



## Г. ЗДРАВНА ИНФОРМАЦИЯ

11. Аз, долуподписаният, официален ветеринарен лекар на правителството на .....  
(добавя се името на държавата на износа)

удостоверявам, че:

11.1. екипът за събиране <sup>(1)</sup>/производство <sup>(1)</sup> на ембриони, идентифициран по-горе:

- е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО <sup>(3)</sup>,
- е осъществил събирането, обработката, производството <sup>(1)</sup> и съхраняването и транспорта на описаните по-горе ембриони, в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,
- е бил обект на инспекции от официален ветеринар, най-малко два пъти годишно;

11.2. ембрионите, които се изнасят, са събрани <sup>(1)</sup> или произведени <sup>(1)</sup> в страната на износа, в която съгласно официалните заключения:

11.2.1. не е имало случаи на чума по говедата през последните 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> или производството <sup>(1)</sup> на ембрионите;

11.2.2.

11.2.2.1. или не е имало случаи на шап през последните 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> или производството <sup>(1)</sup> на ембрионите и не е извършена ваксинация против шап през този период <sup>(1)</sup>,

или

11.2.2.2. или е имало случаи на шап през последните 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> или производството <sup>(1)</sup> на ембрионите и/или е извършена ваксинация против шап през този период, и

- ембрионите са съхранявани при одобрени условия за най-малко 30 дни непосредствено след събиране, и
- женските донори и донорите на яйчници, оцити и други тъкани, използвани в производството на ембриони, идват от предприятия, в които нито едно животно не е показало клинични признаци на шап, нито е било ваксинирано против шап през 30-те дни преди събиране <sup>(1)</sup>;

11.2.3.

11.2.3.1. или не е имало случаи на син език и епизоотична хеморагична болест (ЕНД) за 12-те месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> или производството <sup>(1)</sup> на ембрионите, които се изнасят, и не е извършвана ваксинация против тези болести през този период <sup>(1)</sup>,

или

11.2.3.2. или е имало случаи на син език и епизоотична хеморагична болест за 12-те месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> или производството <sup>(1)</sup> на ембрионите, които се изнасят, и/или е извършвана ваксинация против тези болести през този период <sup>(1)</sup>, и

- ембрионите са съхранявани в одобрени условия за минимален период от 30 дни непосредствено след събирането, и
- женските донори и донорите на яйчници, оцити и други тъкани, използвани за производството на ембриони, са били обект на агар-гел имунодифузионен тест и серумен тест за неутрализация за откриване на антитела против вируса на епизоотична хеморагична болест, извършени с отрицателни резултати върху кръвна проба, взета не по-малко от 21 дни след събирането <sup>(1)</sup>;

11.3.

11.3.1. помещенията, в които ембрионите за износ или яйцеклетките, оцитите и други тъкани, използвани в производството на ембриони, които ще се изнасят, са били събрани и обработени, по време на събирането в център на район от 20 km в диаметър, в който съгласно официалните заключения на не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт или заразна пневмония по говедата за 30 дни непосредствено преди събиране и в случая на ембриони, сертифицирани по 11.2.2.2 и 11.2.3.2, за 30 дни след събиране;

11.3.2. в периода между събирането или производството на ембрионите, които ще се изнасят, и тяхното изпращане, те са съхранявани непрекъснато в одобрени помещения, които се намират в центъра на област от 20 km в диаметър, в която съгласно официалните заключения не е имало случай на шап, везикулозен стоматит или треска от долината на Рифт;

11.4. женските донори и донорите на яйчници, оцити и други тъкани, използвани в производството на ембриони:

11.4.1. са били разположени през 30-те дни непосредствено преди събирането на ембрионите, които ще се изнасят в помещения, намиращи се в центъра на област от 20 km в диаметър, в която съгласно официалните заключения през този период не е имало случаи на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината на Рифт или пневмония по говедата;

11.4.2. не са показали клинични признаци на болест в деня на събирането;

11.4.3. 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,
- които, съгласно официалните заключения не са имали случаи на бруцелоза,
- 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 говедео не е показало клинични признаци на заразен ринотрахеит) заразен пустиларен вулвовагинит през предходните 12 месеца;

11.5. за ембрионите, които ще се изнасят, се предоставят следните допълнителни гаранции <sup>(4)</sup>:

11.5.1. или ембрионите, които се изнасят, са събрани <sup>(1)</sup> или произведени <sup>(1)</sup> в страната износител, в която съгласно официалните заключения няма случаи на болестта Акабан <sup>(1)</sup>,

или

11.5.2. или ембрионите, които ще се изнасят, са събрани <sup>(1)</sup> или произведени <sup>(1)</sup> в страната износител, в която съгласно официалните заключения има случаи на болестта Акабан <sup>(1)</sup>, и

- ембрионите са съхранявани при одобрени условия за минимален период от 30 дни, непосредствено след тяхното събиране, и
- женските донори и донорите на яйцеклетки, оцити и други тъкани, използвани в производството на ембриони са преминали серумен неутрализиращ тест за болестта Акабан, извършен с отрицателен резултат върху кръвна проба, взета не по-малко от 21 дни след събирането <sup>(1)</sup>.

11.6. Ембрионите, които ще се изнасят, са заченати чрез изкуствено оплождане или оплождане in vitro със сперма от донори, които са били в център за събиране на сперма, одобрен от компетентния орган за събиране, обработка и съхранение на сперма или със сперма, внесена от Европейската общност.

#### Д. ВАЛИДНОСТ

12. Дата и място

13. Име и квалификация на официалния ветеринарен лекар

14. Подпис и печат на официалния ветеринарен лекар <sup>(5)</sup>

#### Указания:

- <sup>(1)</sup> Ненужното да се зачеркне.  
<sup>(2)</sup> Съответства на идентификацията на кравата донор и датата на събиране.  
<sup>(3)</sup> ОВ L 302, 19.10.1989 г., стр. 1.  
<sup>(4)</sup> Виж забележките за съответната страна износител в приложение I към Решение 2006/168/ЕО.  
<sup>(5)</sup> Подписът и печатът трябва да бъдат с различен цвят от този на отпечатания формуляр.

#### Бележка: Този 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;  
 (г) да не бъде използван след датата, определена в член 4 от Решение 2006/168/ЕО.

**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.