2007, p. 37.

⁽²⁾ A se vedea pagina 15 din prezentul Jurnal Oficial.

⁽³⁾ JO L 114, 30.4.2002, p. 1.

⁽⁴⁾ JO L 71, 18.3.1999, p. 3.

⁽⁵⁾ JO L 71, 18.3.1999, p. 1.

⁽⁶⁾ JO L 57, 26.2.1997, p. 5.

⁽⁷⁾ JO L 57, 26.2.1997, p. 4.

⁽⁸⁾ JO L 230, 11.9.1996, p. 28.

⁽⁹⁾ JO L 230, 11.9.1996, p. 28.

⁽¹⁰⁾ JO L 278, 27.8.2004, p. 64.

(iii) MODELUL 3, astfel cum este stabilit în secțiunea C, pentru loturile și stocurile de material seminal menționate la punctele (i) și (ii), distribuite de la un centru autorizat de depozitare a materialului seminal.

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

(d) ele corespund cerințelor prevăzute în certificatul de sănătate, menționate la litera (c).

Articolul 3

Importurile de ovule și embrioni

Statele membre autorizează importurile de loturi de ovule și de embrioni de animale din specia ecvină cu condiția ca acestea să respecte următoarele condiții:

- (a) să provină din țări terțe sau din părți din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 din anexa I la Decizia 2004/211/CE, respectiv din care se autorizează importurile permanente de cai înregistrați, ecvidee înregistrate sau ecvidee pentru reproducere și producție;
- (b) să provină de la o echipă autorizată de colectare sau de producție de embrioni menționată în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (c) să fie însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelul de certificat stabilit în partea a doua a anexei II; și completat în conformitate cu notele explicative stabilite în partea întâia a anexei II;

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

(d) ele corespund cerințelor prevăzute în certificatul de sănătate, menționate la litera (c).

Articolul 4

Condiții generale privind transportul loturilor de material seminal, ovule și embrioni către Uniunea Europeană

(1) Loturile de material seminal, ovule și embrioni nu se transportă în același container cu alte loturi de material seminal, ovule și embrioni care:

- (a) nu sunt destinate introducerii în Uniune; sau
- (b) au o stare de sănătate inferioară.

(2) În cursul transportului către Uniune, loturile de material seminal, ovule și embrioni se plasează în containere închise și sigilate, iar sigiliul trebuie să rămână intact pe durata transportului.

Articolul 5

Abrogare

Deciziile 96/539/CE, 96/540/CE și 2004/616/CE se abrogă.

Articolul 6

Aplicabilitate

Prezenta decizie se aplică de la 1 septembrie 2010.

Articolul 7

Destinatari

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 august 2010.

Pentru Comisie

John DALLI

Membru al Comisiei

ANEXA I

Model de certificate de sănătate pentru importurile de material seminal de animale din specia ecvină

PARTEA 1

Note explicative pentru certificare

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

(¹) JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

PARTEA 2

Secțiunea A

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

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Part I: Details of dispatched consignment	I.1. Transportator Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
			I.3. Autoritatea competentă centrală							
			I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE Nume Adresă Cod poștal Tel.							
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	de	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	de	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresă Nume Adresă Nume Adresă		Număr de aprobare Număr de aprobare Număr de aprobare		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Cod poștal					
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării							
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de căi ferate <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE				I.17.			
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (codul SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate			
	I.21.				I.22. Număr de pachete					
I.23. Nr. sigiliului/containerului				I.24.						
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>						I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
Țara terță		Cod ISO								
I.28. Identificarea produselor										
Specie (nume științific)		Rasă	Identitatea donatorului	Data colectării		Număr de autorizare al centrului		Cantitate		

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
certific că:		
II.1.	Centrul de colectare a materialului seminal ⁽³⁾ în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru a fi exportat în Uniunea Europeană este autorizat și supravegheat de către autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (1) și capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.2.	În timpul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal descris mai sus și se termină cu data expedierii materialului seminal proaspăt sau refrigerat sau cu data la care expiră perioada de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal;	
II.2.1.	se situa în țara exportatoare sau, în cazul unei regionalizări, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁶⁾ , în acea parte din teritoriul țării exportatoare care:	
	— nu era considerată ca fiind infectată cu pesta ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE;	
	— nu era atinsă, în ultimii doi ani, de encefalomielite ecvină venezueleană;	
	— nu era atinsă, în ultimele șase luni, de morvă și durină;	
II.2.2.	îndeplinea condițiile impuse unei exploatații în cadrul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, și anume:	
⁽¹⁾ fie	[II.2.2.1. nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, iar exploatația nu era atinsă:	
	— de niciun tip de encefalomielite ecvină cel puțin în ultimele șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave;	
	— de anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (test Coggins) efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase;	
	— de stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin șase luni de la ultimul caz înregistrat;	
	— de rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat;	
	— de antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat;]	
⁽¹⁾ fie	[II.2.2.1. toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau pe exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost indemnă de orice tip de encefalomielite ecvină, stomatită veziculoasă și rabie pe o perioadă de cel puțin 30 de zile și de antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]	
II.2.3.	nu a conținut decât ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină și de metrită contagioasă ecvină;	
II.3.	înainte de a fi primiți în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori sau orice alt exemplar ecvin aflat în centru:	
II.3.1.	au fost deținuți în permanență, timp de 3 luni (sau de la sosire, dacă au fost importați direct dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de 3 luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE, în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, pe perioada respectivă:	
	— nu era considerată ca fiind atinsă de pesta ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE,	

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	— nu era atinsă de encefalomielită ecvină venezueleană de cel puțin doi ani;		
	— nu era atinsă de morvă și durină de cel puțin șase luni;		
⁽¹⁾ fie	[II.3.2. erau originare din țara exportatoare, care, în ziua admitterii în centru, nu era atinsă de stomatită veziculoasă (SV) de cel puțin șase luni];		
⁽¹⁾ fie	[II.3.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru depistarea stomatitei veziculoase (SV), cu rezultate negative la o diluție a serului de 1 la 12, efectuat pe un eșantion de sânge prelevat ⁽⁴⁾ , în termen de 14 zile înainte de admiterea în centru];		
	II.3.3. proveneau din exploatații care, în ziua admitterii în centru, îndeplineau condițiile cerute la punctul II.2.2;		
II.4.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
	II.4.1. nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul admitterii în centru și în ziua colectării materialului seminal;		
	II.4.2. au fost deținuți în cursul celor 30 de zile anterioare colectării materialului seminal în exploatații în care niciun animal din specia ecvideelor nu a prezentat în această perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;		
	II.4.3. nu au fost utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și între data prelevării primului eșantion menționat la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3 și până la sfârșitul perioadei de colectare;		
	II.4.4. au făcut obiectul următoarelor teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul testelor de diagnostic și al vaccinurilor pentru animalele terestre al OIE, efectuate pe eșantioane prelevate în conformitate cu unul dintre programele menționate la punctul II.4.5 într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă:		
	⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ fie	[II.4.4.1. un test de imunodifuziune în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE), cu rezultat negativ;]	
	⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ fie	[II.4.4.1. un test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine (AIE) cu rezultat negativ;	
și	⁽¹⁾ fie	[II.4.4.2. un test de seroneutralizare pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE), cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1/4;]	
	⁽¹⁾ fie	[II.4.4.2. un test de izolare a virusului pentru depistarea arteritei virale ecvine (AVE), efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total al armăsarului donator, cu rezultat negativ;]	
și	II.4.4.3.	un test de identificare a agentului metritei contagioase ecvine (MCE), efectuat în două reprize pe eșantioane colectate la un interval de șapte zile prin izolarea germenului Taylorella equigenitalis, după o cultură de 7 până la 14 zile, în prelevări de lichid preejaculator sau pe un eșantion de material seminal și de frotiuri genitale care provin cel puțin din prepuț, din uretră sau din fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;	
	II.4.5.	au fost supuși, și au obținut rezultatele menționate la punctul II.4.4 în fiecare caz, la cel puțin unul din programele de teste ⁽⁶⁾ descrise la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și II.4.5.3, după cum urmează:	
	II.4.5.1.	armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, iar niciunul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare a materialului seminal nu a intrat în contact direct, în acea perioadă, cu ecvidee cu o stare de sănătate inferioară celei a armăsarului donator.	
		Testele descrise la punctul II.4.4 au fost efectuate pe eșantioane prelevate ⁽⁴⁾ înainte de prima colectare a materialului seminal și cel puțin la 14 zile după data începerii perioadei de ședere de minimum 30 de zile;	

TARA:**Material seminal ecvin – Secțiunea A**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<i>(¹) fie</i> [II.5. Niciun antibiotic nu a fost adăugat materialului seminal;]		
<i>(¹) fie</i> [II.5. Antibioticul următor sau combinația de antibiotice următoare a fost adăugată pentru a produce o concentrație a materialului seminal diluat final de cel puțin (⁷):];		
II.6. Materialul seminal descris mai sus a fost: II.6.1. colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile capitolului II punctul I alineatul (1) și capitolului III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE; II.6.2. expedit la locul de încărcare într-un container sigilat, în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat la rubrica I.23.		
<i>Observații</i>		
Partea I:		
Rubrica I.11: locul de origine corespunde centrului de colectare de origine a materialului seminal.		
Rubrica I.22.: numărul pachetelor corespunde numărului de containere.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.28: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.		
data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.		
numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului menționat la rubrica I.11 în care a fost colectat materialul seminal.		
Partea II:		
Instrucțiunile pentru completarea tabelului se găsesc la punctul II.4.6.		
Prescurtări:		
SV	Test de depistare a stomatitei veziculoase (SV) la cerere, în conformitate cu punctul II.3.2	
AIE-1	Primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)	
AIE-2	Al doilea test de depistare a AIE	
AVE-B1	Primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) realizat pe un eșantion de sânge	
AVE-B2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de sânge	
AVE-S1	Primul test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal	
AVE-S2	Al doilea test de depistare a AVE realizat pe un eșantion de material seminal	
MCE-11	Primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) realizat pe primul eșantion	
MCE-12	Primul test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11	

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea A

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
-------------------------	--	-------

MCE-21 Al doilea test de depistare a MCE realizat pe primul eșantion

MCE-22 Al doilea test de depistare a MCE realizat pe al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21

Instrucțiuni:

Programul de teste (II.4.5.1, II.4.5.2 și/sau II.4.5.3) trebuie să fie specificat în coloana B pentru fiecare eșantion de material seminal identificat în coloana A, în conformitate cu rubrica I.28, iar coloanele C și D trebuie să fie completate cu datele necesare.

Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru testele în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus, conform cerințelor de la punctele II.4.5.1, II.4.5.2 și II.4.5.3, sunt indicate în partea superioară a coloanelor 5 până la 9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 din exemplul de mai jos.

Datele la care au fost prelevate eșantioanele pentru repetarea testelor de laborator, în conformitate cu punctele II.4.5.2 sau II.4.5.3, sunt indicate în partea inferioară a coloanelor 5 până la 9 din tabel, care corespund rubricilor AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 din exemplul de mai jos.

Identificarea materialului seminal	Programul de teste	Data începerii		Data prelevării de eșantioane pentru testele sanitare					
		Domiciliul donatorului	Colectarea materialului seminal	SV II.3.2	EIA II.4.4.1	AVE II.4.4.2		MCE II.4.4.3	
						Eșantion de sânge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	SV	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE-11	MCE-12
					AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE-21	MCE-22

(1) Se elimină ceea ce nu corespunde.

(2) Sunt autorizate importurile de material seminal dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.

(3) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal, menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare:
http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm

(4) Menționați data în tabelul de la punctul II.4.6 (respectați instrucțiunile din Partea II a Observațiilor).

(5) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acesteia să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.

(6) Tăiați programele care nu se aplică lotului expedit.

(7) Introduceți denumirile și concentrațiile.

(8) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

Medic veterinar oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Calificare și titlu:

Data:

Semnătura:

Ștampila:

(*) Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.

Secțiunea B

MODELUL 2 – Model de certificat de sănătate pentru importurile transporturi de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectate, prelucrate și/sau depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și distribuite după 31 august 2010 de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Part I: Details of dispatched consignment	I.1. Transportator Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresă Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE Nume Adresă Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine		Cod ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod	
	I.9. Țara de destinație		Cod ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
	I.11. Locul de origine Nume Adresă Nume Adresă Nume Adresă				I.12. Locul de destinație Nume Adresă Cod poștal			
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de căi ferate <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PIF de intrare în UE			
					I.17.			
I.18. Descrierea produsului					I.19. Codul produsului (codul SA) 05 11 99 85			
					I.20. Cantitate			
I.21.					I.22. Număr de pachete			
I.23. Nr. sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
Țara terță				Code ISO				
I.28. Identificarea produselor								
Specie (nume științific)		Rasă	Identitatea donatorului		Data colectării	Număr de autorizare al centrului	Cantitate	

ȚARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
certific că:		
II.1.	centrul de colectare a materialului seminal în care materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat și depozitat în vederea exportării spre Uniunea Europeană:	
II.1.1.	este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;	
II.1.2.	este situat pe teritoriul sau, în caz de regionalizare în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁶⁾ , pe o parte a teritoriului țării exportatoare care, în ziua în care a fost colectat materialul seminal și până la data expedierii acestuia, nu era atinsă de:	
	— pestă ecvină africană, conform legislației UE;	
	— encefalomielită ecvină venezueleană, în ultimii doi ani;	
	— morvă și durină, în ultimele șase luni;	
II.1.3.	pe parcursul celor 30 de zile anterioare datei colectării materialului seminal și până în ziua expedierii acestuia, nu a făcut obiectul vreunui ordin de interdicție pe motive de sănătate animală în care să se prevadă una din următoarele condiții:	
II.1.3.1.	dacă nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, interdicția durează:	
	— șase luni, cu începere din ziua în care sunt sacrificate toate ecvideele care suferă de boală, în cazul encefalomielitei ecvine,	
	— pe perioada necesară pentru realizarea, la interval de 3 luni, a două teste Coggins, cu rezultate negative, pe animalele care s-au aflat în exploatație după sacrificarea animalelor infectate, în cazul anemiei infecțioase ecvine;	
	— șase luni, în caz de stomatită veziculoasă;	
	— o lună de la ultimul caz înregistrat, în caz de rabie;	
	— 15 zile de la ultimul caz înregistrat, în caz de antrax;	
II.1.3.2.	dacă toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și dacă toate spațiile au fost dezinfectate, interdicția durează 30 de zile, sau 15 zile în cazul antraxului, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor este realizată în mod satisfăcător;	
II.1.4.	cuprindea, pe perioada începând cu 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și continuând până la data expedierii acestuia, numai ecvideele care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;	
II.2.	înainte de a fi primiți în centrul de colectare a materialului seminal, armăsarii donatori sau orice alt exemplar ecvin aflat în centru:	
II.2.1.	s-au aflat în permanentă, timp de 3 luni (sau de la sosire, dacă au fost direct importați dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de 3 luni) pe teritoriul, sau în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului ⁽¹⁾ țării exportatoare, care nu era, pe perioada respectivă, atinsă de:	
	— pestă ecvină africană, conform legislației UE;	
	— encefalomielită ecvină venezueleană, în ultimii doi ani;	
	— morvă, în ultimele șase luni;	
	— durină, în ultimele șase luni;	
⁽¹⁾ fie	[II.2.2. erau originare de pe teritoriul țării exportatoare, care, în ziua admerii în centru, nu era atinsă de șase luni de stomatită veziculoasă];	

Certificare

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) fie	[II.2.2. au făcut obiectul unui test de neutralizare a virusului pentru identificarea stomatitei veziculoase pe un eșantion de sânge recoltat în data de (4), în termen de 14 zile înainte de admiterea în centru, cu rezultat negativ la o diluție a serului de 1/12;]		
II.2.3.	proveneau din exploatații care, în ziua admiterii în centru, îndeplineau condițiile cerute la punctul II.1.3;		
II.3.	Materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:		
II.3.1.	în ziua în care a fost colectat materialul seminal, nu prezentau semne clinice ale vreunei boli infecțioase sau contagioase;		
II.3.2.	timp de cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală;		
II.3.3.	pe parcursul ultimelor 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care niciun exemplar ecvin nu a prezentat semne clinice de arterită virală ecvină;		
II.3.4.	pe parcursul ultimelor 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal s-au aflat în exploatații în care niciun exemplar ecvin nu a prezentat semne clinice de metrită contagioasă ecvină;		
II.3.5.	după cunoștințele mele și în măsura în care s-a putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal;		
II.3.6.	au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală efectuate într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, conform programului de teste menționat la punctul II.3.7:		
II.3.6.1.	un test de imunodifuziune în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ (3);		
(1) fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru depistarea arteritei virale ecvine, cu rezultat negativ la o diluție seroasă de 1/4;]		
(1) fie	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru depistarea arteritei virale ecvine, efectuat pe o parte alicotă a materialului seminal total, cu rezultat negativ;]		
II.3.6.3.	un test de depistare a metritei contagioase ecvine, efectuat în două etape și la un interval de șapte zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare din cazuri;		
II.3.7.	au fost supuși unuia dintre programele de control următoare (5):		
II.3.7.1.	armăsarul donator s-a aflat în permanență în centrul de colectare timp cu cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar niciunul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare sanitară mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.		
	Testele cerute la punctul II.3.6. au fost efectuate pe eșantioane prelevate la data de (4) și (4), cu cel puțin 14 zile înainte de debutul perioadei de ședere citate și cel puțin la începutul perioadei de reproducție;		
II.3.7.2.	armăsarul donator nu s-a aflat în permanență în centrul de colectare sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvideele cu o stare sanitară mai puțin bună decât cea a armăsarilor donatori.		
	Testele cerute la punctul II.3.6 au fost efectuate pe eșantioane prelevate la data de (4) și (4), în termen de 14 zile înainte de prima colectare de material seminal și cel puțin la începutul perioadei de reproducție.		
	Testul cerut la punctul II.3.6.1 a fost efectuat ultima oară pe un eșantion de sânge prelevat cu cel mult 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal, la data de (4);		
	Testul cerut la punctul II.3.6.2 a fost efectuat ultima oară:		
(1) fie	[cu maximum 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal la (4);]		
(1) fie	[starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv la arterita virală ecvină a fost confirmată printr-un test de izolare a virusului efectuat cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal, la (4);]		

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea B

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.3.7.3. Testele cerute la punctul II.3.6 au fost efectuate în timpul perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal, pe eşantioane prelevate la⁽⁴⁾ și la⁽⁴⁾;</p> <p>II.4. materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, depozitat și transportat în condiții conforme cu indicațiile prevăzute în capitolele II și III din anexa D la Directiva 92/65/CEE.</p> <p><i>Observații</i></p> <p>Partea I:</p> <p>Rubrica I.11: locul de origine corespunde centrului de colectare de origine a materialului seminal.</p> <p>Rubrica I.22: numărul pachetelor corespunde numărului de containere.</p> <p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p> <p>Rubrica I.28: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării este indicată sub următorul format: zz/ll/aaaa.</p> <p>numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare menționat la rubrica I.11 în care a fost colectat materialul seminal de origine.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>⁽²⁾ Sunt autorizate importurile de material seminal dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>⁽³⁾ Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acesteia să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.</p> <p>⁽⁴⁾ Introduceți data.</p> <p>⁽⁵⁾ Tăiați programele care nu se aplică transportului.</p> <p>⁽⁶⁾ JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p>		
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p> <p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		

Secțiunea C

MODELUL 3 – Model de certificat de sănătate pentru importurile de transporturi de material seminal de animale din specia ecvină colectate, prelucrate și depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și de transporturi de stocuri de material seminal de animale din specia ecvină colectate, prelucrate și depozitate în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului înainte de 1 septembrie 2010 și expediate după 31 august 2010 dintr-un centru autorizat de stocare a materialului seminal

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresă Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE nume Adresă Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresă Nume Adresă Nume Adresă		Număr de aprobare Număr de aprobare Număr de aprobare		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Cod poștal			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de căi ferate <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE					
			I.17. Nr. certificatului/certificatelor original(e) aferent(e)					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (codul SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21.				I.22. Număr de pachete				
I.23. Nr. sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea produselor								
Specie (nume științific)		Rasă	Identitatea donatorului	Data colectării	Număr de autorizare al centrului		Cantitate	

TARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea C

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
-------------------------	--	-------

Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta
(denumirea țării exportatoare)

certific că:

II.1. Centrul ⁽³⁾, menționat la rubrica I.11, în care a fost depozitat materialul seminal care urmează a fi exportat către Uniunea Europeană:

⁽¹⁾ fie [II.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (1) și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE;];

⁽¹⁾ fie [II.1.1. îndeplinește condițiile prevăzute în capitolul I punctul I alineatul (2) și este exploatat și supravegheat în conformitate cu condițiile prevăzute în capitolul I punctul II alineatul (2) din anexa D la Directiva 92/65/CEE;];

II.2. Materialul seminal destinat exportului către Uniunea Europeană:

II.2.1. a fost colectat, prelucrat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru autorizat de colectare a materialului seminal ⁽⁴⁾, exploatat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul I alineatul (1) și capitolul I punctul II alineatul (1) din anexa D la Directiva 92/65/CEE, care este

⁽¹⁾ fie [situat în țara exportatoare;];

⁽¹⁾ fie [situat în ⁽²⁾, și a fost importat în țara exportatoare în condiții cel puțin la fel de stricte ca pentru importurile în Uniunea Europeană de material seminal de animale din specia ecvină, în conformitate cu Directiva 92/65/CEE;];

II.2.2. a fost transportat la centrul menționat la rubrica I.11 în condiții cel puțin la fel de stricte ca și cele prevăzute în:

⁽¹⁾ fie [Modelul 1 din secțiunea A a părții 2 a anexei I la Decizia 2010/471/UE ⁽⁵⁾;];

⁽¹⁾ fie [Modelul 2 din secțiunea B a părții 2 a anexei I la Decizia 2010/471/UE ⁽⁵⁾;];

⁽¹⁾ fie [Decizia 95/539/CE ⁽⁵⁾ a Comisiei;];

II.2.3. a fost depozitat în condiții care respectă prevederile anexei D la Directiva 92/65/CEE;

II.2.4. expedit la locul de încărcare într-un container sigilat, în conformitate cu punctul 1.4 din capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE și purtând numărul menționat la rubrica I.23.

Observații

Partea I:

Rubrica I.11: locul de origine corespunde centrului de colectare sau centrului de depozitare de unde este expedit materialul seminal.

Rubrica I.17: corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului (certificatelor) sanitar(e) care însoțea(u) materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare de origine a materialului seminal la centrul de depozitare a materialului seminal descris mai sus. Originalul respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copiiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.

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

Rubrica I.28: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

data colectării este indicată sub următorul format: zz//aaaa.

numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare de origine a materialului seminal.

ȚARA:

Material seminal ecvin – Secțiunea C

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(²) Sunt autorizate importurile de material seminal ecvin dintr-o țară terță menționată pe lista din coloana 2 a anexei I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei cu condiția ca materialul seminal să fie colectat în acea parte de pe teritoriul țării terțe descrisă în coloana 4 a respectivei anexe, de la un armăsar donator care să aparțină categoriei de ecvidee indicată în coloanele 11, 12 sau 13 din respectiva anexă.</p> <p>(³) Numai centrele autorizate de colectare sau depozitare a materialului seminal, menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal menționate în lista întocmită în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresele următoare: 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>(⁵) Originalul documentului (documentelor) sau certificatului (certificatelor) de sănătate sau copiile aprobate în mod oficial ale acestora care au însoțit materialul seminal descris mai sus de la centrul autorizat de colectare de origine a materialului seminal la centrul de expediere a materialului seminal menționat la rubrica I.11 trebuie să fie anexat(e) la prezentul certificat.</p>		
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>_____</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p> <p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		

ANEXA II

Model de certificat de sănătate pentru importul de ovule și embrioni de animale din specia ecvină

PARTEA 1

Note explicative pentru certificare

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

⁽¹⁾ JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

PARTEA 2

Model de certificat de sănătate pentru importurile de ovule și embrioni de animale din specia ecvină colectați, prelucrați și depozitați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE a Consiliului după 31 august 2010 și expediți de la o echipă autorizată de colectare/producție a embrionilor.

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
	Nume									
	Adresă		I.3. Autoritatea competentă centrală							
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar		I.6. Persoana responsabilă de încărcare în UE							
	Nume		Nume							
	Adresă		Adresă							
	Cod poștal		Cod poștal							
	Tel.		Tel.							
	I.7. Țara de origine		Cod ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	
I.11. Locul de origine				I.12. Locul de destinație						
Nume		Număr de aprobare		Nume						
Adresă		Număr de aprobare		Adresă						
Nume		Număr de aprobare		Cod poștal						
Adresă		Număr de aprobare								
Adresă										
I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării								
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE								
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de căi ferate <input type="checkbox"/>						
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>								
Identificare		I.17.								
Referințe documentare										
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (codul SA)								
		05 11 99 85								
		I.20. Cantitate								
I.21.		I.22. Număr de pachete								
I.23. Nr. sigiliului/containerului		I.24.								
I.25. Produse certificate pentru:		Reproducție artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>								
Țara terță		Cod ISO								
I.28. Identificarea produselor										
Specie (nume științific)		Categoria		Identitatea donatorului		Data colectării		Numărul de aprobare al echipei		Cantitate

ȚARA:

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, din țara exportatoare ⁽²⁾ prin prezenta (denumirea țării exportatoare)		
certific că:		
II.1. Ovulele ⁽¹⁾ /embrionii ⁽¹⁾ menționați mai sus:		
II.1.2. au fost colectați ⁽¹⁾ /produși ⁽¹⁾ de către echipa ⁽³⁾ identificată la rubrica I.11, care a fost autorizată și supravegheată în conformitate cu capitolul I punctul III din anexa D la Directiva 92/65/CEE și sunt supuși unei inspecții de către un medic veterinar oficial cel puțin o dată în fiecare an calendaristic;		
II.1.3. au fost colectați ⁽¹⁾ /produși ⁽¹⁾ , prelucrați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.1.4. au fost colectați într-un spațiu separat de celelalte părți sau localuri ale exploatației, bine întreținut, curățat și dezinfectat înainte de colectare;		
II.1.5. au fost examinați, prelucrați și ambalați în instalații de laborator care nu sunt situate într-o zonă supusă unor măsuri de interdicție sau de carantină, în conformitate cu rubrica II.1.6, într-o secțiune care este separată de zona de stocare a echipamentelor și a materialelor utilizate în contact cu animalele donatoare și de zona în care se lucrează cu animalele donatoare;		
II.1.6. provin de la iepe donatoare care:		
II.1.6.1. au fost menținute în permanență, timp de 3 luni (sau de la sosire, dacă au fost direct importate dintr-un stat membru al Uniunii Europene pe durata perioadei de 3 luni) în țara exportatoare sau, în caz de regionalizare, în conformitate cu articolul 13 din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ , în acea parte a teritoriului țării exportatoare, care, în perioada respectivă: — nu era considerată ca fiind atinsă de pestă ecvină africană, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) literele (a) și (b) din Directiva 2009/156/CE, — nu era atinsă de encefalomielită ecvină venezueleană de cel puțin doi ani, — nu era atinsă de morvă și durină de cel puțin șase luni.		
^{(1) fie} [II.1.6.2. proveneau dintr-o țară exportatoare care, în ziua colectării, nu era atinsă de stomatită veziculoasă de cel puțin șase luni;]		
^{(1) ori} [II.1.6.2. au fost supuse unui test de neutralizare virală pentru depistarea stomatitei veziculoase pe un eșantion de sânge recoltat în data de ⁽⁴⁾ în perioada de 30 de zile anterioară colectării, al cărui rezultat a fost negativ la o diluție seroasă de 1/12;]		
^{(1) fie} [II.1.6.3. în ultimele 30 de zile înainte de colectare s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară, care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾ /embrionilor ⁽¹⁾ și până la data expedierii lor, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ , și mai ales;]		
^{(1) ori} [II.1.6.3. în ultimele 30 de zile înainte de colectare s-au aflat în exploatații sub supraveghere veterinară, care, din ziua colectării ovulelor ⁽¹⁾ /embrionilor ⁽¹⁾ și până, în cazul ovulelor ⁽¹⁾ /embrionilor ⁽¹⁾ , congelați, la expirarea perioadei de 30 de zile de depozitare obligatorie în localuri autorizate, respectau condițiile impuse unei exploatații, stabilite în articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE ⁽⁸⁾ și mai ales;]		
^{(1) fie} [II.1.6.3.1. nu au fost sacrificate sau ucise toate animalele din speciile sensibile la boală aflate în exploatație, iar exploatația a fost indemnă de: — orice tip de encefalomielită ecvină de cel puțin șase luni, cu începere de la data la care au fost sacrificate ecvideele bolnave, — anemie infecțioasă ecvină cel puțin în timpul perioadei necesare pentru obținerea unui rezultat negativ la un test de imunodifuziune în gel de agar (test Coggins), efectuat pe eșantioane prelevate după sacrificarea animalelor infectate, în două etape, la interval de trei luni, de la fiecare din animalele rămase, — stomatită veziculoasă pe o perioadă de cel puțin șase luni de la ultimul caz înregistrat, — rabie pe o perioadă de cel puțin o lună de la ultimul caz înregistrat, — antrax pe o perioadă de cel puțin 15 zile de la ultimul caz înregistrat,]		
^{(1) ori} [II.1.6.3.1. toate animalele din speciile sensibile la boală care se aflau în exploatație au fost sacrificate sau ucise și toate spațiile au fost dezinfectate, exploatația a fost indemnă, de cel puțin 30 de zile, de orice tip de encefalomielită ecvină, stomatită veziculoasă și rabie pe o perioadă sau, de cel puțin 15 zile, de antrax, începând din ziua în care, după distrugerea animalelor, dezinfectarea spațiilor a fost realizată în mod satisfăcător;]		

ȚARA:

Ovule/embrioni de ecvidee

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.1.6.4.		
II.1.6.5.		
II.1.6.6.		
II.1.6.7.		
II.1.6.8.		
II.1.6.9.		
II.1.7.		
II.1.8.		
II.2.		
II.3.		
Observații		
Partea I:		
Rubrica I.11:	locul de origine corespunde echipei de colectare sau echipei de producție a embrionilor care a colectat/produs, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii și este autorizat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat pe lista publicată de Comisie la următoarea adresă: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm	
Rubrica I.22:	numărul pachetelor corespunde numărului de containere.	
Rubrica I.23:	se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.	
Rubrica I.28:	categoria: se indică dacă sunt embrioni colectați <i>in vivo</i> , ovule colectate <i>in vivo</i> , embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării este indicată sub următorul format: zz//aaaa.	
	numărul de aprobare al echipei: corespunde echipei de colectare sau echipei de producție a embrionilor care a colectat/produs, prelucrat și depozitat ovulele/embrionii și este autorizat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE și menționat pe lista publicată de Comisie la următoarea adresă: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm	

ȚARA:		Ovule/embrioni de ecvidee
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului
<p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(²) Sunt autorizate, de asemenea, numai țările terțe sau părțile din teritoriul unor țări terțe menționate în coloanele 2 și 4 din anexa I la Decizia 2004/211/CE a Comisiei, respectiv din care se autorizează importurile permanente de ecvidee înregistrate și ecvidee pentru reproducere și astfel cum sunt indicate în coloana 14 a anexei I la Decizia 2004/211/CE.</p> <p>(³) Numai echipele autorizate de colectare și de producție a materialului seminal menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresa următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Introduceți data.</p> <p>(⁵) Testul de imunodifuziune cu gel de agar (testul Coggins) sau testul ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine nu sunt necesare pentru ecvideele donatoare care au fost menținute în permanență în Islanda, de la naștere, cu condiția ca Islanda să fi rămas, în mod oficial, neatinsă de anemia infecțioasă ecvină și ca nicio categorie de ecvidee sau materialul seminal, ovulele și embrionii acestora să nu fi fost introduse în Islanda din afara ei, înainte și în timpul perioadei în care a fost colectat materialul seminal.</p> <p>(⁶) Numai centrele autorizate de colectare a materialului seminal menționate pe lista întocmită în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) sau articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE a Consiliului, publicată pe site-ul internet al Comisiei la adresele următoare: http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>(⁷) Nu este aplicabil pentru ovule.</p> <p>(⁸) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p>		
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificare și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		
<p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p>		

DECIZIA COMISIEI

din 26 august 2010

privind importurile de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină în Uniune

[notificată cu numărul C(2010) 5780]

(Text cu relevanță pentru SEE)

(2010/472/UE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

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

întrucât:

- (1) Directiva 92/65/CEE definește condițiile de sănătate animală care reglementează importurile în Uniune de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină (denumite în continuare „produsele”). Aceasta prevede că pot fi importate în Uniune numai produsele care provin dintr-o țară terță inclusă pe o listă de țări terțe, stabilită în conformitate cu directiva respectivă și însoțite de un certificat de sănătate corespunzător unui model care este, de asemenea, întocmit în conformitate cu directiva respectivă. Certificatul de sănătate trebuie să certifice că produsele provin din centre de colectare și de depozitare aprobate sau de la echipe de colectare și de producție care oferă garanții cel puțin echivalente cu cele prevăzute în anexa D capitolul I la directiva respectivă.
- (2) Decizia 2008/635/CE a Comisiei din 22 iulie 2008 privind importurile în Comunitate de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină, în ceea ce privește lista țărilor terțe, lista centrelor de colectare a materialului seminal și echipele de recoltare a embrionilor, precum și cerințele de certificare ⁽²⁾ stabilește în prezent lista țărilor terțe din care statele membre urmează să autorizeze importurile produselor.
- (3) Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Directiva 2008/73/CE a Consiliului ⁽³⁾, a introdus o

procedură simplificată pentru enumerarea centrelor de colectare și depozitare a materialului seminal și a echipelor de colectare și producție de embrioni din țări terțe aprobate pentru importurile produselor în Uniune.

- (4) În plus, anexa D la Directiva 92/65/CEE, astfel cum a fost modificată prin Regulamentul (UE) nr. 176/2010 al Comisiei ⁽⁴⁾, stabilește anumite cerințe noi pentru produse, care urmează să se aplice de la 1 septembrie 2010. Aceasta introduce reguli privind centrele de depozitare a materialului seminal și condiții detaliate pentru aprobarea și supravegherea lor. De asemenea, stabilește condiții detaliate pentru aprobarea și supravegherea echipelor de colectare și producție de embrioni, pentru colectarea și tratarea embrionilor obținuți *in vivo*, producția și tratarea embrionilor fertilizați *in vitro* și a embrionilor micromanipulați. De asemenea, a modificat condițiile care urmează să fie aplicate animalelor donatoare de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină.
- (5) În consecință, este necesar să se stabilească noi certificate de sănătate pentru importurile produselor în Uniune, ținând cont de modificările aduse Directivei 92/65/CEE prin Directiva 2008/73/CE și Regulamentul (UE) nr. 176/2010.
- (6) În plus, se recomandă ca transporturile de produse importate în Uniune din Elveția să fie însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelele utilizate pentru schimburile comerciale în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină, stabilite în Decizia 2010/470/UE a Comisiei din 26 august 2010 de stabilire a modelelor de certificate de sănătate pentru schimburile comerciale în interiorul Uniunii de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină, ovină și caprină și de ovule și embrioni de animale din specia porcină ⁽⁵⁾, cu adaptările stabilite la punctul 7 din anexa 11 apendicele 2 capitolul IX litera (B) din Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană ⁽⁶⁾.

⁽¹⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

⁽²⁾ JO L 206, 2.8.2008, p. 17.

⁽³⁾ JO L 219, 14.8.2008, p. 40.

⁽⁴⁾ JO L 52, 3.3.2010, p. 14.

⁽⁵⁾ A se vedea pagina 15 din prezentul Jurnal Oficial.

⁽⁶⁾ JO L 114, 30.4.2002, p. 1.

- (7) În aplicarea prezentei decizii, ar trebui să se ia în considerare cerințele specifice de certificare și modelele de atestare de sănătate animală care pot fi stabilite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Guvernul Canadei cu privire la măsurile sanitare pentru protecția sănătății publice și animale în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽¹⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 1999/201/CE a Consiliului ⁽²⁾.
- (8) În aplicarea prezentei decizii, ar trebui să se ia în considerare, de asemenea, cerințele specifice de certificare și modelele de atestare de sănătate animală care pot fi stabilite în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală ⁽³⁾, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 97/132/CE a Consiliului ⁽⁴⁾.
- (9) Din motive de claritate și de coerență a legislației Uniunii, Decizia 2008/635/CE ar trebui abrogată și înlocuită cu prezenta decizie.
- (10) Pentru a se evita perturbarea schimburilor comerciale, folosirea certificatelor de sănătate emise în conformitate cu Decizia 2008/635/CE ar trebui autorizată pentru o perioadă de tranziție, cu anumite condiții.
- (11) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,
- (b) provin dintr-un centru aprobat de colectare sau de depozitare a materialului seminal, enumerat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (c) sunt însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu următoarele modele de certificate de sănătate prezentate în partea 2 din anexa II și completate conform notelor explicative cuprinse în partea 1 a anexei respective:
- (i) modelul 1 astfel cum este stabilit în secțiunea A, pentru transporturile de material seminal expediate dintr-un centru aprobat de colectare a materialului seminal care este locul de origine a materialului seminal;
- (ii) modelul 2 astfel cum este stabilit în secțiunea B, pentru transporturile de material seminal expediate dintr-un centru aprobat de depozitare a materialului seminal.
- Cu toate acestea, atunci când sunt prevăzute cerințe specifice de certificare în acorduri bilaterale între Uniune și țările terțe, se aplică cerințele respective;
- (d) respectă cerințele prevăzute în certificatele de sănătate menționate la litera (c).

Articolul 3

Importurile de ovule și embrioni

Statele membre autorizează importurile transporturilor de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină cu condiția să respecte următoarele condiții:

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Obiect

Prezenta decizie stabilește o listă de țări terțe sau părți ale acestora din care statele membre urmează să autorizeze importul în Uniune de transporturi de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină.

De asemenea, ea stabilește cerințele de certificare pentru importul acelor produse în Uniune.

Articolul 2

Importurile de material seminal

Statele membre autorizează importurile transporturilor de material seminal de animale din speciile ovină și caprină cu condiția să respecte următoarele condiții:

- (a) provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe menționate în anexa I;

- (a) provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe menționate în anexa III;
- (b) provin de la o echipă aprobată de colectare sau de producere a embrionilor, enumerată în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE;
- (c) sunt însoțite de un certificat de sănătate întocmit în conformitate cu modelul prezentat în partea 2 din anexa IV și completat conform notelor explicative cuprinse în partea 1 a anexei respective.

Cu toate acestea, atunci când sunt prevăzute cerințe specifice de certificare în acorduri bilaterale între Uniune și țările terțe, trebuie să se aplice cerințele respective.

- (d) respectă cerințele prevăzute în certificatul de sănătate menționate la litera (c).

⁽¹⁾ JO L 71, 18.3.1999, p. 3.

⁽²⁾ JO L 71, 18.3.1999, p. 1.

⁽³⁾ JO L 57, 26.2.1997, p. 5.

⁽⁴⁾ JO L 57, 26.2.1997, p. 4.

*Articolul 4***Condiții generale privind transporturile de material seminal, ovule și embrioni către Uniune**

(1) Transporturile de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină nu se transportă în același container cu alte transporturi de material seminal, ovule și embrioni care:

- (a) nu sunt destinate introducerii în Uniune; sau
- (b) au o stare de sănătate inferioară.

(2) În cursul transportului către Uniunea Europeană, transporturile de material seminal, ovule și embrioni se plasează în containere închise și sigilate, iar sigiliul trebuie să rămână intact pe durata transportului.

*Articolul 5***Abrogare**

Decizia 2008/635/CE se abrogă.

*Articolul 6***Dispoziții tranzitorii**

Pentru o perioadă de tranziție de până la 31 august 2011, statele membre autorizează importurile din țări terțe de stocuri din următoarele produse:

(a) material seminal de animale din speciile ovină și caprină care a fost colectat, tratat și depozitat în conformitate cu Directiva 92/65/CEE până la 31 august 2010 și care este însoțit de un certificat de sănătate emis cel târziu la 31 mai 2011 în conformitate cu modelul prezentat în anexa II la Decizia 2008/635/CE;

(b) ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină care au fost colectați sau produși, tratați și depozitați în conformitate cu Directiva 92/65/CEE până la 31 august 2010 și care sunt însoțiți de un certificat de sănătate emis cel târziu la 31 mai 2011 în conformitate cu modelul prezentat în anexa VI la Decizia 2008/635/CE.

*Articolul 7***Aplicabilitate**

Prezenta decizie se aplică de la 1 septembrie 2010.

*Articolul 8***Destinatari**

Prezenta decizie se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 26 august 2010.

Pentru Comisie

John DALLI

Membru al Comisiei

ANEXA I

Lista țărilor terțe sau a părților acestora din care statele membre urmează să autorizeze importurile de transporturi de material seminal de animale din speciile ovină și caprină

Codul ISO	Numele țării terțe	Observații	
		Descrierea teritoriului (dacă este cazul)	Garanții suplimentare
AU	Australia		Garanțiile suplimentare în ceea ce privește testarea, stabilite la punctele II.4.9 și II.4.10 din certificatul de sănătate prezentat în anexa II partea 2 secțiunea A sunt obligatorii.
CA	Canada	Teritoriu, astfel cum este descris în partea I a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei ⁽¹⁾ .	Garanția suplimentară în ceea ce privește testarea, stabilită la punctul II.4.9 din certificatul de sănătate prezentat în secțiunea A din partea 2 a anexei II este obligatorie.
CH	Elveția ⁽²⁾		
CL	Chile		
GL	Groenlanda		
HR	Croația		
IS	Islanda		
NZ	Noua Zeelandă		
PM	Saint Pierre și Miquelon		
US	Statele Unite		Garanția suplimentară în ceea ce privește testarea, stabilită la punctul II.4.9 din certificatul de sănătate prezentat în secțiunea A din partea 2 a anexei II este obligatorie.

⁽¹⁾ JO L 73, 20.3.2010, p. 1.

⁽²⁾ Certificate în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană (JO L 114, 30.4.2002, p. 132).

ANEXA II

PARTEA 1

Note explicative pentru certificare

<p>(a) Certificatele de sănătate se emit de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare, în conformitate cu modelul prezentat în partea 2 din anexa II.</p> <p>În cazul în care statul membru de destinație solicită cerințe suplimentare de certificare, atestări care să certifice faptul că aceste cerințe sunt îndeplinite se adaugă, de asemenea, în formularul original al certificatului de sănătate.</p> <p>(b) Originalul certificatului de sănătate este compus dintr-o singură foaie de hârtie, sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.</p> <p>(c) Atunci când modelul de certificat de sănătate indică alegerea mențiunii adecvate, mențiunile irelevante pot fi tăiate cu o linie și parafate și apoi ștampilate de inspectorul autorizat sau eliminate complet din certificat.</p> <p>(d) Certificatul de sănătate se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru al punctului de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană și în limba statului membru de destinație. Totuși, statele membre în cauză pot autoriza elaborarea certificatului în limba oficială a altui stat membru, însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.</p> <p>(e) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificatul de sănătate, din motive de identificare a diferitelor elemente ale transportului (tabelul de la rubrica I.28 din modelul de certificat de sănătate), aceste foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului de sănătate prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei inspectorului autorizat.</p>	<p>(f) În cazul în care certificatul de sănătate, inclusiv tabellele suplimentare prevăzute la litera (e), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerotează în josul paginii – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(g) Originalul certificatului de sănătate trebuie completat și semnat de către un medic veterinar oficial în cursul ultimei zile lucrătoare care precedă încărcarea transportului pentru export către Uniunea Europeană. Autoritățile competente din țara terță exportatoare asigură respectarea cerințelor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului (¹).</p> <p>Culoarea semnăturii și ștampilei veterinarului oficial trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit pe certificatul de sănătate. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p> <p>(h) Originalul certificatului de sănătate trebuie să însoțească transportul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>(i) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a ale modelului de certificat de sănătate trebuie să fie emis de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare.</p>
--	--

(¹) JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

PARTEA 2

Modele de certificate de sănătate pentru importurile transporturilor de material seminal de animale din speciile ovină și caprină**Secțiunea A**

MODELUL 1 – Certificat de sănătate pentru materialul seminal expedit dintr-un centru aprobat de colectare a materialului seminal care este locul de origine a materialului seminal

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.			
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod
				I.9. Țara de destinație		Codul ISO
				I.10. Regiunea de destinație		Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE I.17.			
I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21.			I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24.			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea produselor Specii (nume științific) Rasă Identitatea donatorului Data colectării Numărul de autorizare al centrului Cantitate						

TARA:

Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:		
II.1. țara exportatoare	(numele țării exportatoare) ⁽²⁾	
II.1.1. a fost indemnă de pesta bovină, pesta micilor rumegătoare, variola ovină și caprină, pleuropneumonia contagioasă caprină și febra Văii de Rift pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare colectării materialului seminal destinat exportului și până la data expedierii acestuia și nu a avut loc nicio vaccinare împotriva acestor boli pe parcursul aceleiași perioade;		
II.1.2. a fost indemnă de febra aftoasă pe parcursul celor 12 luni imediat anterioare colectării materialului seminal destinat exportului și până la data expedierii acestuia și nu a avut loc nicio vaccinare împotriva acestei boli pe parcursul aceleiași perioade;		
II.2. centrul descris la rubrica I.11, la care a fost colectat și depozitat materialul seminal destinat exportului:		
II.2.1. îndeplinește condițiile stabilite în capitolul I punctul I subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE; îndeplinește condițiile stabilite în capitolul I punctul I subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.2.2. funcționează și este supravegheat în conformitate cu condițiile stabilite în capitolul I punctul II subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
II.3. animalele din speciile ovină/caprină ⁽¹⁾ care se află la centrul de colectare a materialului seminal:		
II.3.1. înainte de a intra în unitatea de carantină menționată la punctul II.3.3,		
⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ fie [II.3.1.1. provin din teritoriul menționat la rubrica I.8, care a fost recunoscut în mod oficial drept indemn de bruceloză (<i>B. melitensis</i>); și]		
⁽¹⁾ fie [II.3.1.1. au aparținut unei exploatații care a obținut și și-a păstrat statutul oficial de exploatație indemnă de bruceloză (<i>B. melitensis</i>), în conformitate cu Directiva 91/68/CEE, și]		
⁽¹⁾ fie [II.3.1.1. provin dintr-o exploatație în care toate animalele susceptibile de a fi contaminate cu bruceloză (<i>B. melitensis</i>) s-au dovedit a fi indemne de semne clinice sau de orice alte semne ale bolii respective pe parcursul ultimilor 12 luni, în care niciunul dintre animalele din speciile ovină sau caprină nu a fost vaccinat împotriva acestei boli, cu excepția animalelor vaccinate cu vaccin Rev. 1 cu peste doi ani în urmă și în care toate animalele din speciile ovină și caprină în vârstă de peste șase luni au fost supuse la cel puțin două teste ⁽³⁾ , care au avut rezultate negative, efectuate pe probe prelevate la (data) și la (data), la un interval de cel puțin șase luni, ultimul test fiind efectuat pe parcursul celor 30 de zile ulterioare intrării în unitatea de carantină;]		
și	nu au fost ținute anterior într-o exploatație cu un statut inferior;	
II.3.1.2.	au fost ținute, fără întrerupere, cel puțin timp de 60 de zile într-o exploatație în care nu s-a confirmat niciun caz de epididimită ovină contagioasă (<i>Brucella ovis</i>) în cursul ultimilor 12 luni;	
⁽¹⁾ și	[animalele din specia ovină au fost supuse, pe parcursul celor 60 de zile anterioare intrării în unitatea de carantină menționată la punctul II.3.3, unui test de fixare a complementului sau oricărui alt test cu o sensibilitate și o specificitate documentate echivalente, în vederea detectării epididimitei contagioase, test al cărui rezultat a fost sub 50 ICFTU/ml;]	
II.3.1.3.	din informațiile pe care le dețin și în conformitate cu declarația scrisă a proprietarului, nu provin din exploatații și nu au intrat în contact cu animalele dintr-o exploatație în care s-au constatat, în perioadele menționate dinaintea intrării animalelor în unitatea de carantină menționată la punctul II.3.3, semne clinice ale bolilor următoare:	
	(a) agalaxia contagioasă a oilor sau a caprelor (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides subsp. mycoides</i> „colonie mare”), în cursul ultimilor șase luni;	
	(b) paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimilor 12 luni;	
	(c) adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani; și	
⁽¹⁾ fie	[(d) pentru ovine – Maedi/Visna sau pentru caprine – artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimilor trei ani;]	
⁽¹⁾ fie	[(d) pentru ovine – Maedi/Visna sau pentru caprine - artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimilor 12 luni și toate animalele infectate au fost sacrificate, iar două teste care au fost efectuate ulterior la un interval de cel puțin șase luni asupra animalelor rămase au prezentat reacție negativă;]	

TARA:		Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>II.3.1.4. sunt incluse într-un sistem oficial de notificare a bolilor menționate la punctul II.3.1.3;</p> <p>II.3.2. au fost supuse următoarelor teste efectuate pe probe de sânge colectate în cele 28 de zile anterioare începutului perioadei de carantină menționată la punctul II.3.3, cu rezultate negative în fiecare caz, cu excepția testului pentru depistarea bolii de graniță menționată la a treia liniuță, pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> — depistarea brucelozei (<i>B. melitensis</i>), în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE; — depistarea epididimitei contagioase (<i>B. ovis</i>), numai în cazul ovinelor, în conformitate cu anexa D la Directiva 91/68/CEE sau a oricărui alt test cu o sensibilitate și specificitate documentate echivalente; — depistarea bolii de graniță în conformitate cu capitolul II punctul II subpunctul 1.4 litera (c) din anexa D la Directiva 92/65/CEE; <p>II.3.3. au încheiat perioada de izolare în carantină de cel puțin 28 de zile, iar pe parcursul perioadei respective și cu cel puțin 21 de zile după intrarea în unitatea de carantină, autorizată în mod special în acel scop de către autoritatea competentă și unde erau prezente numai animale având cel puțin aceeași stare de sănătate și:</p> <p>II.3.3.1. au fost supuse, cu rezultate negative, testelor efectuate de laboratorul aprobat de autoritatea competentă a țării exportatoare, pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> — depistarea brucelozei (<i>B. melitensis</i>), în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE; — depistarea epididimitei ovine (<i>Brucella ovis</i>), numai în cazul ovinelor, în conformitate cu anexa D la Directiva 91/68/CEE sau a oricărui alt test cu o sensibilitate și specificitate documentate echivalente; <p>II.3.3.2. au fost supuse testelor efectuate de laboratorul aprobat de autoritatea competentă a țării exportatoare, pentru depistarea bolii de graniță, în conformitate cu capitolul II punctul II subpunctul 1.6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p> <p>II.3.4. au fost supuse, cel puțin o dată pe an, testelor de rutină, ale căror rezultate au fost negative, pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> — depistarea brucelozei (<i>B. melitensis</i>), în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE; — depistarea epididimitei ovine (<i>Brucella ovis</i>), în conformitate cu anexa D la Directiva 91/68/CEE sau a oricărui alt test cu o sensibilitate și specificitate documentate echivalente; numai în cazul ovinelor; — depistarea bolii de graniță în conformitate cu capitolul II punctul II subpunctul 5 litera (c) din anexa D la Directiva 92/65/CEE; <p>II.4. materialul seminal destinat exportului a fost obținut de la berbeci/țapi donatori ⁽¹⁾ care:</p> <p>II.4.1. au fost acceptați în centrul aprobat de colectare a materialului seminal cu permisiunea expresă a medicului veterinar al centrului;</p> <p>II.4.2. nu prezintă niciun semn clinic de boală în ziua intrării în centrul aprobat de colectare a materialului seminal și în ziua colectării materialului seminal;</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.4.3. nu au fost vaccinați împotriva febrei aftoase pe parcursul celor 12 luni care precedă colectarea materialului seminal;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.4.3. au fost vaccinați împotriva febrei aftoase cu cel puțin 30 de zile înaintea colectării, iar 5 % din materialul seminal provenit din fiecare colectare (cu un minim de 5 lamele) a fost supus unui test de izolare a virusului pentru depistarea febrei aftoase, cu rezultate negative;]</p> <p>II.4.4. au fost ținuți într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal pe parcursul unei perioade neîntrerupte de cel puțin 30 de zile imediat înaintea colectării materialului seminal, în cazul colectării de material seminal proaspăt;</p> <p>II.4.5. nu au eliminat, pe cale naturală, material seminal după intrarea în unitatea de carantină menționată la punctul II.3.3 și până în ziua colectării de material seminal, inclusiv în ziua respectivă;</p>		

TARA:

Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea A

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	II.4.6. au fost ținuți în centre aprobate de colectare a materialului seminal:		
	II.4.6.1. care au fost indemne de febra aftoasă pe o perioadă de cel puțin trei luni anterioare colectării și pe o perioadă de 30 de zile ulterioare colectării sau, în cazul materialului seminal proaspăt, până la data expedierii, aceste centre fiind situate în centrul unei zone cu o rază de 10 kilometri în care nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă cel puțin pe parcursul celor 30 de zile anterioare colectării de material seminal;		
	II.4.6.2. care au fost, pe parcursul perioadei care începe cu 30 de zile înaintea colectării și se încheie la 30 de zile după colectarea materialului seminal sau, în cazul materialului seminal proaspăt, până la data expedierii, indemne de bruceloză (<i>B. melitensis</i>), epididimită contagioasă (<i>B. ovis</i>), antrax și rabie;		
(¹) fie	[[II.4.7. au rămas în țara exportatoare cel puțin pe parcursul celor șase luni anterioare colectării materialului seminal destinat exportului;]		
(¹) fie	[[II.4.7. pe parcursul celor șase luni anterioare colectării materialului seminal, au îndeplinit condițiile de sănătate animală aplicabile animalelor donatoare de material seminal destinat exportului către Uniunea Europeană și au fost importați în țara exportatoare cu cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal de la (²);]		
(¹) fie	[[II.4.8. au fost ținuți într-o țară sau zonă indemnă de virusul bolii limbii albastre timp de cel puțin 60 de zile înaintea colectării materialului seminal și pe parcursul colectării acestuia;]		
(¹) fie	[[II.4.8. au fost ținuți, pe parcursul unei perioade indemne de virusul bolii limbii albastre într-o zonă indemnă, timp de cel puțin 60 de zile înaintea colectării materialului seminal și pe parcursul colectării acestuia;]		
(¹) fie	[[II.4.8. au fost protejați de <i>Culicoides</i> cel puțin pe parcursul a 60 de zile înaintea colectării materialului seminal și pe parcursul colectării acestuia;]		
(¹) fie	[[II.4.8. au fost supuși unui test serologic de depistare a anticorpilor la grupul de virusuri ale bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre, cel puțin o dată la 60 de zile pe parcursul perioadei de colectare și între 21 și 60 de zile după colectarea materialului seminal, testul având rezultate negative;]		
(¹) fie	[[II.4.8. au fost supuși unui test de identificare a agentului pentru virusul bolii limbii albastre, efectuat în conformitate cu Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre asupra unor probe de sânge prelevate în ziua colectării materialului seminal și cel puțin o dată la 7 zile (test de izolare a virusului) sau cel puțin o dată la 28 de zile (test PCR) pe parcursul colectării materialului seminal, testele având rezultate negative și au fost protejați de <i>Culicoides</i> pe parcursul colectării materialului seminal;]		
(¹) fie	[[II.4.9. au fost ținuți, fără întrerupere, în țara exportatoare (⁵) care, în conformitate cu constatările oficiale, este indemnă de boala hemoragică epizootică;]		
(¹) fie	[[II.4.9. au fost ținuți, fără întrerupere, în țara exportatoare (⁵) în care, în conformitate cu constatările oficiale, sunt prezente următoarele serotipuri ale bolii hemoragice epizootice: și au fost supuși de două ori unui test de imunodifuzie în gel de agar sau unui test competitiv de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (⁶) și unui test de neutralizare a virusului pentru toate serotipurile bolii hemoragice epizootice enumerate mai sus, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate la intervale de cel mult 12 luni înainte de colectarea materialului seminal și la cel puțin 21 de zile după colectarea acestuia, testele având rezultate negative;]		
(¹) fie	[[II.4.10. au fost ținuți, fără întrerupere, în țara exportatoare (⁵) care, în conformitate cu constatările oficiale, este indemnă de boala Akabane și de boala Aino;]		
(¹) fie	[[II.4.10. au fost ținuți, fără întrerupere, în țara exportatoare (⁵) și au fost supuși de două ori unui test de imunodifuzie în gel de agar și unui test de seroneutralizare pentru virusul Akabane și virusul Aino, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate la intervale de cel mult 12 luni înainte de colectarea materialului seminal și la cel puțin 21 de zile după această colectare, testele având rezultate negative;]		
	II.5. materialul seminal destinat exportului:		
	II.5.1. a fost colectat după data la care centrul a fost aprobat de către autoritatea competentă din țara exportatoare;		
	II.5.2. a fost colectat, tratat, menținut, depozitat și transportat în conformitate cu capitolul III punctul I din anexa D la Directiva 92/65/CEE;		
(¹) fie	[[II.5.3. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A punctul I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
(¹) fie	[[II.5.3. îndeplinește cerințele prevăzute în capitolul A punctul I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și este destinat unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în capitolul A punctul I litera (b) sau (c) din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile (⁷) solicitate de statul membru de destinație;]		

TARA:

Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea A

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.5.4.	a fost trimis către locul de încărcare într-un recipient sigilat, în conformitate cu capitolul III punctul I subpunctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE, având numărul indicat la rubrica I.23.	
⁽¹⁾ fie	[II.6. Nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]	
⁽¹⁾ fie	[II.6. S-au adăugat următoarele antibiotice sau combinații de antibiotice pentru a produce o concentrație în materialul seminal final diluat de cel puțin ⁽⁸⁾ : ]	
<i>Note</i>		
Partea I:		
Rubrica I.11: locul de origine corespunde centrului aprobat de colectare a materialului seminal în care acesta a fost colectat și care este enumerat în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE pe site-ul internet al Comisiei: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm		
Rubrica I.22: numărul pachetelor corespunde numărului de containere.		
Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.		
Rubrica I.28: specii: se selectează între „Ovis aries” și „Capra hircus”, după caz. identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului. data colectării se indică în următorul format: zi/lună/an. numărul de autorizare al centrului corespunde numărului de autorizare al centrului de colectare a materialului seminal indicat la rubrica I.11.		
Partea II:		
⁽¹⁾ A se șterge, după caz.		
⁽²⁾ Numai țările terțe enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE.		
⁽³⁾ Testele sunt efectuate în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE.		
⁽⁴⁾ Numai pentru teritoriul pentru care este înscrisă mențiunea „V” pe coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (JO L 73, 20.3.2010, p. 1), astfel cum a fost modificat ultima dată.		
⁽⁵⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare în cauză din anexa I la Decizia 2010/472/UE.		
⁽⁶⁾ Standardele pentru testele de depistare a virusului bolii hemoragice epizootice sunt descrise în capitolul referitor la boala limbii albastre din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.		
⁽⁷⁾ Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).		
⁽⁸⁾ A se introduce numele și concentrațiile.		
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Calificarea și titlul: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p> <p>_____</p> <p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să se distingă printr-o culoare diferită de textul tipărit.</p>		

Secțiunea B

MODELUL 2 – Certificat de sănătate pentru materialul seminal expedit dintr-un centru aprobat de depozitare a materialului seminal

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Part I: Details of dispatched consignment	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Destinatar Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente	
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente 05 11 99 85			
					I.20. Cantitate			
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
Țara terță		Codul ISO						
I.28. Identificarea produselor								
Specii (nume științific)		Rasă	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al centrului	Cantitate		

TARA:

Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea B

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

Subsemnatul, medic veterinar oficial al certific faptul că:
(numele țării exportatoare) (2)

II.1. Centrul (3) descris la rubrica I.11, la care a fost depozitat materialul seminal destinat exportului către Uniunea Europeană:

(1) fie

[II.1.1. îndeplinește condițiile stabilite în capitolul I punctul I subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;

și

II.1.2. funcționează și este supravegheat în conformitate cu condițiile stabilite în capitolul I punctul II subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE.]

(1) fie

[II.1.1. îndeplinește condițiile stabilite în capitolul I punctul I subpunctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE;

și

II.1.2. funcționează și este supravegheat în conformitate cu condițiile stabilite în capitolul I punctul II subpunctul 2 din anexa D la Directiva 92/65/CEE.]

II.2. Materialul seminal destinat exportului către Uniunea Europeană:

II.2.1. a fost colectat, tratat și depozitat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal (4) operat și supravegheat în conformitate cu capitolul I punctul I subpunctul 1 și capitolul I punctul II subpunctul 1 din anexa D la Directiva 92/65/CEE; și

(1) fie [aflat în țara exportatoare;]

(1) și/fie [aflat în (5);]

și a fost importat în țara exportatoare în condiții cel puțin la fel de stricte ca pentru importurile în Uniunea Europeană de material seminal de animale din speciile ovină și caprină în conformitate cu Directiva 92/65/CEE;]

II.2.2. a fost transferat către centrul descris în partea I.11 în condiții cel puțin la fel de stricte ca cele din secțiunea A partea 2 din anexa II la Decizia 2010/472/UE (6);

II.2.3. a fost depozitat în condiții care respectă prevederile anexei D la Directiva 92/65/CEE;

II.2.4. a fost trimis către locul de încărcare într-un recipient sigilat, în conformitate cu capitolul III punctul I subpunctul 1.4 din anexa D la Directiva 92/65/CEE, având numărul indicat la rubrica I.23.

Note

Partea I:

Rubrica I.11: locul de origine corespunde centrului aprobat de depozitare a materialului seminal de la locul de expediere al acestuia.

Rubrica I.17: corespunde numărului de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al(e) certificatului(elor) de sănătate care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul aprobat de colectare a materialului seminal de la locul său de origine la centrul descris la rubrica I.11. Originalul respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copiile aprobate oficial trebuie anexate la prezentul certificat.

Rubrica I.22: numărul pachetelor corespunde numărului de containere.

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

Rubrica I.28: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

data colectării se indică în următorul format: zi/lună/an.

numărul de autorizare al centrului corespunde numărului de autorizare al centrului aprobat de colectare a materialului seminal în care acesta a fost colectat.

TARA:**Material seminal de animale din speciile ovină și caprină – secțiunea B**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(¹) A se șterge, după caz.</p> <p>(²) Numai țările terțe enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE.</p> <p>(³) Numai centrele aprobate de colectare sau de depozitare a materialului seminal, enumerate pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</p> <p>(⁴) Numai centrele aprobate de colectare a materialului seminal, enumerate pe site-urile internet ale Comisiei în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</p> <p>(⁵) Numai țările terțe enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE și statele membre ale UE.</p> <p>(⁶) Originalul documentului (documentelor) sau certificatului (certificatelor) de sănătate sau copiile aprobate oficial care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul aprobat de colectare a materialului seminal în care acesta a fost colectat la centrul aprobat de depozitare a materialului seminal de la locul său de expediție descris la rubrica I.11 trebuie să fie anexat(e) la prezentul certificat.</p>		
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		
<p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să se distingă printr-o culoare diferită de textul tipărit.</p>		

ANEXA III

Lista țărilor terțe sau a părților acestora din care statele membre urmează să autorizeze importurile de transporturi de ovule și embrioni de animale din speciile ovină și caprină

Codul ISO	Numele țării terțe	Observații	
		Descrierea teritoriului (dacă este cazul)	Garanții suplimentare
AU	Australia		Garanțiile suplimentare în ceea ce privește testarea, stabilite la punctele II.2.6 și II.2.7 din certificatul de sănătate prezentat în partea 2 a anexei IV sunt obligatorii.
CA	Canada	Teritoriu, astfel cum este descris în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei ⁽¹⁾ , astfel cum a fost modificat ultima dată.	Garanția suplimentară în ceea ce privește testarea, stabilită la punctul II.2.7 din certificatul de sănătate prezentat în partea 2 a anexei IV este obligatorie.
CH	Elveția ⁽²⁾		
CL	Chile		
GL	Groenlanda		
HR	Croația		
IS	Islanda		
NZ	Noua Zeelandă		
PM	Saint Pierre și Miquelon		
US	Statele Unite		Garanția suplimentară în ceea ce privește testarea, stabilită la punctul II.2.7 din certificatul de sănătate prezentat în partea 2 a anexei IV este obligatorie.

⁽¹⁾ JO L 73, 20.3.2010, p. 1.

⁽²⁾ Certificate în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind comerțul cu produse agricole, astfel cum a fost aprobat prin Decizia 2002/309/CE a Consiliului și a Comisiei privind Acordul de cooperare științifică și tehnologică din 4 aprilie 2002 privind încheierea a șapte acorduri cu Confederația Elvețiană (JO L 114, 30.4.2002, p. 132).

ANEXA IV

PARTEA 1

Note explicative pentru certificare

<p>(a) Certificatele de sănătate se emit de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare, în conformitate cu modelul prezentat în partea 2 din anexa IV.</p> <p>În cazul în care statul membru de destinație solicită cerințe suplimentare de certificare, atestări care să certifice faptul că aceste cerințe sunt îndeplinite se adaugă, de asemenea, în formularul original al certificatului de sănătate.</p> <p>(b) Originalul certificatului de sănătate este compus dintr-o singură foaie de hârtie, sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.</p> <p>(c) Atunci când modelul de certificat de sănătate indică alegerea mențiunii adecvate, mențiunile irelevante pot fi tăiate cu o linie și parafate și apoi ștampilate de inspectorul autorizat sau eliminate complet din certificat.</p> <p>(d) Certificatul de sănătate se întocmește în cel puțin una din limbile oficiale ale statului membru al punctului de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană și în limba statului membru de destinație. Totuși, statele membre în cauză pot autoriza elaborarea certificatului în limba oficială a altui stat membru, însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.</p> <p>(e) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificatul de sănătate, din motive de identificare a diferitelor elemente ale transportului (tabelul de la rubrica I.28 din modelul de certificat de sănătate), aceste foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului de sănătate prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei inspectorului autorizat.</p>	<p>(f) În cazul în care certificatul de sănătate, inclusiv tabellele suplimentare prevăzute la litera (e), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerează în josul paginii – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(g) Originalul certificatului de sănătate trebuie completat și semnat de către un medic veterinar oficial în cursul ultimei zile lucrătoare care precedă încărcarea transportului pentru export către Uniunea Europeană. Autoritățile competente din țara terță exportatoare asigură respectarea cerințelor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului (¹).</p> <p>Culoarea semnăturii și ștampilei veterinarului oficial trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit pe certificatul de sănătate. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p> <p>(h) Originalul certificatului de sănătate trebuie să însoțească transportul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>(i) Numărul de referință al certificatului menționat la rubricile I.2 și II.a ale modelului de certificat de sănătate trebuie să fie emis de către autoritatea competentă din țara terță exportatoare.</p>
---	--

(¹) JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

PARTEA 2

Modele de certificate de sănătate pentru importurile transporturilor de ovule și embrioni de animale din speciile
ovină și caprină

ȚARA:

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		I.20. Cantitate	
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
Țara terță		Codul ISO						
I.28. Identificarea produselor								
Specii (nume științific)		Categorie	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al echipei	Cantitate		

TARA:

Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină

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

TARA:		Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	(b) paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimelor 12 luni;		
	(c) adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani; și		
(¹)	<i>fie</i> [(d) pentru ovine – Maedi/Visna sau pentru caprine – artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimilor trei ani;]		
(¹)	<i>sau</i> [(d) pentru ovine – Maedi/Visna sau pentru caprine – artrita/encefalita virală caprină, în cursul ultimelor 12 luni și toate animalele infectate au fost sacrificate, iar două teste care au fost efectuate ulterior la un interval de cel puțin șase luni asupra animalelor rămase au prezentat reacție negativă;]		
	II.2.5.3. sunt incluse într-un sistem oficial de notificare a bolilor menționate la punctul II.2.5.2;		
	II.2.5.4. nu au prezentat niciun semn clinic de boală la data colectării ovulelor/embrionilor (¹);		
(¹)	(⁴) <i>fie</i> [II.2.5.5. provin din teritoriul menționat la rubrica I.8, care a fost recunoscut în mod oficial drept indemn de bruceloză (<i>B. melitensis</i>); și]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.5.5. au aparținut unei exploatații care a obținut și și-a păstrat statutul oficial de exploatație indemnă de bruceloză (<i>B. melitensis</i>), în conformitate cu Directiva 91/68/CEE, și]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.5.5. provin dintr-o exploatație în care toate animalele susceptibile de a fi contaminate cu bruceloză (<i>B. melitensis</i>) s-au dovedit a fi indemne de semne clinice sau de orice alte semne ale bolii respective pe parcursul ultimelor 12 luni, în care niciunul dintre animalele din speciile ovină sau caprină nu a fost vaccinat împotriva acestei boli, cu excepția animalelor vaccinate cu vaccin Rev. 1 cu peste doi ani în urmă și în care toate animalele din speciile ovină și caprină în vârstă de peste șase luni au fost supuse la cel puțin două teste (³), care au avut rezultate negative, efectuate pe probe prelevate la (data) și la (data), la un interval de cel puțin șase luni, ultimul test fiind efectuat pe parcursul celor 30 de zile înainte de colectarea ovulelor/embrionilor (¹).]		
	și nu au fost ținute anterior într-o exploatație cu un statut inferior;		
(¹)	<i>fie</i> [II.2.5.6. au rămas în țara exportatoare cel puțin pe parcursul celor șase luni anterioare colectării ovulelor/embrionilor (¹) destinați exportului;]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.5.6. pe parcursul celor șase luni anterioare colectării ovulelor/embrionilor (¹), au îndeplinit condițiile de sănătate animală aplicabile animalelor donatoare de ovule/embrioni (¹) destinate exportului către Uniunea Europeană și au fost importați în țara exportatoare cu cel puțin 30 de zile înainte de colectarea ovulelor/embrionilor (¹) de la (²);]		
(¹)	<i>fie</i> [II.2.6. au fost colectați/produși (¹) în țara exportatoare (⁵) care, în conformitate cu constatările oficiale, este indemnă de boala Akabane și de boala Aino;]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.6. au fost colectați/produși (¹) în țara exportatoare (⁵) și nu au suferit vreo penetrare a zonei <i>pellucida</i> , iar femelele donatoare au fost supuse unui test de seroneutralizare pentru virusul Akabane și virusul Aino, efectuate pe o probă de sânge prelevată la cel puțin 21 de zile după colectarea respectivă, testele având rezultate negative;]		
(¹)	<i>fie</i> [II.2.7. au fost colectați/produși (¹) în țara exportatoare (⁵) care, în conformitate cu constatările oficiale, este indemnă de boala hemoragică epizootică;]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.7. au fost colectați/produși (¹) în țara exportatoare (⁵) în care, în conformitate cu constatările oficiale, sunt prezente următoarele serotipuri ale bolii hemoragice epizootice: și au fost supuși de două ori, la intervale de cel mult 12 luni, unui test de imunodifuzie în gel de agar sau unui test competitiv de imunoadsorbtie cu anticorpi marcați enzimatic (⁶) și unui test de neutralizare a virusului pentru toate serotipurile bolii hemoragice epizootice enumerate mai sus, efectuate într-un laborator autorizat pe probe de sânge prelevate înainte de colectarea ovulelor/embrionilor (¹) și la cel puțin 21 de zile după colectarea acestora, testele având rezultate negative;]		
(¹)	<i>fie</i> [II.2.8. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A punctul I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
(¹)	<i>sau</i> [II.2.8. îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul A punctul I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și sunt destinați unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în capitolul A punctul I litera (b) sau (c) din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile (⁷) solicitate de statul membru de destinație;]		

ȚARA:

Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.2.9. au fost colectați/produși ⁽¹⁾ după data la care echipa de colectare a embrionilor a fost aprobată de către autoritatea competentă din țara exportatoare;</p> <p>II.2.10. au fost tratați și depozitați în condiții autorizate cel puțin pe parcursul unei perioade de 30 de zile imediat după colectare/ producție ⁽¹⁾ și au fost transportați în condiții care îndeplinesc cerințele prevăzute la capitolul III punctul II din anexa D la Directiva 92/65/CEE;</p> <p>II.2.11. au fost trimiși către locul de încărcare într-un recipient sigilat, în conformitate cu capitolul III punctul II subpunctul 6 din anexa D la Directiva 92/65/CEE, având numărul indicat la rubrica I.23.</p> <p>⁽⁹⁾ II.2.12. au fost obținuți prin inseminare artificială/în urma fertilizării <i>in vitro</i> ⁽¹⁾ utilizând material seminal care îndeplinește cerințele Directivei 92/65/CEE și provine din centre de colectare a materialului seminal aprobate în conformitate cu articolul 11 alineatul (2), respectiv articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE, localizate într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o țară terță enumerată în anexa I la Decizia 2010/472/UE ⁽⁸⁾.</p>		
<i>Note</i>		
Partea I:		
<p>Rubrica I.11: locul de origine corespunde echipei aprobate de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a colectat/ produs, tratat și depozitat ovulele/embrionii și care este enumerată pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm</p>		
<p>Rubrica I.22: numărul pachetelor corespunde numărului de containere.</p>		
<p>Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.</p>		
<p>Rubrica I.28: specii: se selectează între „Ovis aries” și „Capra hircus”, după caz.</p> <p>categoria: a se specifica dacă este vorba despre embrioni obținuți <i>in vivo</i>, ovule obținute <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați.</p> <p>identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.</p> <p>data colectării se indică în următorul format: zi/lună/an.</p> <p>numărul de autorizare al echipei: corespunde echipei aprobate de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a colectat/produs, tratat și depozitat ovulele/embrionii; și care este enumerată pe site-ul internet al Comisiei în conformitate cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm</p>		
Partea II:		
<p>⁽¹⁾ A se elimina, după caz.</p>		
<p>⁽²⁾ Numai țările terțe enumerate în anexa I la Decizia 2010/472/UE.</p>		
<p>⁽³⁾ Testele sunt efectuate în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE.</p>		
<p>⁽⁴⁾ Numai pentru teritoriul pentru care este înscrisă mențiunea „V” pe coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (JO L 73, 20.3.2010, p. 1), astfel cum a fost modificat ultima dată.</p>		
<p>⁽⁵⁾ A se vedea observațiile referitoare la țara exportatoare în cauză din anexa III la Decizia 2010/472/UE.</p>		
<p>⁽⁶⁾ Standardele pentru testele de depistare a virusului bolii hemoragice epizootice sunt descrise în capitolul referitor la boala limbii albastre din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre.</p>		
<p>⁽⁷⁾ Garanții suplimentare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 (JO L 94, 1.4.2006, p. 28).</p>		
<p>⁽⁸⁾ Numai centrele aprobate de colectare a materialului seminal, enumerate pe site-urile internet ale Comisiei în conformitate cu articolul 11 alineatul (4) și cu articolul 17 alineatul (3) litera (b) din Directiva 92/65/CEE:</p>		
<p>http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</p>		
<p>http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm</p>		
<p>⁽⁹⁾ Nu se aplică în cazul ovulelor.</p>		

TARA: **Ovule/embrioni de animale din speciile ovină și caprină**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Medic veterinar oficial (*)</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p> <p>(*) Semnătura și ștampila trebuie să se distingă printr-o culoare diferită de textul tipărit.</p>		

Prețul abonamentelor în 2010
(fără TVA, inclusiv cheltuieli de transport pentru expediere simplă)

Jurnalul Oficial al UE, seriile L+C, numai versiunea tipărită	22 de limbi oficiale ale UE	1 100 EUR pe an
Jurnalul Oficial al UE, seriile L+C, versiunea tipărită + CD-ROM, ediție anuală	22 de limbi oficiale ale UE	1 200 EUR pe an
Jurnalul Oficial al UE, seria L, numai versiunea tipărită	22 de limbi oficiale ale UE	770 EUR pe an
Jurnalul Oficial al UE, seriile L+C, CD-ROM, ediție lunară (cumulat)	22 de limbi oficiale ale UE	400 EUR pe an
Supliment la Jurnalul Oficial (seria S – Anunțuri de achiziții publice), CD-ROM, ediție bisăptămânală	Multilingv: 23 de limbi oficiale ale UE	300 EUR pe an
Jurnalul Oficial al UE, seria C – Anunțuri de concurs	Limbă (limbi) în funcție de concurs	50 EUR pe an

Abonamentul la *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*, care apare în limbile oficiale ale Uniunii Europene, este disponibil în 22 de versiuni lingvistice. Jurnalul Oficial cuprinde seriile L (Legislație) și C (Comunicări și informări).

Pentru fiecare versiune lingvistică se încheie un abonament separat.

În conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 920/2005 al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial L 156 din 18 iunie 2005, care prevede că, temporar, instituțiile Uniunii Europene nu au obligația de a redacta toate actele în irlandeză și nici de a le publica în această limbă, Jurnalele Oficiale publicate în limba irlandeză se comercializează separat.

Abonamentul la Suplimentul Jurnalului Oficial (seria S – Anunțuri de achiziții publice) cuprinde toate cele 23 de versiuni lingvistice oficiale într-un singur CD-ROM multilingv.

La cerere, abonamentul la *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene* conferă dreptul de a primi diverse anexe ale Jurnalului Oficial. Abonaților li se semnalează apariția anexelor printr-un aviz către cititori inclus în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Formatul CD-ROM va fi înlocuit în cursul anului 2010 cu formatul DVD.

Distribuire și abonamente

Abonamente la diverse periodice destinate vânzării, precum abonamentul la *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*, pot fi contractate prin agențiile noastre de vânzări.

Lista agențiilor de vânzări este disponibilă la adresa:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_ro.htm

EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) oferă acces direct și gratuit la dreptul Uniunii Europene. Acest site permite consultarea *Jurnalului Oficial al Uniunii Europene*, inclusiv a tratatelor, a legislației, a jurisprudenței și a actelor pregătitoare ale legislației.

Pentru mai multe informații despre Uniunea Europeană, consultați: <http://europa.eu>

