

## ПРИЛОЖЕНИЕ IV

Ембриони, получени *in vitro* от домашни животни от рода на едрия рогат добитък, заченати с използване на сперма от центрове за събиране и съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител

## ДЪРЖАВА

## Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I: Детайли за изпратената пратка	I.1. Изпращач		I.2.		I.2.a. Местен референтен номер			
	<input type="checkbox"/> Име		I.3. Централен компетентен орган					
	Адрес		I.4. Местен компетентен орган					
	Пощенски код							
	I.5. Получател		I.6.					
	Име							
	Адрес							
	Пощенски код							
	I.7. Страна на произход		Код по ISO		I.8. Район на произход		Код	
					I.9. Страна по местоназначение		Код по ISO	
					I.10. Район по местоназначение		Код	
	I.11. Място на произход		I.12. Назначение					
<input type="checkbox"/> Екип за ембриони		<input type="checkbox"/> Стопанство <input type="checkbox"/> Екип за ембриони <input type="checkbox"/> Одобрена организация <input type="checkbox"/>						
Име		Номер на одобрение		Име		Номер на одобрение		
Адрес				Адрес				
Име		Номер на одобрение		Пощенски код				
Адрес								
Име		Номер на одобрение						
Адрес								
I.13.		I.14. Очаквана дата и час на пристигане						
I.15. Транспортни средства		I.16.						
Самолет <input type="checkbox"/>		Кораб <input type="checkbox"/>		Влак <input type="checkbox"/>				
Пътно превозно средство <input type="checkbox"/>		Друго <input type="checkbox"/>		I.17.				
Идентификация:								
Препратки към документи:								
I.18. Описание на стоката		I.19. Код на стоката по ХС						
				I.20. Количество				
I.21		I.22. Брой пакети						
I.23. Идентификация на контейнера/Номер на печата		I.24						
I.25. Стоката е сертифицирана за		<input type="checkbox"/> Изкуствено размножаване						
I.26. За транзит за трета страна vis-à-vis ЕС		<input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС		<input type="checkbox"/>		
трета страна		Код по ISO		Окончателен внос				
I.28. Идентификация на животните/продуктите								
Вид (Научно наименование)		Идентификационен знак		Категория				

## ДЪРЖАВА

## In vitro произведени ембриони от едър рогат добитък чрез използване на сперма от центрове, одобрени от страната износител

Част II: Сертификация	II. Здравна информация <input type="checkbox"/>	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б. Местен референтен номер
	<p>Аз, долуподписаният, официален ветеринарен лекар на правителството на ....., (добавя се името на държавата на износа)</p> <p>удостоверявам, че:</p> <p>1.1. екипът за събиране на ембриони, идентифициран по-горе:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>— е осъществил производството, обработката, съхраняването и транспорта на описаните по-горе ембриони в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>— е бил обект на инспекции от официален ветеринарен лекар, най-малко два пъти годишно;</li> </ul> <p>1.2. ембрионите, които се изнасят, са произведени в страната на износа, в която съгласно официалните заключения:</p> <p>1.2.1. не е имало случаи на чума по говедата през последните 12 месеца непосредствено преди тяхното събиране;</p> <p>1.2.2.</p> <p>1.2.2.1. или не е имало случаи на шап през последните 12 месеца непосредствено преди тяхното производство и не е извършена ваксинация против шап през този период <sup>(1)</sup>;</p> <p>1.2.2.2. или е имало случаи на шап през последните 12 месеца непосредствено преди тяхното производство и/или е извършена ваксинация против шап през този период, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ембрионите са произведени без проникване по <i>zona pellucida</i>,</li> <li>— ембрионите са съхранявани при одобрени условия за най-малко 30 дни непосредствено след тяхното производство, и</li> <li>— женските донори идват от предприятия, в които нито едно животно не е ваксинирано против шап през 30-те дни преди събирането и нито едно животно от податлив вид не е показало клинични признаци за шап през 30-те дни преди и поне 30 дни след като оцитите са били събрани <sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p>1.3. Използваните в производството на ембриони оцити, които се изнасят, са събрани от женски донори, съответстващи на следните изисквания:</p> <p>1.3.1. женските донори:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— са били държани в страна или зона, в която не имало случаи на син език най-малко 60 дни преди и по време на събирането на оцитите <sup>(1)</sup>,</li> </ul> <p>или</p> <p>1.3.2.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— са били отглеждани свободно през сезонен период или защитени от съответния носител на <i>Culicoides</i> за най-малко 60 дни преди и по време на събирането на оцитите и ембрионите са били произведени без проникване до <i>zona pellucida</i>, освен ако донорите са преминали серологичен тест за откриване на антитела за вирусната група син език, извършени в съответствие с Ръководство за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21 и 60 дни след събирането и дали отрицателни резултати, както и ембрионите да са били съхранявани за най-малко 30 дни <sup>(1)</sup>,</li> </ul> <p>или</p> <p>1.3.3.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— са преминали серологичен тест за откриване на антитела за вирусната група син език, извършени в съответствие с Ръководство за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21 и 60 дни след събирането и дали отрицателни резултати, както и ембрионите да са били съхранявани за най-малко 30 дни <sup>(1)</sup>,</li> </ul> <p>или</p> <p>1.3.4.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— са преминали идентификационен тест за агенти, извършен в съответствие с Ръководство за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни, върху кръвна проба, взета в деня на събирането или в деня на клането и дали отрицателни резултати — като в последния случай ембрионите са произведени без проникване до <i>zona pellucida</i> <sup>(1)</sup>;</li> </ul>		

## 1.4.

- 1.4.1. в радиус от 10 km от помещението, от които оцитите, използвани в производство на изнасяните ембриони, са били събрани и обработени, съгласно официалните заключения не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикуларен стоматит, треска от долината на Рифт или заразна пневмония по говедата през 30-те дни непосредствено преди тяхното събиране и в случая на ембриони, сертифицирани съгласно 11.2.2.2., и в 30-те дни след тяхното събиране;
- 1.4.2. от времето на събиране до 30 дни след това, ембрионите, които се изнасят, са били съхранявани по всяко време в одобрени помещения, в радиус от 10 km от които, съгласно официалните заключения, не е имало случаи на шап, везикуларен стоматит или треска от долината на Рифт;

## 1.5. донорите на оцити, използвани в производството на ембрионите, които се изнасят:

- 1.5.1. са се намирали, през 30-те дни непосредствено преди събирането на оцитите, в помещения, в радиус 10 km от които, съгласно официалните заключения, не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, заразен везикуларен стоматит, треска от долината на Рифт или заразна пневмония по говедата;
- 1.5.2. не са показали клинични признаци на заболяване в деня на събирането;
- 1.5.3. прекарвали са шестте месеца непосредствено преди събирането на територията на страната износител в не повече от две стада:
- които, съгласно официалните заключения, не са имали случаи на туберкулоза през това време,
  - които, съгласно официалните заключения, не са имали случаи на бруцелоза през това време,
  - които не са имали случаи на ензоотична левкоза по говедата или в които животните не са показали клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години,
  - в които нито едно животно от рода на едрия рогат добитък не е показало клинични признаци на заразен ринотрахеит/заразен пустиларен вулвовагинит през предходните 12 месеца;

1.6. за ембрионите, които ще се изнасят, се предоставят следните допълнителни гаранции <sup>(?)</sup>:

- 1.6.1. или ембрионите, които се изнасят, са произведени в страната износител, в която, съгласно официалните заключения, няма случаи на болестта Акабан <sup>(1)</sup>,
- 1.6.2. или ембрионите са произведени в страната износител, в която, съгласно официалните заключения, има случаи на болестта Акабан <sup>(1)</sup>, и
- ембрионите са произведени без проникване до *zona pellucida*,
  - ембрионите са съхранявани при одобрени условия най-малко 30 дни непосредствено след тяхното производство, и
  - донорите на оцити, използвани в производството на ембриони, са преминали серумен неутрализиращ тест за болестта Акабан, който е дал отрицателни резултати и е извършен чрез кръвна проба, взета не по-малко от 21 дни след тяхното събиране или идентификационен тест за агенти, извършен в съответствие с Ръководство за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни върху кръвна проба, взета в деня на клането <sup>(1)</sup>;

1.7. ембрионите, които ще се изнасят, са били заченати чрез *in vitro* оплождане, с използване на сперма от центрове за събиране и съхранение на сперма, събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на страна, изброена в приложение I към Решение 2004/639/ЕИО на Комисията <sup>(2)</sup>, или от компетентен орган на държава-членка на Европейската общност.

## Бележки:

- <sup>(1)</sup> Ненужното да се зачеркне.
- <sup>(2)</sup> (Клетката отговаря на № 1.28 в Част I):  
Идентификационен знак: отговарящ на идентификацията кравите донори и датата на събиране.  
Категория: да се уточни: а) проникване или б) липса на проникване до *zona pellucida*.
- <sup>(3)</sup> Виж бележките за съответната страна износител в приложение I към Решение 2006/168/ЕО.
- <sup>(4)</sup> Подписът и печатът трябва да бъдат различен цвят от този на отпечатания формуляр.
- <sup>(5)</sup> ОВ L 292, 15.9.2004 г., стр. 21.

## NB: Настоящият сертификат трябва:

- (a) да бъде попълнен на поне един от официалните езици на държавата-членка по местоназначение и на държавата-членка, от където ембрионите ще влязат на територията на Общността;
- (б) да бъде изготвен за единствен получател;
- (в) да придружава ембрионите в оригинал.

Информация: В съответствие с член 3, буква а) от Директива 89/556/ЕИО на Съвета ембриони, внесени съгласно условията, предвидени в настоящия сертификат, не могат да бъдат допускани за търговия в рамките на Общността.

## Официален ветеринарен лекар

Име (с главни букви):

Квалификация и длъжност

Дата:

Подпис:

