

Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1. Lähettäjä		I.2. IMSOC-viite		I.2.a. Paikallinen viite		
	Nimi				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen		
	Osoite				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	Maa		ISO-koodi				
	I.5. Vastaanottaja			I.6. Pitopaikasta riippumaton kokoamisia toteuttava toimija			
	Nimi			Nimi			
	Osoite			Osoite			
	Maa			Hyväksyntänumero			
				Maa			
				ISO-koodi			
I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi		I.9. Määränpäämaa		ISO-koodi	
I.8. Alkuperäalue				Koodi			
I.11. Lähetyspaikka				I.10. Määränpääalue			
Nimi				Koodi			
Osoite				I.12. Määräpaikka			
Hyväksyntänumero				Nimi			
Maa				Osoite			
				Hyväksyntänumero			
				Maa			
				ISO-koodi			
I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä -aika			
Nimi							
Osoite							
Hyväksyntänumero							
Maa							
				ISO-koodi			
I.15. Kuljetusväline			I.16. Kuljettaja				
Tyyppi			Nimi				
Asiakirja			Osoite				
Tunnistetiedot			Activity ID				
			Maa				
			ISO-koodi				
			I.17. Mukana seuraavat asiakirjat				
			Kaupallisten asiakirjojen viitenumero				
			Maa				
			Myöntämispäivä				
			Myöntämispäivä				
I.18. Kuljetusolosuhteet							
Ympäristö <input type="checkbox"/>		Jäähdytetty <input type="checkbox"/>		Jäädetytty <input type="checkbox"/>			
I.19. Kontin nro / sinetin nro							
I.20. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen							
Sukusolut ja alkio <input type="checkbox"/>							
I.21. Kolmannenmaan kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>							
Kolmasmaa			ISO-koodi				
Poist umispaikka			Rajatarkastusaseman koodi				
Maahantulopaikka			Rajatarkastusaseman koodi				
I.22. Jäsenvaltioiden kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>			I.23. Vientiä varten <input type="checkbox"/>				
Jäsenvaltio			ISO-koodi				
			Kolmasmaa				
			Poist umispaikka				
			Rajatarkastusaseman koodi				
			Rajatarkastusaseman koodi				
I.25. Reittisuunnitelma							
I.26. Pakkausten kokonaislukumäärä		I.27. Kokonaismäärä		I.28. Kokonaisbruttopaino			
I.30. Lähetyksen kuvaus							
Tavara		Laji		Tunnistenumero		Määrä	
Tunnist usmerkki		Pakkausten lukumäärä		Keräyspäivämäärä		oksen/pitopaikan/keskuksen Type	

II. Terveyttä koskevat tiedot			
Osa II: Todistus	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että		
	(1) <input type="radio"/>	II.1	osassa I kuvatut in vivo -tuotetut alkio / in vivo -tuotetut munasolut(1) on kerännyt, käsitelty ja varastoinut alkionsiirtoryhmä(2), joka on hyväksytty ja jota valvotaan direktiivin 92/65/ETY(3) liitteessä D olevan I luvun III jakson 1 kohdan mukaisesti;]
	(1) <input type="radio"/>	II.1	osassa I kuvatut in vitro -tuotetut alkio / mikromanipuloidut alkio(1) on tuottanut, käsitelty ja varastoinut alkiontuotantoryhmä(2), joka on hyväksytty ja jota valvotaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun III jakson 1 ja 2 kohdan mukaisesti;]
	(1) <input type="radio"/>	II.2	osassa I kuvatut in vivo -tuotetut alkio täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 1 kohdan vaatimukset;]
	(1) <input type="radio"/>	II.2	osassa I kuvatut in vivo -tuotetut munasolut täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 2 kohdan vaatimukset;]
	(1) <input type="radio"/>	II.2	osassa I kuvatut in vitro -tuotetut alkio täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 3 kohdan vaatimukset;]
	(1) <input type="radio"/>	II.2	osassa I kuvatut mikromanipuloidut alkio täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 4 kohdan vaatimukset;]
		II.3	osassa I kuvatut munasolut tai alkio ovat peräisin luovuttajattammoista,
		II.3.1	jotka tulevat tiloilta, jotka täyttävät direktiivin 2009/156/EY(4) 4 artiklan 5 kohdassa säädetyt vaatimukset ja joille on otettu ainoastaan direktiivin 2009/156/EY 4 ja 5 tai 12–16 artiklassa säädetyt vaatimukset täyttäviä hevoseläimiä;
		II.3.2	jotka täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan IV luvun 4 kohdan vaatimukset;
	II.3.3	joita ei ole käytetty luonnolliseen siitokseen munasolujen tai alkoiden keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä kohdissa II.3.4.1 ja II.3.4.2 tarkoitetun ensimmäisen näytteen ottopäivän ja munasolujen tai alkoiden keräyspäivän välisenä aikana;	
	II.3.4	joille on tehty seuraavat testit, jotka täyttävät vähintään maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän OIE:n käsikirjan asiaa koskevassa luvussa olevat vaatimukset, toimivaltaisen viranomaisen tunnustamassa laboratorioissa, jonka akkreditointiin jäljempänä mainitut testit sisältyvät asetuksen (EY) N:o 882/2004(5) 12 artiklan mukaisesti:	
	II.3.4.1	hevosen näivetystaudin (EIA) varalta agargeeli-immunodiffuusiotesti (AGID eli Coggins-testi) tai entsyymivälitteinen immunosorbenttimääritys (ELISA-testi) negatiivisin tuloksin verinäytteistä, jotka on otettu (6) eli aikaisintaan 14 päivän kuluttua kohdassa II.3.3 tarkoitetun ajanjakson alkamispäivästä, ja testi on viimeksi tehty verinäytteestä, joka on otettu (6) eli enintään 90 päivää ennen kaupan pidettäväksi tarkoitettujen munasolujen ja alkoiden keräystä;	
	II.3.4.2	taudinaiheuttajan tunnistustesti hevosen tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) varalta negatiivisin tuloksin vähintään kahdesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu luovuttajattamalta ainakin klitoriksen (fossa ja sinus) limakalvoilta kohdassa II.3.3 tarkoitettuna ajanjaksona	
(1)	<input type="checkbox"/>	joko II.3.4.2.1 kahdella eri kerralla vähintään seitsemän päivän välein (6) ja (6), kun kyseessä on viljely mikroaerofiilisissä olosuhteissa vähintään seitsemän päivän ajan Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan eristämiseksi; viljely on käynnistetty 24 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä tai 48 tunnin kuluessa, jos näytteitä on säilytetty viileässä kuljetuksen aikana;]	

Osa II: Todistus	II. Terveystä koskevat tiedot			
	(1)	<input type="checkbox"/> ja/tai	[II.3.4.2.2	yhdellä kerralla (6), kun kyseessä on polymeraasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan genomien havaitsemiseksi; testi on tehty 48 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä.] Kohdissa II.3.4.2.1 ja II.3.4.2.2 tarkoitettuja näytteitä ei missään tapauksessa ole otettu aiemmin kuin seitsemän päivän (systeminen hoito) tai 21 päivän (paikallinen hoito) kuluttua luovuttajattaman mikrobilääkehoidon jälkeen, ja näytteet on sijoitettu kuljetuselatusaineeseen, jossa on aktiivihiltä, kuten Amies-alustalle, ennen lähettämistä laboratorioon;
(1) ○ joko	[II.4	osassa I kuvatut alkiot on tuotettu luovuttajattamien keinosiemennyksellä käyttäen siemennestettä, joka on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu olosuhteissa, jotka täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson, II luvun I jakson ja III luvun I jakson vaatimukset;]		
(1) ○ tai	[II.4	osassa I kuvatut alkiot on tuotettu direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 2 kohdan edellytykset täyttävien munasolujen in vitro -hedelmöityksellä käyttäen siemennestettä, joka on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu olosuhteissa, jotka täyttävät direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan I luvun I jakson, II luvun I jakson ja III luvun I jakson vaatimukset;]		
(1) ○ tai	[II.4	kyseiset munasolut eivät ole olleet kosketuksissa hevoseläinten siemennesteen kanssa;]		
II.5		osassa I kuvatut munasolut tai alkiot on lähetetty lastauspaikkaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun II jakson 6 kohdan mukaisessa sinetöidyssä kuljetuspäällyksessä, joka on merkitty kohdassa I.19 ilmoitetulla numerolla.		
Huomautukset				
Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 2 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti.				
Osa I:				
Kohta I.11: Lähetyspaikan on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää tai alkiontuotantoryhmää, joka on kerännyt/tuottanut munasolut/alkiot.				
Kohta I.12: Määräpaikan on vastattava munasolujen/alkioiden määränpäänä olevaa alkionsiirtoryhmää, alkiontuotantoryhmää tai tilaa.				
Kohta I.19: Kuljetuspäällyksen tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.				
Kohta I.30: ”Tyyppi”: Täsmennetään, onko kyse in vivo -tuotetuista alkiosta, in vivo -tuotetuista munasoluista, in vitro -tuotetuista alkiosta vai mikromanipuloiduista alkiosta. Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja. Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.				
Osa II:				
(1)	Tarpeeton poistetaan.			
(2)	Ainoastaan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymät alkionsiirtoryhmät ja alkiontuotantoryhmät, jotka on sisällytetty direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 4 kohdan mukaiseen luetteloon.			
(3)	EYVL L 268, 14.9.1992, s. 54.			
(4)	EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.			
(5)	EUVL L 165, 30.4.2004, s. 1.			
(6)	Lisätään päivämäärä.			
Todistuksen myöntävä virkamies/Virkaeläinlääkäri				
Nimi (suuraakkosin)		Virka-asema ja -nimike		
Allekirjoituspäivä		Allekirjoitus		
Leima				