

52 LUKU

**ELÄINTERVEYSTODISTUKSEN MALLI SEURAAVASSA LUETELTUIJEN
SUKUSOLUJEN JA ALKIOIDEN LÄHETYSTEN UNIONIIN TULOJA VARTEN,
KUN SUKUSOLUT JA ALKIOT LÄHETETÄÄN SUKUSOLUJEN JA ALKIOIDEN
KÄSITTELYPAIKASTA 20. HUHTIKUUTA 2021 JÄLKEEN:**

- lammas- ja vuohieläinten siemenneste, joka on kerätty, käsitelty ja varastoitu 20. huhtikuuta 2021 jälkeen asetuksen (EU) 2016/429 ja delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 mukaisesti;
- lammas- ja vuohieläinten siemennesteen varastot, kun siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu ennen 21. huhtikuuta 2021 neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti;
- lammas- ja vuohieläinten munasolut ja alkiot, jotka on kerätty tai tuotettu, käsitelty ja varastoitu 20. huhtikuuta 2021 jälkeen asetuksen (EU) 2016/429 ja delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 mukaisesti;
- lammas- ja vuohieläinten munasolujen ja alkioiden varastot, kun munasolut ja alkiot on kerätty tai tuotettu, käsitelty ja varastoitu ennen 21. huhtikuuta 2021 neuvoston direktiivin 92/65/ETY mukaisesti

(MALLI 'OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY')

MAA		Eläinterveystodistus EU:hun tuloa varten	
Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1	Lähettiläjä/Viejä Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.2 Todistuksen viitenumero I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen
	I.5	Vastaanottaja/Tuoja Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.6
	I.7	Alkuperämaa ISO-maakoodi	I.9
	I.8	Alkuperäalue Koodi	I.10
	I.11	Lähetyspaikka Nimi Rekisteri-/hyväksyntänumero Osoite Maa ISO-maakoodi	I.12
	I.13	Lastauspaikka	I.14
	I.15	Kuljetusvälineet ☐ Ilma-alus ☐ Alus ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo Tunnistetiedot	I.16 Saapumisrajatarkastusasema I.17 Lähetyksen mukana seuraavat asiakirjat Tyyppi Koodi Maa ISO-maakoodi Kaupallisten asiakirjojen viitenumerot
	I.18	Kuljetusolosuhteet ☐ Huoneenlämpö ☐ Jäähdytetty ☐ Jäädyltetty	
	I.19	Kuljetuspäällyksen numero / sinetin numero Kuljetuspäällyksen nro Sinetin nro	
	I.20	Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen ☐ Sukusolut ja alkiot	
I.21	☐ Kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-maakoodi	I.22 ☐ Sisämarkkinoille I.23	

I.24 Pakkausten kokonaislukumäärä		I.25 Kokonaismäärä		I.26	
I.27 Lähetyksen kuvaus					
CN-koodi	Laji	Alalaji/Luokka		Tunnistenumero	Määrä
Tyyppi		Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero	Tunnistusmerkki	Keräys-/tuotantopäivä	Testi

MAA

Todistusmalli OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

II. Terveyttä koskevattiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b IMSOC-viite
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:			
II.1	Edellä kohdassa I.11 kuvattu sukusolujen ja alkioden käsittelypaikka ⁽¹⁾ , jossa Euroopan unioniin vietäväksi tarkoitettu (tarkoitettu) siemenneste ⁽²⁾ / munasolut ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> -tuotetut alkiot ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> -tuotetut alkiot ⁽²⁾ / mikromanipuloidut alkiot ⁽²⁾ on käsitelty ja varastoitu,		
II.1.1	sijaitsee kolmannessa maassa, alueella tai jommankumman vyöhykkeellä,		
II.1.1.1	josta/jolta lammaseläinten ⁽²⁾ /vuohieläinten ⁽²⁾ siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ tulo unioniin on sallittua ja joka mainitaan komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteen X luettelossa;		
⁽²⁾ joko	II.1.1.2 josta/jolla ei ole raportoitu suu- ja sorkkatautia vähintään 24 kuukauteen välittömästi ennen siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ keräystä ⁽²⁾ /tuotantoa ⁽²⁾ eikä sen (niiden) lähetyspäivään mennessä;		
⁽²⁾ tai	II.1.1.2 josta/jolla ei ole raportoitu suu- ja sorkkatautia ⁽³⁾ (lisätään päivämäärä pp/kk/vvvv) ja siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ keräyksen ⁽²⁾ /tuotannon ⁽²⁾ välisenä aikana eikä sen (niiden) lähetyspäivään mennessä;		
II.1.1.3	josta/jolla ei ole raportoitu karjaruttoviruksen aiheuttamaa tartuntaa, Rift Valley -kuumeviruksen aiheuttamaa tartuntaa, pikkumärehtijärutto-viruksen aiheuttamaa tartuntaa, lammas- ja vuohirokkoa eikä vuohen tarttuvaa keuhkoruttoa vähintään 12 kuukauteen välittömästi ennen siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ keräystä ⁽²⁾ /tuotantoa ⁽²⁾ eikä sen (niiden) lähetyspäivään mennessä;		
II.1.1.4	josta/jolla ei ole annettu rokotuksia suu- ja sorkkatautia, karjaruttoviruksen aiheuttamaa tartuntaa, Rift Valley -kuumeviruksen aiheuttamaa tartuntaa, pikkumärehtijärutto-viruksen aiheuttamaa tartuntaa, lammas- ja vuohirokkoa eikä vuohen tarttuvaa keuhkoruttoa vastaan vähintään 12 kuukauteen välittömästi ennen siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ keräystä ⁽²⁾ /tuotantoa ⁽²⁾ eikä sen (niiden) lähetyspäivään mennessä, eikä kyseiseen kolmanteen maahan tai kyseiselle alueelle tai jommankumman vyöhykkeelle ole sinä aikana saapunut rokotettuja eläimiä;		
II.1.2	on kyseisen kolmannen maan tai alueen toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja luetteloon merkitsemä;		
II.1.3	täyttää komission delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä I olevassa 4 osassa vahvistetut vastuualueita, toimintamenettelyjä, tiloja ja laitteita koskevat vaatimukset.]		
II.2	Osassa I kuvattu (kuvatut) siemenneste ⁽²⁾ /munasolut ⁽²⁾ /alkiot ⁽²⁾ on tarkoitettu keinolliseen lisääntymiseen, ja se (ne)		
II.2.1	on kerätty tai tuotettu, käsitelty ja varastoitu siemennesteen keräysasemalla ⁽²⁾⁽⁴⁾ / alkionkeruuryhmän/alkionsiirtoryhmän toimesta ⁽²⁾⁽⁴⁾ / alkiontuotantoryhmän toimesta ⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/tai käsitelty ja varastoitu sukusolujen ja alkioden käsittelypaikassa ⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/tai varastoitu sukusolujen ja alkioden varastointiasemalla ⁽²⁾⁽⁴⁾ , joka täyttää / on täyttänyt delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä I olevan 1 osan ⁽²⁾ / 2 osan ⁽²⁾ / 3 osan ⁽²⁾ / 4 osan ⁽²⁾ / 5 osan ⁽²⁾ vaatimukset ja		
⁽²⁾ joko	[sijaitsee viejämaassa;]		
⁽²⁾ ja/tai	[sijaitsee ⁽⁵⁾ , ja se (ne) on tuotu viejämaahan vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin asetuksessa (EU) 2016/429 ja komission delegoidussa asetuksessa (EU) 2020/692 vahvistetut lammaseläinten ⁽²⁾ /vuohieläinten ⁽²⁾ siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ unioniin tuloon sovellettavat edellytykset;]		

MAA

Todistusmalli OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	II.2.2 on siirretty kohdassa I.11 kuvattuun sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikkaan vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin ne, jotka kuvataan seuraavissa: ⁽²⁾joko [malli OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ja/tai [malli OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ja/tai [malli OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ja/tai [malli OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ja/tai [malli OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ja/tai [malli OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾]; II.2.3 on kerätty, käsitelty ja varastoitu delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteen III eläinterveysvaatimusten mukaisesti; II.2.4 sijoitetaan olkiin tai muihin pakkauksiin, jotka merkitään delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 83 artiklan a alakohdan vaatimusten mukaisesti, ja merkintä ilmoitetaan kohdassa I.27; II.2.5 kuljetetaan kuljetuspäilyksessä, II.2.5.1 joka on sinetöity ja numeroitu ennen sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikasta lähettämistä asemaeläinlääkärin vastuulla tai virkaeläinlääkärin toimesta, ja sinetissä on kohdassa I.19 ilmoitettu numero; II.2.5.2 joka on puhdistettu ja joko desinfioitu tai steriloitu ennen käyttöä tai joka on uusi kertakäyttöinen kuljetuspäily; ⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3 joka on täytetty jäädytysaineella, jolla ei ole aiemmin käsitelty muita tuotteita;] ⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6 sijoitetaan olkiin tai muihin pakkauksiin, jotka suljetaan turvallisesti ja ilmatiiviisti; II.2.7 kuljetetaan kuljetuspäilyksessä, jossa ne erotetaan toisistaan fyysisiin osastoihin tai sekundaarisin suojapusseihin.] Huomautukset Tämä todistus on tarkoitettu lammas- ja vuohieläinten siemenesteen, munasolujen ja alkioiden unioniin tuloa varten, myös silloin, kun unioni ei ole siemennesteen, munasolujen ja alkioiden lopullinen määräpaikka. Ison-Britannian ja Pohjois-Irlannin yhdistyneen kuningaskunnan eroamista Euroopan unionista ja Euroopan atomienergiayhteisöstä koskevan sopimuksen ja erityisesti Irlantia/Pohjois-Irlantia koskevan pöytäkirjan 5 artiklan 4 kohdan, luettuna yhdessä kyseisen pöytäkirjan liitteen 2 kanssa, mukaisesti tässä todistuksessa olevat viittaukset Euroopan unioniin käsittävät myös Yhdistyneen kuningaskunnan Pohjois-Irlannin osalta. Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 4 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti. Osa I: Kohta I.11: "Lähetyspaikka": Ilmoitetaan siemenneste-, munasolu- ja/tai alkiolähteyksen lähettävän sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikan yksilöllinen hyväksyntänumero, nimi ja osoite. Ainoastaan sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.
--	--

MAA

Todistusmalli OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Kohta I.12:	"Määräpaikka": Ilmoitetaan siemenneste-, munasolu- ja/tai alkiolähteyksen määränpäässä olevan pitopaikan osoite ja yksilöllinen rekisteri- tai hyväksyntänumero.
Kohta I.17:	"Lähteyksen mukana seuraavat asiakirjat": Asiaa koskevien alkuperäisten todistusten numeroiden on vastattava niiden virallisten asiakirjojen tai terveystodistusten sarjanumeroita, jotka ovat seuranneet osassa I kuvatun (kuvattujen) siemennesteen, munasolujen ja/tai alkioiden mukana siltä siemennesteen keräysasemalta, jolla siemenneste on kerätty, ja/tai siitä alkionkeruuryhmästä/alkionsiirtoryhmästä ja/tai alkiontuotantoryhmästä, joka on kerännyt ja/tai tuottanut munasolut ja/tai alkiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkioiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on varastoitu, kohdassa I.11 tarkoitettuun sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikkaan. Kyseisten asiakirjojen tai todistusten alkuperäiskappaleet tai niiden virallisesti vahvistetut jäljennökset on liitettävä tähän todistukseen.
Kohta I.19:	Sinetin numero on ilmoitettava.
Kohta I.24:	Pakkausten kokonaislukumäärän on vastattava kuljetuspäällysten lukumäärää.
Kohta I.27:	"Tyyppi": Täsmennetään, onko kyse siemennesteestä, <i>in vivo</i> -tuotetuista alkiosta, <i>in vivo</i> -tuotetuista munasoluista, <i>in vitro</i> -tuotetuista alkiosta vai mikromanipuloiduista alkiosta. "Laji": Valitaan tapauksen mukaan " <i>Ovis aries</i> " ja/tai " <i>Capra hircus</i> ". "Tunnistenumero": Ilmoitetaan kunkin luovuttajaeläimen tunnistenumero. "Tunnistusmerkki": Ilmoitetaan siihen olkeen tai muuhun pakkaukseen tehty merkintä, johon lähteykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on sijoitettu. "Keräys-/tuotantopäivä": Ilmoitetaan päivä, jona lähteykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on kerätty tai tuotettu. "Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero": Ilmoitetaan siemennesteen keräyspaikkana olleen siemennesteen keräysaseman ja/tai munasolut ja/tai alkiot keränneen tai tuottaneen alkionkeruuryhmän/alkionsiirtoryhmän ja/tai alkiontuotantoryhmän yksilöllinen hyväksyntänumero. "Määrä": Ilmoitetaan samalla merkinnällä varustettujen olkien tai muiden pakkausten lukumäärää.
Osa II:	
(1) Ainoastaan sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm	
(2) Tarpeeton poistetaan.	
(3) Koskee ainoastaan sellaisia kolmansia maita, alueita ja niiden vyöhykkeitä, joiden kohdalla on alkamisajankohta täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä II olevan 1 osan taulukon sarakkeessa 9.	
(4) Ainoastaan sukusolujen ja alkioiden hyväksytyt pitopaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm	
(5) Ainoastaan täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä X olevassa luettelossa mainitut kolmannet maat, alueet ja niiden vyöhykkeet sekä EU:n jäsenvaltiot.	
(6) Tähän todistukseen on liitettävä alkuperäiskappaleet tai virallisesti vahvistetut jäljennökset niistä asiakirjoista tai terveystodistuksista, jotka ovat seuranneet osassa I kuvatun (kuvattujen) siemennesteen, munasolujen ja/tai alkioiden mukana siemennesteen keräyspaikkana olleelta siemennesteen keräysasemalta ja/tai siitä alkionkeruuryhmästä/alkionsiirtoryhmästä tai alkiontuotantoryhmästä, joka on kerännyt tai tuottanut munasolut ja/tai alkiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkioiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkioiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on varastoitu, kohdassa I.11 kuvatulle sukusolujen ja alkioiden varastointiasemalle, josta siemenneste, munasolut ja/tai alkiot lähetetään.	
(7) Sovelletaan jäädytettyyn siemennesteeseen, jäädytettyihin munasoluihin tai jäädytettyihin alkioihin.	
(8) Sovelletaan lähteyksiin, joissa siemennestettä, lammis- ja/tai vuohieläinten munasoluja, <i>in vivo</i> -tuotettuja alkiota, <i>in vitro</i> -tuotettuja alkiota ja mikromanipuloituja alkiota sijoitetaan yhteen kuljetuspäällykseen, jossa ne kuljetetaan.	

MAA

Todistusmalli OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Virkaeläinlääkäri

Nimi (suuraakkosin)

Päiväys

Virka-asema ja -nimike

Leima

Allekirjoitus