

## DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI

z dnia 17 lipca 2012 r.

zmieniająca decyzję 2010/472/UE odnośnie do warunków dotyczących zdrowia zwierząt  
w zakresie wirusów Simbu oraz krwotocznej choroby zwierzyny płowej

(notyfikowana jako dokument nr C(2012) 4831)

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(2012/411/UE)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając dyrektywę Rady 92/65/EWG z dnia 13 lipca 1992 r. ustanawiającą wymagania dotyczące zdrowia zwierząt regulujące handel i przywóz do Wspólnoty zwierząt, nasienia, komórek jajowych i zarodków nieobjętych wymaganiami dotyczącymi zdrowia zwierząt ustanowionymi w szczegółowych zasadach Wspólnoty określonych w załączniku A pkt I do dyrektywy 90/425/EWG<sup>(1)</sup>, w szczególności art. 17 ust. 2 lit. b), art. 18 ust. 1 tiret pierwsze oraz art. 19 zdanie wprowadzające i lit. b),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W decyzji Komisji 2010/472/UE z dnia 26 sierpnia 2010 r. w sprawie przywozu do Unii nasienia, komórek jajowych i zarodków owiec i kóz<sup>(2)</sup> określono wykaz państw trzecich lub części ich terytoriów, z których państwa członkowskie mają zezwalać na przywóz do Unii przesyłek nasienia, komórek jajowych i zarodków owiec i kóz. W decyzji ustanowiono również dodatkowe gwarancje dotyczące określonych chorób zwierząt, które muszą być zapewnione przez państwa trzecie lub części ich terytoriów, wyszczególnione w załącznikach I i III do tej decyzji oraz określono wzory świadectw zdrowia dla takich przywozów w części 2 załączników II i IV do tej decyzji.
- (2) Wymagania dotyczące choroby niebieskiego języka zawarte we wzorach świadectw zdrowia określonych w części 2 załączników II i IV do decyzji 2010/472/UE są oparte na zaleceniach określonych w rozdziale 8.3 Kodeksu zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt (OIE) odnoszącym się do tej choroby. W rozdziale tym zalecono szereg środków zmniejszających ryzyko, których celem jest ochrona ssaków żywicieli przed narażeniem na wektory zakażenia lub inaktywacja wirusa za pomocą przeciwciał.
- (3) Ponadto w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych OIE zawarto rozdział dotyczący nadzoru w zakresie stawonogów będących wektorami chorób zwierzęcych. Zalecenia te nie obejmują monitorowania przeżuwczy na obecność przeciwciał przeciwko wirusom Simbu, takim jak wirusy Akabane i Aino z rodziny *Bunyaviridae*, co w przeszłości uważane było za oszczędny sposób na

stwierdzenie występowania wektorów mogących przenosić chorobę niebieskiego języka do czasu, gdy dostępnych będzie więcej informacji na temat rozprzestrzeniania się tych chorób.

- (4) Co więcej, OIE nie wyszczególnia chorób Akabane i Aino w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych. W związku z tym wymóg corocznego badania w kierunku tych chorób w celu wykazania braku obecności wektora powinien zostać wykreślony z załączników I i III do decyzji 2010/472/UE oraz ze wzorów świadectw zdrowia ustanowionych w części 2 załączników II i IV do tej decyzji.
- (5) Ponadto wymagania dotyczące zdrowia zwierząt w przypadku krwotocznej choroby zwierzyny płowej zawarte we wzorach świadectw zdrowia określonych w części 2 załączników II i IV do decyzji 2010/472/UE nie są w pełni spójne z wymaganiami określonymi w decyzji wykonawczej Komisji 2011/630/UE z dnia 20 września 2011 r. w sprawie przywozu do Unii nasienia bydła domowego<sup>(3)</sup> i zaleceniami określonymi w podręczniku badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych OIE. Należy zatem zmienić wspomniane wzory świadectw zdrowia, uwzględniając wymagania określone w decyzji wykonawczej 2011/630/UE i zalecenia określone we wspomnianym podręczniku.
- (6) W związku z powyższym należy odpowiednio zmienić załączniki do decyzji 2010/472/UE.
- (7) Aby uniknąć wszelkich zakłóceń w handlu, należy zezwolić pod pewnymi warunkami na stosowanie w okresie przejściowym świadectw zdrowia wystawionych zgodnie z decyzją 2010/472/UE w brzmieniu obowiązującym przed zmianami wprowadzonymi niniejszą decyzją.
- (8) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

W załącznikach do decyzji 2010/472/UE wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszej decyzji.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 268 z 14.9.1992, s. 54.<sup>(2)</sup> Dz.U. L 228 z 31.8.2010, s. 74.<sup>(3)</sup> Dz.U. L 247 z 24.9.2011, s. 32.

*Artykuł 2*

W okresie przejściowym, do dnia 30 czerwca 2013 r., państwa członkowskie zezwalają na przywóz z państw trzecich przesyłek zawierających:

- a) nasienie owiec i kóz, opatrzone świadectwem zdrowia wystawionym nie później niż dnia 31 maja 2013 r. zgodnie ze wzorem świadectwa zdrowia określonym w sekcji A część 2 załącznika II do decyzji 2010/472/UE w brzmieniu obowiązującym przed zmianami wprowadzonymi niniejszą decyzją;
- b) komórki jajowe i zarodki owiec i kóz, opatrzone świadectwem zdrowia wystawionym nie później niż dnia 31 maja 2013 r. zgodnie ze wzorem świadectwa zdrowia określonym w części 2 załącznika IV do decyzji 2010/472/UE w brzmieniu obowiązującym przed zmianami wprowadzonymi niniejszą decyzją.

*Artykuł 3*

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 stycznia 2013 r.

*Artykuł 4*

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 17 lipca 2012 r.

W imieniu Komisji  
John DALLI  
Członek Komisji

## ZAŁĄCZNIK

W załącznikach do decyzji 2010/472/UE wprowadza się następujące zmiany:

1) załącznik I otrzymuje brzmienie

## „ZAŁĄCZNIK I

**Wykaz państw trzecich lub części ich terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na przywóz przesyłek nasienia owiec i kóz**

Kod ISO	Nazwa państwa trzeciego	Uwagi	
		Określenie terytorium (w stosownych przypadkach)	Dodatkowe gwarancje
AU	Australia		Dodatkowe gwarancje dotyczące badań określonych w pkt II.4.9.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku II część 2 sekcja A są obowiązkowe.
CA	Kanada		Dodatkowe gwarancje dotyczące badań określonych w pkt II.4.9.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku II część 2 sekcja A są obowiązkowe.
CH	Szwajcaria (*)		
CL	Chile		
GL	Grenlandia		
HR	Chorwacja		
IS	Islandia		
NZ	Nowa Zelandia		
PM	Saint-Pierre i Miquelon		
US	Stany Zjednoczone		Dodatkowe gwarancje dotyczące badań określonych w pkt II.4.9.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku II część 2 sekcja A są obowiązkowe.

(\*) Świadectwa zgodne z Umową między Wspólnotą Europejską i Konfederacją Szwajcarską dotyczącą handlu produktami rolnymi, zatwierdzoną decyzją 2002/309/WE, Euratom Rady i – w odniesieniu do umowy w sprawie współpracy naukowej i technologicznej – Komisji z dnia 4 kwietnia 2002 r. w sprawie zawarcia siedmiu umów z Konfederacją Szwajcarską (Dz.U. L 114 z 30.4.2002, s. 1).”;

2) załącznik II część 2 sekcja A otrzymuje brzmienie:

**„Sekcja A**

Wzór 1 – świadectwo zdrowia do stosowania w przywozie nasienia wysłanego z zatwierzonego centrum pozyskiwania nasienia, z którego to nasienie pochodzi

**PAŃSTWO:**

**Świadectwo weterynaryjne dla UE**

<b>Część I: Dane przesyłki</b>	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a.	
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6. Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.			
	I.7. Państwo pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod
				I.9. Państwo przeznaczenia		Kod ISO
				I.10. Region przeznaczenia		Kod
	I.11. Miejsce pochodzenia			I.12. Miejsce przeznaczenia		
	Nazwa		Numer zatwierdzenia		Nazwa	
	Adres				Adres	
	Nazwa		Numer zatwierdzenia		Kod pocztowy	
	Adres					
	Nazwa		Numer zatwierdzenia			
Adres						
I.13. Miejsce załadunku			I.14. Data wyjazdu			
I.15. Środek transportu			I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
Samolot <input type="checkbox"/>		Statek <input type="checkbox"/>		Kolej <input type="checkbox"/>		
Samochód <input type="checkbox"/>		Inne <input type="checkbox"/>				
Oznakowanie			I.17.			
Dokumenty towarzyszące						
I.18. Opis towaru				I.19. Kod towaru (kod HS)		
				05 11 99 85		
				I.20. Ilość		
I.21.				I.22. Liczba opakowań		
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika				I.24.		
I.25. Cel certyfikacji:						
Sztuczny rozród <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego <input type="checkbox"/>			I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>			
Państwo trzecie		Kod ISO				
I.28. Oznakowanie towaru						
Gatunek (nazwa naukowa)		Rasa	Tożsamość dawcy	Data pozyskania	Numer zatwierdzenia centrum	
					Ilość	

## PAŃSTWO:

## Nasienie owiec i kóz – sekcja A

II.		II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Informacje dot. zdrowia			
Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, zaświadczam, że:			
Część II: Zaświadczenie	II.1.	Państwo wywozu ..... (nazwa państwa wywozu) <sup>(2)</sup>	
	II.1.1.	było wolne od księgosuszu, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i gorączki doliny Rift w okresie 12 miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie nasienia przeznaczonego na wywóz i do dnia wysyłki do Unii oraz że w tym samym okresie nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciwko tym chorobom;	
	II.1.2.	było wolne od pryszczycy w okresie 12 miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie nasienia przeznaczonego na wywóz i do dnia wysyłki do Unii oraz że w tym samym okresie nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciwko tej chorobie.	
	II.2.	Opisane w rubryce I.11 centrum pozyskiwania nasienia, w którym nasienie przeznaczone na wywóz było pozyskane i przechowywane:	
	II.2.1.	spełnia warunki regulujące zatwierdzanie centrów pozyskiwania nasienia określone w rozdziale I pkt I ppkt 1 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;	
	II.2.2.	jest prowadzone i monitorowane zgodnie z warunkami dotyczącymi centrów pozyskiwania i przechowywania nasienia określonymi w rozdziale I pkt II ppkt 1 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG.	
	II.3.	Owce/kozy <sup>(1)</sup> znajdujące się w centrum pozyskiwania nasienia:	
	II.3.1.	przed umieszczeniem ich w miejscu kwarantanny, jak opisano w pkt II.3.3,	
	<sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup>	[II.3.1.1. pochodzą z terytorium opisanego w rubryce I.8, które zostało urzędowo uznane za wolne od brucelozy ( <i>B. melitensis</i> ),]	
	<sup>(1)</sup> albo	[II.3.1.1. należały do gospodarstwa, które uzyskało i utrzymało status urzędowo uznanego za wolne od brucelozy ( <i>B. melitensis</i> ), zgodnie z dyrektywą 91/68/EWG.]	
<sup>(1)</sup> albo	[II.3.1.1. pochodzą z gospodarstwa, w którym wszystkie zwierzęta podatne na brucelozę ( <i>B. melitensis</i> ) były wolne od klinicznych czy jakichkolwiek innych objawów tej choroby przez okres ostatnich 12 miesięcy, żadna owca ani koza nie została zaszczepiona przeciwko tej chorobie, oprócz tych, którym podano szczepionkę Rev. 1 ponad dwa lata temu, oraz wszystkie owce i kozy powyżej szóstego miesiąca życia zostały poddane co najmniej dwóm badaniom <sup>(3)</sup> z wynikiem ujemnym, przeprowadzonym na próbkach pobranych w dniu ..... (data) oraz w dniu ..... (data) w odstępie co najmniej sześciu miesięcy, przy czym drugi termin przypadał w okresie 30 dni od wprowadzenia do miejsca kwarantanny,]		
oraz	nie przebywały wcześniej w gospodarstwie o niższym statusie;		
II.3.1.2.	były przetrzymywane stale co najmniej 60 dni w gospodarstwie, w którym w ostatnich 12 miesiącach nie zdiagnozowano przypadku zakaźnej brucelozy ( <i>Brucella ovis</i> ),		
<sup>(1)</sup> oraz	[w przypadku owiec w okresie 60 dni poprzedzających ich umieszczenie w miejscu kwarantanny, zgodnie z opisem w pkt II.3.3, owce poddano badaniu odczynem wiązania dopełniacza lub innemu badaniu o udokumentowanej równoważnej czułości i swoistości, w celu wykrycia zakaźnej brucelozy z wynikiem poniżej 50 ICFTU/ml;]		
II.3.1.3.	zgodnie z moją wiedzą nie pochodzą z gospodarstw, w których zgodnie z urzędowym systemem zgłaszania chorób i pisemnym oświadczeniem właściciela zdiagnozowano klinicznie wymienione poniżej choroby, ani też nie miały styczności ze zwierzętami z takiego gospodarstwa w okresach określonych w lit. od a) do d) poprzedzających ich umieszczenie w miejscu kwarantanny, o którym mowa w pkt II.3.3:		
a)	zakaźna bezmleczność u owiec lub kóz ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „dużej kolonii”), w ciągu ostatnich sześciu miesięcy;		
b)	paratuberkuloza lub serowaciejące zapalenie węzłów chłonnych w okresie ostatnich 12 miesięcy;		
c)	gruczołakowatość płuc w ciągu ostatnich trzech lat;		
<sup>(1)</sup>	[d) choroba maedi-visna owiec lub wirusowe zapalenie stawów/mózgu kóz w okresie ostatnich trzech lat;]		
<sup>(1)</sup> albo	[d) w okresie ostatnich 12 miesięcy: choroba maedi-visna owiec lub wirusowe zapalenie stawów/mózgu kóz, natomiast wszystkie zakażone zwierzęta zostały ubite, a u pozostałych zwierząt wykazano negatywną reakcję w kolejnych dwóch badaniach przeprowadzonych w odstępie co najmniej sześciu miesięcy;]		
II.3.2.	zostały poddane następującym badaniom, wykonanym na próbce krwi pobranej w ciągu 28 dni poprzedzających rozpoczęcie okresu kwarantanny, o którym mowa w pkt II.3.3, w kierunku:		

## PAŃSTWO:

## Nasienie owiec i kóz – sekcja A

II.	Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>— brucelozę (<i>B. melitensis</i>), w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, zgodnie z załącznikiem C do dyrektywy 91/68/EWG,</li> <li>— zakaźnej brucelozę (<i>Brucella ovis</i>), tylko w przypadku owiec, w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, zgodnie z załącznikiem D do dyrektywy 91/68/EWG, lub innemu badaniu o udokumentowanej równoważnej czułości i swoistości,</li> <li>— chorobie granicznej, zgodnie z pkt 1.4 lit. c) rozdziału II pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;</li> </ul>		
II.3.3.	pomyślnie przeszły kwarantannę trwającą co najmniej 28 dni w miejscu kwarantanny zatwierdzonym do tego celu przez właściwy organ i w okresie tym		
II.3.3.1.	w miejscu kwarantanny obecne były jedynie zwierzęta o tym samym statusie zdrowotnym;		
II.3.3.2.	zwierzęta przeszły następujące badania wykonane przez laboratorium zatwierdzone przez właściwy organ państwa wywozu na próbkach pobranych nie wcześniej niż 21 dni po umieszczeniu zwierząt w miejscu kwarantanny, w kierunku: <ul style="list-style-type: none"> <li>— brucelozę (<i>B. melitensis</i>), w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, zgodnie z załącznikiem C do dyrektywy 91/68/EWG,</li> <li>— zakaźnej brucelozę (<i>Brucella ovis</i>), tylko w przypadku owiec, w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, zgodnie z załącznikiem D do dyrektywy 91/68/EWG, lub inne badanie o udokumentowanej równoważnej czułości i swoistości,</li> <li>— choroby granicznej zgodnie z pkt 1.6 rozdziału II pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;</li> </ul>		
II.3.4.	co najmniej raz w roku były poddawane z wynikiem ujemnym rutynowym badaniom w kierunku: <ul style="list-style-type: none"> <li>— brucelozę (<i>B. melitensis</i>) zgodnie z załącznikiem C do dyrektywy 91/68/EWG,</li> <li>— zakaźnej brucelozę (<i>Brucella ovis</i>), zgodnie z załącznikiem D do dyrektywy 91/68/EWG, lub innemu badaniu o udokumentowanej równoważnej czułości i swoistości, jedynie w przypadku owiec,</li> <li>— choroby granicznej, zgodnie z pkt 5 lit. c) rozdziału II pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG.</li> </ul>		
II.4.	Nasienie przeznaczone na wywóz zostało pozyskane od baranów/kozłów <sup>(1)</sup> , które:		
II.4.1.	zostały wprowadzone do zatwierdzonego centrum pozyskiwania nasienia po uzyskaniu wyraźnej zgody lekarza weterynarii centrum;		
II.4.2.	nie wykazywały klinicznych objawów choroby w dniu wprowadzenia do zatwierdzonego centrum pozyskiwania nasienia ani w dniu pozyskania nasienia;		
( <sup>1</sup> )	[II.4.3. nie były szczepione przeciwko pryszczycy w okresie 12 miesięcy poprzedzających dzień pozyskania nasienia;]		
( <sup>1</sup> ) albo	[II.4.3. były szczepione przeciwko pryszczycy przynajmniej 30 dni przed pozyskaniem, a 5 % (minimum pięć słomek) nasienia z każdego pozyskania zostało poddane testowi izolacji wirusa w kierunku pryszczycy z wynikiem ujemnym;]		
II.4.4.	w przypadku pozyskania nasienia świeżego przebywały w zatwierdzonym centrum pozyskiwania nasienia nieprzerwanie przez przynajmniej 30 dni poprzedzających pozyskanie nasienia;		
II.4.5.	nie były wykorzystywane w naturalny sposób po ich umieszczeniu w miejscu kwarantanny, o którym mowa w pkt II.3.3, do dnia pozyskania nasienia włącznie;		
II.4.6.	były przetrzymywane w zatwierdzonych centrach pobierania nasienia:		
II.4.6.1.	które pozostawały wolne od pryszczycy przez przynajmniej trzy miesiące przed pozyskaniem nasienia i 30 dni po pozyskaniu lub, w przypadku nasienia świeżego, do dnia wysyłki, przy czym przynajmniej przez 30 dni poprzedzających dzień pozyskania nasienia w promieniu 10 km od centrum nie odnotowano żadnego przypadku pryszczycy;		
II.4.6.2.	które w okresie rozpoczynającym się 30 dni przed pozyskaniem nasienia i kończącym się 30 dni po pozyskaniu lub, w przypadku nasienia świeżego, do dnia wysyłki, były wolne od brucelozy ( <i>B. melitensis</i> ), zakaźnej brucelozy ( <i>Brucella ovis</i> ), wągliką i wścieklizny;		

## PAŃSTWO:

## Nasienie owiec i kóz – sekcja A

II.	Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(1)	[II.4.7. pozostawały w państwie wywozu przez przynajmniej sześć miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie nasienia przeznaczonego na wywóz;]		
(1) albo	[II.4.7. w ciągu ostatnich sześciu miesięcy poprzedzających pozyskanie nasienia spełniały warunki zdrowotne zwierząt mające zastosowanie do dawców, których nasienie jest przeznaczone na wywóz do Unii i zostały przywiezione do państwa wywozu przynajmniej 30 dni przed pozyskaniem nasienia z ..... (2);]		
(1)	[II.4.8. pozostawały w państwie lub strefie wolnej od choroby niebieskiego języka przez co najmniej 60 dni poprzedzających pozyskanie nasienia i w trakcie jego pozyskiwania;]		
(1) albo	[II.4.8. w okresie sezonowo wolnym od choroby niebieskiego języka pozostawały na obszarze sezonowo wolnym od choroby niebieskiego języka przez co najmniej 60 dni poprzedzających pozyskanie nasienia i w trakcie jego pozyskiwania;]		
(1) albo	[II.4.8. były trzymane w zakładzie chronionym przed wektorami przez co najmniej 60 dni poprzedzających pozyskanie nasienia oraz w trakcie jego pozyskiwania;]		
(1) albo	[II.4.8. zostały poddane badaniu serologicznemu na obecność przeciwciał przeciwko grupie wirusów wywołujących chorobę niebieskiego języka, wykonanemu zgodnie z podręcznikiem badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych OIE, z wynikiem ujemnym, przynajmniej co 60 dni w ciągu całego okresu pozyskiwania nasienia oraz w okresie od 21 do 60 dni po ostatnim pozyskaniu nasienia do niniejszej przesyłki;]		
(1) albo	[II.4.8. zostały poddane badaniu identyfikacji czynnika chorobowego w kierunku wirusa choroby niebieskiego języka, wykonanemu zgodnie z podręcznikiem badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych, z wynikiem ujemnym, na próbkach krwi pobranych na początku i na końcu okresu pozyskiwania nasienia do niniejszej przesyłki, oraz przynajmniej co 7 dni (test izolacji wirusa) lub przynajmniej co 28 dni (test PCR) w trakcie pozyskiwania nasienia do tej przesyłki;]		
	II.4.9. przebywały w państwie wywozu,		
(1)(5)	[II.4.9.1. które zgodnie z urzędowymi ustaleniami jest wolne od krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD).]		
(1) albo	[II.4.9.1. w którym urzędowo stwierdzono występowanie następujących serotypów krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD): ..... i zostały poddane, w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, następującym badaniom:		
(1)	[dwukrotnie, w odstępach czasu nie dłuższych niż 12 miesięcy, badaniu serologicznemu (6) w zatwierdzonym laboratorium, na próbkach krwi pobranej przed pozyskaniem niniejszej przesyłki nasienia oraz co najmniej 21 dni po jej pozyskaniu.]		
(1) albo	[badaniu serologicznemu (6) w celu wykrycia przeciwciał przeciwko grupie wirusów EHDV, przeprowadzonemu na próbkach pobranych w odstępach nie dłuższych niż 60 dni w ciągu całego okresu pozyskiwania nasienia oraz w okresie od 21 do 60 dni po ostatnim pozyskaniu nasienia do niniejszej przesyłki.]		
(1) albo	[badaniu identyfikacji czynnika chorobotwórczego (6) wykonanemu w zatwierdzonych laboratoriach na próbkach krwi pobranych na początku i na końcu okresu pozyskiwania nasienia do niniejszej przesyłki i przynajmniej co 7 dni (test izolacji wirusa) lub przynajmniej co 28 dni (test PCR) podczas okresu pozyskiwania nasienia do tej przesyłki.]]		
II.5.	Nasienie przeznaczone na wywóz:		
	II.5.1. zostało pozyskane po dacie zatwierdzenia centrum pozyskiwania nasienia przez właściwy organ państwa wywozu;		
	II.5.2. zostało pozyskane, przetworzone, konserwowane, przechowywane i przewożone zgodnie z wymaganiami dotyczącymi nasienia określonymi w rozdziale III pkt I załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;		
(1)	[II.5.3. wymagania rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;]		
(1) albo	[II.5.3. spełnia wymagania rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a jego miejscem przeznaczenia jest państwo członkowskie, którego całość lub część terytorium korzysta z przepisów ustanowionych w lit. b) lub c) rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, natomiast zwierzęta będące dawcami spełniają wymagania dotyczące trzęsawki w ramach gwarancji przewidzianych w krajowym programie zwalczania trzęsawki, o którym mowa we wspomnianych punktach, oraz w ramach gwarancji (7) wymaganych przez państwo członkowskie będące miejscem przeznaczenia;]		
	II.5.4. zostało wysłane do miejsca załadunku w zaplombowanym pojemniku zgodnie z wymaganiami dotyczącymi nasienia mającego stanowić przedmiot handlu określonymi w rozdziale III pkt I ppkt 1.4 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG oraz opatrzone numerem wskazanym w rubryce I.23;		
(1)	[II.6. do nasienia nie dodano antybiotyków.]		

## PAŃSTWO:

## Nasienie owiec i kóz – sekcja A

II.	Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(1) albo	[II.6. do nasienia dodano następujący antybiotyk lub połączenie antybiotyków do uzyskania w rozcieńczonym końcowo nasieniu stężenie nie mniejsze niż <sup>(6)</sup> : ..... ]		
	<i>Uwagi</i>		
	<b>Część I:</b>		
	Rubryka I.6: <i>Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE</i> : wypełnić jedynie w przypadku świadectwa dla przesyłki tranzytowej		
	Rubryka I.11: <i>Miejsce pochodzenia</i> odpowiada zatwierdzonemu centrum pozyskiwania nasienia, z którego pochodzi nasienie, znajdującemu się w wykazie zgodnym z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG na stronie internetowej Komisji: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .		
	Rubryka I.22: Liczba opakowań musi odpowiadać liczbie pojemników.		
	Rubryka I.23: Wskazać oznakowanie pojemnika i numer plomby.		
	Rubryka I.26: Wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywozowe.		
	Rubryka I.27: Wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywozowe.		
	Rubryka I.28: <i>Gatunek</i> : wybrać „ <i>Ovis aries</i> ” lub „ <i>Capra hircus</i> ”, stosownie do przypadku.		
	<i>Tożsamość dawcy</i> odpowiada urzędowemu oznakowaniu zwierzęcia.		
	<i>Data pozyskania</i> wpisać w następującym formacie: dd.mm.rrrr.		
	<i>Numer zatwierdzenia centrum</i> odpowiada numerowi zatwierdzenia centrum pozyskiwania nasienia, wskazanego w rubryce I.11.		
	<b>Część II:</b>		
	(1) Niepotrzebne skreślić.		
	(2) Tylko państwa trzecie wymienione w załączniku I do decyzji 2010/472/UE.		
	(3) Badania wykonuje się zgodnie z załącznikiem C do dyrektywy 91/68/EWG.		
	(4) Tylko dla terytorium oznaczonego symbolem „V” w kolumnie 6 części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010 (Dz.U. L 73 z 20.3.2010, s. 1).		
	(5) Zob. uwagi dotyczące danego państwa wywozu, zamieszczone w załączniku I do decyzji 2010/472/UE.		
	(6) Normy dotyczące badań diagnostycznych w kierunku wirusa EHD są opisane w rozdziale 2.1.3 podręcznika badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych OIE.		
	(7) Dodatkowe gwarancje ustanowione w art. 2 rozporządzenia (WE) nr 546/2006 (Dz.U. L 94 z 1.4.2006, s. 28).		
	(8) Wpisać nazwy i stężenia.		
Urzędowy lekarz weterynarii (*)			
	Imię i nazwisko (wielkimi literami):	Kwalifikacje i tytuł:	
	Data:	Podpis:	
	Pieczęć:		
(*) Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku.;			



3) załącznik III otrzymuje brzmienie::

„ZAŁĄCZNIK III

**Wykaz państw trzecich lub części ich terytoriów, z których państwa członkowskie dopuszczają przywóz przesyłek komórek jajowych i zarodków owiec i kóz**

Kod ISO	Nazwa państwa trzeciego	Uwagi	
		Określenie terytorium (w stosownych przypadkach)	Dodatkowe gwarancje
AU	Australia		Dodatkowe gwarancje dotyczące badania określonego w pkt II.2.6.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku IV część 2 są obowiązkowe.
CA	Kanada		Dodatkowe gwarancje dotyczące badania określonego w pkt II.2.6.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku IV część 2 są obowiązkowe.
CH	Szwajcaria (*)		
CL	Chile		
GL	Grenlandia		
HR	Chorwacja		
IS	Islandia		
NZ	Nowa Zelandia		
PM	Saint-Pierre i Miquelon		
US	Stany Zjednoczone		Dodatkowe gwarancje dotyczące badania określonego w pkt II.2.6.1 wzoru świadectwa zdrowia ustanowionego w załączniku IV część 2 są obowiązkowe.

(\*) Świadectwa zgodne z Umową między Wspólnotą Europejską i Konfederacją Szwajcarską dotyczącą handlu produktami rolnymi, zatwierdzoną decyzją 2002/309/WE, Euratom.”

4) część 2 załącznika IV otrzymuje brzmienie:

„CZĘŚĆ 2

**Wzór świadectwa zdrowia na przywóz przesyłek komórek jajowych i zarodków owiec i kóz**

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres  Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a.			
			I.3. Właściwy organ centralny					
			I.4. Właściwy organ lokalny					
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres  Kod pocztowy Tel.		I.6. Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE Imię i nazwisko Adres  Kod pocztowy Tel.					
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10. Region przeznaczenia	Kod
	I.11. Miejsce pochodzenia		I.12. Miejsce przeznaczenia					
	Nazwa		Numer zatwierdzenia		Nazwa			
	Adres		Numer zatwierdzenia		Adres			
	Nazwa		Numer zatwierdzenia		Kod pocztowy			
	Adres		Numer zatwierdzenia					
I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu						
I.15. Środek transportu		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE						
Samolot <input type="checkbox"/>		Statek <input type="checkbox"/>		Kolej <input type="checkbox"/>				
Samochód <input type="checkbox"/>		Inne <input type="checkbox"/>		I.17.				
Oznakowanie								
Dokumenty towarzyszące								
I.18. Opis towaru				I.19. Kod towaru (kod HS)				
				05 11 99 85				
						I.20. Ilość		
I.21.				I.22. Liczba opakowań				
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika				I.24.				
I.25. Cel certyfikacji:								
Sztuczny rozród <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego <input type="checkbox"/>				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>				
Państwo trzecie		Kod ISO						
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		Rasa	Kategoria	Tożsamość dawcy	Data pozyskania	Data zamrożenia	Numer zatwierdzenia zespołu	
							Ilość	

## PAŃSTWO:

## Komórki jajowe/zarodki owiec i kóz

Część II: Zaświadczenie

II.	Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, zaświadczam, że:			
II.1.	Państwo wywozu .....	(nazwa państwa wywozu) <sup>(2)</sup>	
	II.1.1.	było wolne od księgosuszu, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i gorączki doliny Rift w okresie 12 miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> przeznaczonych na wywóz i do dnia ich wysyłki do Unii oraz że w tym samym okresie nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciwko tym chorobom;	
<sup>(1)</sup>	[II.1.2.	było wolne od pryszczycy w okresie 12 miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> oraz że w tym samym okresie nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciwko pryszczycy.	
<sup>(1)</sup> albo	[II.1.2.	nie było wolne od pryszczycy w okresie 12 miesięcy bezpośrednio poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> lub w tym samym okresie przeprowadzano szczepienia przeciwko pryszczycy, a dawczyni pochodziły z gospodarstw, w których żadne ze zwierząt nie było szczepione przeciwko pryszczycy w ciągu 30 dni poprzedzających pozyskanie, ani żadne ze zwierząt gatunków podatnych nie wykazało klinicznych objawów pryszczycy w ciągu 30 dni poprzedzających pozyskanie i przynajmniej 30 dni następujących po pozyskaniu komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> , które zostały pozyskane bez naruszenia osłonki przejrzystej (zona pellucida).]	
II.2.	Komórki jajowe/zarodki <sup>(1)</sup> przeznaczone na wywóz:		
	II.2.1.	zostały pozyskane/wyprodukowane <sup>(1)</sup> i przetworzone w miejscu, wokół którego w promieniu co najmniej 10 km nie wystąpiła pryszczycy, pęcherzykowe zapalenie jamy ustnej ani gorączka doliny Rift w ciągu 30 dni bezpośrednio poprzedzających dzień ich pozyskania;	
	II.2.2.	były stale przechowywane w zatwierdzonych pomieszczeniach, wokół których w promieniu 10 km nie wystąpiła pryszczycy, pęcherzykowe zapalenie jamy ustnej ani gorączka doliny Rift w okresie od dnia ich pozyskania do 30 dni po ich pozyskaniu;	
	II.2.3.	zostały pozyskane/wyprodukowane <sup>(1)</sup> przez zespół opisany w rubryce I.11, zatwierdzony i nadzorowany zgodnie z warunkami zatwierdzenia i nadzoru zespołów pozyskiwania zarodków i zespołów produkcji zarodków ustanowionymi w rozdziale I pkt III załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;	
	II.2.4.	spełniają warunki dotyczące komórek jajowych i zarodków ustanowione w rozdziale III pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;	
	II.2.5.	pochodzą od owiec/kóz <sup>(1)</sup> , które:	
<sup>(1)</sup>	[II.2.5.1.	pozostawały w państwie lub strefie wolnej od choroby niebieskiego języka przez co najmniej 60 dni poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> i w trakcie ich pozyskiwania;]	
<sup>(1)</sup> albo	[II.2.5.1.	w okresie sezonowo wolnym od choroby niebieskiego języka pozostawały na obszarze sezonowo wolnym od choroby niebieskiego języka;]	
<sup>(1)</sup> albo	[II.2.5.1.	były chronione przed wektorem przez co najmniej 60 dni poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> oraz w trakcie ich pozyskiwania;]	
<sup>(1)</sup> albo	[II.2.5.1.	zostały poddane badaniu serologicznemu dla wykrycia przeciwciał przeciwko grupie wirusów wywołujących chorobę niebieskiego języka, przeprowadzonemu zgodnie z podręcznikiem badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych, z wynikiem ujemnym, między 21 a 60 dniem od dnia pozyskania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> ;]	
<sup>(1)</sup> albo	[II.2.5.1.	zostały poddane badaniu identyfikacji czynnika chorobowego w kierunku wirusa choroby niebieskiego języka, wykonanemu zgodnie z podręcznikiem badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych, z wynikiem ujemnym, na próbkach krwi pobranych w dniu pozyskania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> lub w dniu uboju;]	
	II.2.5.2.	zgodnie z moją wiedzą nie pochodzą z gospodarstw, w których zgodnie z urzędowym systemem zgłaszania chorób i pisemnym oświadczeniem właściciela zdiagnozowano klinicznie wymienione poniżej choroby, ani też nie miały styczności ze zwierzętami z takiego gospodarstwa w okresach określonych w lit. od a) do d) poprzedzających dzień pozyskania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> przeznaczonych na wywóz:	
	a)	zakaźna bezmleczność owiec lub kóz ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „dużej kolonii”) w ciągu ostatnich sześciu miesięcy;	
	b)	paratuberkuloza i serowaciejące zapalenie węzłów chłonnych w ciągu ostatnich 12 miesięcy;	
	c)	gruczolakowatość płuc w ciągu ostatnich trzech lat;	
<sup>(1)</sup>	[d)	choroba maedi-visna owiec lub wirusowe zapalenie stawów/mózgu kóz w okresie ostatnich trzech lat;]	
<sup>(1)</sup> albo	[d)	w okresie ostatnich 12 miesięcy: choroba maedi-visna owiec lub wirusowe zapalenie stawów/mózgu kóz, natomiast wszystkie zakażone zwierzęta zostały ubite, a u pozostałych zwierząt wykazano negatywną reakcję w kolejnych dwóch badaniach przeprowadzonych w odstępie co najmniej sześciu miesięcy;]	

## PAŃSTWO:

## Komórki jajowe/zarodki owiec i kóz

II.	Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	II.2.5.3.		nie wykazywały klinicznych objawów choroby w dniu pozyskania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> ;
<sup>(1)</sup> / <sup>(4)</sup>	II.2.5.4.		pochodzą z regionu opisanego w rubryce I.8, który został urzędowo uznany za wolny od brucelozы ( <i>B. melitensis</i> ), oraz]
<sup>(1)</sup> albo	II.2.5.4.		należały do gospodarstwa, które uzyskało i utrzymało status urzędowo uznanego za wolne od brucelozы ( <i>B. melitensis</i> ), zgodnie z dyrektywą 91/68/EWG, oraz]
<sup>(1)</sup> albo	II.2.5.4.		pochodzą z gospodarstwa, w którym wszystkie zwierzęta podatne na brucelozę ( <i>B. melitensis</i> ) były wolne od jakichkolwiek klinicznych czy innych objawów tej choroby przez okres ostatnich 12 miesięcy, żadna owca ani koza nie została zaszczerpiona przeciwko tej chorobie, oprócz tych, którym podano szczepionkę Rev. 1 ponad dwa lata temu, oraz wszystkie owce i kozy powyżej szóstego miesiąca życia zostały poddane co najmniej dwóm badaniom <sup>(3)</sup> z wynikiem ujemnym, przeprowadzonym na próbkach pobranych w dniu ..... (data) oraz w dniu ..... (data) w odstępie co najmniej sześciu miesięcy, przy czym drugi termin przypadał w okresie 30 dni przed pozyskaniem komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> .]
oraz			nie przebywały wcześniej w gospodarstwie o niższym statusie;
<sup>(1)</sup>	II.2.5.5.		pozostawały w państwie wywozu przez co najmniej sześć miesięcy poprzedzających dzień pozyskania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> przeznaczonych na wywóz;]
<sup>(1)</sup> albo	II.2.5.5		w ciągu ostatnich sześciu miesięcy poprzedzających pozyskanie komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> spełniały warunki zdrowotne zwierząt mające zastosowanie do dawczyń, których komórki jajowe/zarodki <sup>(1)</sup> są przeznaczone na wywóz do Unii i zostały przywiezione do państwa wywozu przynajmniej 30 dni przed pozyskaniem komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> z ..... <sup>(2)</sup> ];]
	II.2.6.		zostały pozyskane/wyprodukowane <sup>(1)</sup> w państwie wywozu,
<sup>(1)</sup>	II.2.6.1.		które zgodnie z urzędowymi ustaleniami jest wolne od krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD);]
<sup>(1)</sup> / <sup>(5)</sup> albo	II.2.6.1.		w którym urzędowo stwierdzono występowanie następujących serotypów krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD): ..... i zostały poddane, w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, następującym badaniom:
<sup>(1)</sup>			[dwukrotnie, w odstępach czasu nie dłuższych niż 12 miesięcy, badaniu serologicznemu <sup>(6)</sup> w zatwierdzonym laboratorium, na próbkach krwi pobranej przed pozyskaniem komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> do niniejszej przesyłki oraz nie wcześniej niż 21 dni po ich pozyskaniu;]
<sup>(1)</sup> albo			[badaniu serologicznemu <sup>(6)</sup> w celu wykrycia przeciwciał dla grupy wirusów EHDV, przeprowadzonemu na próbkach pobranych w odstępach nie dłuższych niż 60 dni w ciągu całego okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> oraz w okresie od 21 do 60 dni po ostatnim ich pozyskaniu do niniejszej przesyłki;]
<sup>(1)</sup> albo			[badaniu identyfikacji czynnika chorobotwórczego <sup>(6)</sup> wykonanemu w zatwierdzonych laboratoriach na próbkach krwi pobranych na początku i końcu okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków <sup>(1)</sup> do niniejszej przesyłki i przynajmniej co 7 dni (dla testu izolacji wirusa) lub przynajmniej co 28 dni (dla testu PCR) podczas tego okresu;]
<sup>(1)</sup>	II.2.8.		spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;]
<sup>(1)</sup> albo	II.2.8.		spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a ich miejscem przeznaczenia jest państwo członkowskie, którego całość lub część terytorium korzysta z przepisów ustanowionych w lit. b) lub c) rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, i zwierzęta będące dawcami spełniają wymagania dotyczące trzęsawki w ramach gwarancji przewidzianych w krajowym programie zwalczania trzęsawki, o którym mowa we wspomnianym punkcie oraz w ramach gwarancji <sup>(7)</sup> wymaganych przez państwo członkowskie będące miejscem przeznaczenia;]
	II.2.9.		zostały pozyskane/wyprodukowane <sup>(1)</sup> po dniu, w którym właściwe organy państwa wywozu zatwierdziły zespół pozyskiwania zarodków;
	II.2.10.		były przetworzone i przechowywane w zatwierdzonych warunkach przez co najmniej 30 dni bezpośrednio po ich pozyskaniu/produkcji <sup>(1)</sup> oraz przewożone w warunkach ustanowionych dla komórek jajowych i zarodków w rozdziale III pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;
	II.2.11.		zostały wysłane do miejsca załadunku w zaplombowanym pojemniku zgodnie z wymaganiami ustanowionymi dla transportu zarodków w rozdziale III pkt II ppkt 6 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG oraz opatrzone numerem wskazanym w rubryce I.23;
<sup>(9)</sup>	II.2.12.		zostały uzyskane w drodze sztucznego zapłodnienia/w wyniku zapłodnienia <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> z użyciem nasienia pochodzącego z centrów pozyskiwania nasienia
<sup>(1)</sup>	II.2.12.1.		zatwierdzonych zgodnie z art. 11 ust. 2 dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państwa członkowskiego Unii Europejskiej; a nasienie spełnia wymagania określone w dyrektywie 92/65/EWG.]
<sup>(1)</sup> albo	II.2.12.1.		zatwierdzonych zgodnie z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państw trzech lub części ich terytoriów wymienionych w załączniku I do decyzji 2010/472/UE, a nasienie spełnia wymagania określone w części 2 załącznika II do tej decyzji.]

## PAŃSTWO:

## Komórki jajowe/zarodki owiec i kóz

II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p><i>Uwagi</i></p> <p><b>Część I:</b></p> <p>Rubryka I.6: <i>Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE</i>: wypełnić jedynie w przypadku świadectwa dla przesyłki tranzytowej.</p> <p>Rubryka I.11: <i>Miejsce pochodzenia</i> odpowiada zatwierdzonemu zespołowi pozyskiwania zarodków lub zespołowi produkcji zarodków, w którym pozyskano/wyprodukowano, przetworzono i przechowywano komórki jajowe/zarodki, znajdującemu się w wykazie zgodnym z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG na stronie internetowej Komisji: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>Rubryka I.22: Liczba opakowań musi odpowiadać liczbie pojemników.</p> <p>Rubryka I.23: Wskazać oznakowanie pojemnika i numer plomby.</p> <p>Rubryka I.26: Wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywozowe.</p> <p>Rubryka I.27: Wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywozowe.</p> <p>Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: wybrać „<i>Ovis aries</i>” lub „<i>Capra hircus</i>”, stosownie do przypadku.</p> <p><i>Kategoria</i>: wskazać, czy chodzi o: zarodki uzyskane metodą <i>in vivo</i>, komórki jajowe uzyskane metodą <i>in vivo</i>, zarodki uzyskane metodą <i>in vitro</i> lub zarodki poddane mikromanipulacji.</p> <p><i>Tożsamość dawcy</i> odpowiada urzędowemu oznakowaniu zwierzęcia.</p> <p><i>Datę pozyskania</i> wskazać w przypadku zarodków uzyskanych metodą <i>in vivo</i> i wpisać ją w następującym formacie: dd.mm.rrrr.</p> <p><i>Datę zamrożenia</i> wpisać w następującym formacie: dd.mm.rrrr.</p> <p><i>Nr zatwierdzenia zespołu</i>: odpowiada zatwierdzonemu zespołowi pozyskiwania zarodków lub zespołowi produkcji zarodków, w którym pozyskano/wyprodukowano, przetworzono i przechowywano komórki jajowe/zarodki, znajdującemu się w wykazie zgodnym z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG na stronie internetowej Komisji: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p><b>Część II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(<sup>2</sup>) Tylko państwa trzecie lub części ich terytoriów wymienione w załączniku I do decyzji 2010/472/UE.</p> <p>(<sup>3</sup>) Badania wykonuje się zgodnie z załącznikiem C do dyrektywy 91/68/EWG.</p> <p>(<sup>4</sup>) Tylko dla terytorium oznaczonego symbolem „V” w kolumnie 6 w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010 (Dz.U. L 73 z 20.3.2010).</p> <p>(<sup>5</sup>) Zob. uwagi dotyczące danego państwa wywozu lub części jego terytorium, zamieszczone w załączniku III do decyzji 2010/472/UE.</p> <p>(<sup>6</sup>) Normy dotyczące badań diagnostycznych w kierunku wirusa EHD są opisane w rozdziale 2.1.3 podręcznika badań diagnostycznych i szczepionek dla zwierząt lądowych OIE.</p> <p>(<sup>7</sup>) Dodatkowe gwarancje ustanowione w art. 2 rozporządzenia (WE) nr 546/2006 (Dz.U. L 94 z 1.4.2006, s. 28).</p> <p>(<sup>8</sup>) Tylko zatwierdzone centra pozyskiwania nasienia wymienione zgodnie z art. 11 ust. 4 oraz art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG na stronach internetowych Komisji:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a>;  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(<sup>9</sup>) Nie stosuje się do komórek jajowych.</p>		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii (*)</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p> <p>(*) Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku.</p>		